

Emri i mbrojtur	Substanca aktive	ATC Kodi	Indikacioni për Autorizim për Marketing	Data e Marketing Autorizimit(DD/MM/VVVV)	Bartësi i Autorizimit për Marketing
1 ABECMA	<i>Idecabtagene vicleucel</i>	L01	Indikohet për trajtimin e pacientëve të rritur me mielomë multiple të relapsuar ose refraktare të cilët kanë marrë më parë së paku 3 terapi tjera, përfshirë një bar imunomodulues, një inhibitor të proteazomës dhe një antitrip anti-CD38 dhe të cilët kanë pasur progresion të sëmundjes gjatë terapisë së fundit	8/18/2021	Celgene Europe BV
2 ADAKVEO	<i>Crizanlizumab</i>	B06AX01	Indikohet për parandalimin e krizave vazo-okluzive të përsëritura (VOCs) në pacientët me sëmundje të qelizave drapërore (ang.sickle cell disease) të moshës 16 vjeç e lart. Mund të jepet si terapi shtesë në hidroksiurea/hidroksikarbamidit (HU/HC) ose si monoterapi në pacientët për të cilët HU/HC është e papërshtatshme ose e pamjaftueshme.	10/28/2020	Novartis Europharm Limited
3 ADCETRIS	<i>Brentuximabvedotin</i>	L01FX05	*Trajtimi i pacientëve të rritur me limfomë Hodgkin (HL) CD30+ të relapsuar ose refraktare: 1. pas transplatimit autolog të qelizave amë (ASCT) ose 2. pas së paku dy terapive të mëparshme, kur ASCT ose kemoterapia me më shumë substanca nuk janë opcion për trajtim. *Trajtimi i pacientëve të rritur me limfomë anaplastike me qeliza të mëdha të relapsuar ose refraktare.	10/25/2012	Takeda A/S
6 ALOFISEL	<i>darvadstrocel</i>	L04AX08	Trajtimi i fistulave perianale komplekse te pacientët e rritur me sëmundje luminale të Crohn-it, jo-aktive/lehtazi aktive, kur fistulat nuk kanë reagues në mënyrë adekuate në së paku një nga trajtimet konvencionale ose biologjike. Alofisel duhet të përdoret pas parapërgatitjes së fistulës.	3/23/2018	Tigenix, S.A.U.
7 ALPROLIX	<i>eftrenonacog alfa</i>	B02BD04	Trajtimi dhe profilaksa e gjakderdhjes në pacientët me hemofili B (mungesë kongjenitale e faktorit IX). ALPROLIX mund të përdoret për të gjitha grupmoshat.	5/12/2016	Biogen Idec Ltd
8 AMGLIDIA	<i>glibenklamid</i>	A10BB01	Trajtimi i diabetit melit neonatal . Për përdorim të porsalindurit, foshnjët dhe fëmijët. Sulfonyluretë, si Amglidia, janë treguar efikas te pacientët me mutacione të gjeneve që kodojnë për kanalën e kaliumit ATP-senzitiv në qelizat β dhe të diabeti melit kalimtar neonatal të lidhur me kromozomin 6q24.	5/24/2018	Ammtek
9 AMVUTTRA	<i>Oligonukleotid siARN me dy vargje sintetike të targetuara kundër transtiretinë mRNA-së, me gjashtë lidhje fosforotioate në bosht dhe nëntë mbetje nukleozide 2'-fluoro dhe tridhjetë e pesë 2'-O-metil në sekuencën, e cila është e lidhur në mënyrë kovalente nëpërmjet një grupi fosforik me një grup në ligand që përmban tre mbetje N-acetilglukosaminë</i>	N07XX18	Trajtimi i amiloidozës së ndërmjetësuar nga transtiretina	5/25/2018	Alnylam Netherlands B.V.
10 ARIKAYCE LIPOSOMAL	<i>Amikacin sulphate</i>	J01GB06	Indikohet për trajtimin e infeksioneve mykobakteriale jo-tuberkuloze të mushkërive (NTM) të shkaktuara nga Mycobacterium avium Complex (MAC) në të rriturit me mundësi të kufizuara trajtimi që nuk kanë fibrozë cistike	10/27/2020	Insmad Netherlands B.V.
11 ARTESUNATE AMIVAS	<i>Artesunate</i>	P01BE03	Trajtimi i malaries	2/28/2020	Amivas Ireland Limited
12 ASPAVELI	<i>Pegcetacoplan</i>	L04AA54	Trajtimi i hemoglobinurisë paroksizmale nokturnale	5/22/2017	Swedish Orphan Biovitrum AB (publ)
13 AYVAKYT	<i>avapritinib</i>	L01EX18	Trajtimi i tumoreve stromale gastrointestinale; trajtimi i mastocitozës	9/25/2020	Blueprint Medicines (Netherlands) B.V.
15 BLENREP	<i>belantamab mafodotin</i>	L01XC39	Si monoterapi për trajtimin e mielomës multiple në pacientët e rritur, të cilët kanë marrë të paktën katër terapi paraprake dhe sëmundja e të cilave është refraktore ndaj të paktën një frenuesi proteazome, një agjenti imunomodulues dhe një antitripi monoklonal anti-CD38, dhe që kanë demonstruar progresion të sëmundjes në terapinë e fundit.	8/25/2020	GlaxoSmithKline (Ireland) Limited
16 BLINCYTO	<i>Blinatumomab</i>	L01XC19	Trajtimi i të rriturve me leukemi akute limfoblastike (ALL) Filadelfia kromozom negative të relapsuar ose refraktare B – prekursore. Si monoterapi për trajtimin e të rriturve me ALL B-prekursore, Filadelfia kromozom negative, CD19 pozitive, në remisionin komplet të parë ose të dytë me sëmundje minimale reziduale (MRD) më të madhe ose të barabartë me 0.1%. Si monoterapi te pacientët pediatrik të moshës 1 vjet e më shumë me ALL B-prekursore, Filadelfia kromozom negative, CD19 pozitive, e cila është refraktare ose në relaps pas marrjes të së paku dy terapive të mëhershme ose në relaps pas pranimit të mëhershëm të transplantit alogjenik të linjës së qelizave hematopoetike.	11/23/2015	Amgen Europe B.V.

17	BRINEURA	<i>cerliponase alfa</i>	A16AB17	Trajtimi i sëmundjes lipofuscinosis neuronale ceroide tip 2 (CLN2), gjithashtu e njohur si deficienca e tripeptidyl peptidazës 1 (TPP1).	5/30/2017	BioMarin International Limited
18	BYLVAY	<i>odevixibat</i>	A05AX05	Indikohet për trajtimin e kolestazës intrahepatike familjare progresive (PFIC) te pacientët e moshës 6 muaj ose më shumë	7/16/2021	Albireo
19	CABLIVI	<i>caplacizumab</i>	B01AX07	Trajtimi i të rriturve të cilët janë duke pasur një epizod të purpurës trombotike trombocitopenike të fituar (aTTP) , së bashku me shkëmbim të plazmës dhe imunosupresion.	8/30/2018	Ablynx NV
20	CARVYKTI	<i>ciltakaptagen autoleucel</i>	L0XX	Trajtimi i mielomës multiple	2/28/2020	Janssen-Cilag International NV
21	CERDELGA	<i>eliglustat tartarat</i>	A16AX10	Cerdelga indikohet për trajtimin afatgjatë të pacientëve të rritur me sëmundjen Gaucher tip 1 (GD1), të cilët janë metabolizues të dobët të CYP2D6 (PMs), metabolizues të ndërmjetëm (IMs) ose metabolizues të gjerë (EMs).	1/25/2015	Genzyme Europe BV
22	CHENODEOXYCHOLIC ACID LEADIANT (PREVIOUSLY KNOWN AS CHENODEOXYCHOLIC ACID SIGMA-TAU)	<i>chenodeoxycholic acid</i>	A05AA01	Trajtimi i gabimeve të lindura të sintezës primare të acidit biliar për shkak të mungesës së hidroksilazës së sterolit (paraqitur si ksantomatozës cerebrotendinoze (CTX)) tek foshnjat, fëmijët dhe adoleshentët e moshës 1 muaj deri në 18 vjeç dhe të rriturit.	4/10/2017	Leadiant GmbH
23	COAGADEX	<i>Faktori X human i koagulimit</i>	B02BD13	Trajtimi dhe profilaksa e gjakderdhjeve dhe menaxhimi perioperativ i pacientëve me mungesë hereditare të faktorit X.	3/16/2016	Bio Products Laboratory Ltd
	Columvi	<i>Glofitamab</i>	L01FX28	Trajtimi i limfomës difuze të qelizave të mëdha B	7/7/2023	Roche Registration GmbH
24	COMETRIQ	<i>Cabozantinib</i>	L01EX07	Trajtimi i pacientëve të rritur me karcinomë medulare tiroide progresive, jooperabile me zhvillim lokal ose metastatik. Te pacientët tek të cilët nuk dihet statusi i mutacionit "Rearranged during Transfection" (RET) ose tek të cilët ky mutacion është negativ, duhet të merret në konsideratë mundësia e benefitit më të ulët, para vendimit për trajtim individual.	3/21/2014	TMC Pharma Services Ltd.
25	CRYSVITA	<i>burosumab</i>	M05BX05	Trajtimi i tumorit mezenkimal fosfaturik; Trajtimi i hipofosfatemisë së lidhur me X	7/28/2022	Kyowa Kirin Holdings BV
27	CYSTADROPS	<i>Hidrokloruri i cisteaminës</i>	S01XA21	Trajtimi i depozitave të kristaleve të cistinës korneale tek të rriturit dhe fëmijët e moshës 2 vjeçare me cistinozë.	1/23/2017	Recordati Rare Diseases
28	DACOGEN	<i>Decitabine</i>	L01BC08	Trajtimi i pacientëve të moshës ≥ 65 vjeçare të sapodiagnostifikuar me leukemi akute mieloide (AML) ose me AML sekondare, sipas klasifikimit të OBSH, të cilët nuk janë kandidatë për kemoterapinë standarde fillestare.	9/24/2012	Janssen-Cilag International N. V.
29	DARZALEX	<i>daratumumab</i>	L01XC24	Trajtimi i mielomës së qelizave plazmatike; Trajtimi i amiloidozës AL	5/24/2016	Janssen-Cilag International N. V.
31	DAURISMO	<i>glasdegib</i>	L01XJ03	Në kombinim me citarabinën me dozë të ulët, për trajtimin e leukemisë mieloide akute de novo ose sekondare akute (AML) të diagnostikuar te pacientët e rritur që nuk janë kandidatë për kimioterapi standarde induktive.	6/29/2020	Pfizer Europe MA EEIG
32	DEFITELIO	<i>Defibrotide</i>	B01AX01	Defitelio indikohet për trajtim të sëmundjes së rëndë hepatike veno-okluzive (VOD) , e cila gjithashtu njihet edhe si sindromi obstruktiv sinusoidal (SOS) në terapinë e transplatimit hematopoetik të qelizave amë (HSCT). Indikohet te të rriturit, adoleshentët, fëmijët dhe foshnjat e moshës mbi 1 muaj.	10/22/2013	Gentium S.p.a.
33	DELTYBA	<i>Delamanib</i>	J04AK06	Deltyba indikohet për përdorim si pjesë e një regjimi të përshtatshëm të kombinuar për tuberkulozën pulmonare rezistente ndaj shumë barnave (MDR-TB) , te pacientët e rritur, kur nuk mund të përpilohet një regjim efektiv trajtues për shkak të rezistencës ose mostolerancës së terapisë. Duhet të mirren në konsideratë udhëzimet zyrtare të përdorimit të drejtë të antimikrobikëve.	4/30/2014	Otsuka Novel Products GmbH
34	DOVPRELA	<i>pretomanid</i>	J04AK08	Indikohet në kombinim me bedaquiline dhe linezolid, tek të rriturit, për trajtimin e tuberkulozës pulmonare gjerësisht rezistente ndaj barnave (XDR), ose në tuberkulozën (TB) intolante në terapi ose joreaguese ndaj shumë barnave (MDR).	4/8/2020	Mylan IRE Healthcare Ltd
35	EBVALLO	<i>Limfocitet T citotoksike alogjene të virusit Epstein-Barr</i>		Trajtimi i çrregullimit limfoproliferativ pas transplantit	16/12/2022	Pierre Fabre Medicament
36	ELZONRIS	<i>tagraxofusp</i>	L01XX67	Indikohet si monoterapi për trajtimin e linjës së parë të pacientëve të rritur me neoplazmë blastike të qelizave dendritike plazmocitoide (BPDCN)	1/13/2021	Stemline Therapeutics B.V.
37	ENJAYMO	<i>Antitrupi monoklonal IgG4 i humanizuar kundër komponentit 1 total të komplementit, nënkomponenti s</i>	L04AA55	Trajtimi i anemisë hemolitike autoimune	11/23/2022	Genzyme Europe BV

38	ENSPRYNG	<i>satralizumab</i>	L04AC19	Indikohet si monoterapi ose në kombinim me terapi imunosupresive (IST) për trajtimin e çrregullimeve neuromijeline të spektrit optik (NMOSD) te pacientët e rritur dhe adoleshentët e moshës 12 vjet e më shumë, të cilët janë seropozitiv për anti-akuaporinën-4IgG(AQP4-IgG)	6/24/2021	Roche Registration GmbH
39	FARYDAK	<i>panobinostat laktat, anhidroz</i>	L01XH03	Përdoret në kombinim me bortezomib dhe deksametazon për trajtimin e pacientëve të rritur me mielomë multiple të relapsuar dhe/ose refraktare, të cilët janë trajtuar së paku me dy trajtime paraprake ku janë përfshirë bortezomibi dhe një bar imunomodulator.	9/1/2015	Novartis Europharm Ltd
40	FILSUVEZ	<i>ekstrakt i thatë i lëvores së mëshhtëknës (DER 5-10 : 1), tretësi ekstraktues n-heptani 95% (w/w)</i>	D03AX13	Trajtimi i <i>epidermolysis bullosa</i>	6/23/2022	Amryt Pharmaceuticals Designated Activity Company
41	FINTEPLA	<i>fenfluramine</i>	N03AX26	Indikohet për trajtimin e krizave të shoqëruara me sindromën Dravet si një terapi shtesë ndaj barnave të tjera antiepileptike për pacientët 2 vjeç e lart.; Trajtimi i sindromës Lennox-Gastaut	12/21/2020	UCB Pharma
43	GALAFOLD	<i>migalastat</i>	A16AX14	Trajtim afat-gjatë i të rriturve dhe adoleshentëve të moshës 16 vjeç dhe më të vjetër të diagnostifikuar me sëmundje Fabry (mungesë e α -galactosidase A), dhe të cilët kanë një mutacion përgjegjshëm.	5/31/2016	Amicus Therapeutics Europe Limited
44	GIVLAARI	<i>givosiran</i>	A16AX16	Indikohet për trajtimin e porfirisë akute hepatike (AHP) tek të rriturit dhe adoleshentët e moshës 12 vjeç e lart	3/4/2020	Alnylam Netherlands B.V.
45	GRANUPAS	<i>Para-aminosali-cylic acid</i>	J04AA01	Acidi para-aminosalicilik lucane indikohet për përdorim si pjesë e përshtatshme e një mjekimi të kombinuar të shumë barnave rezistente në tuberkuloz tek pacientët adult dhe pediatrik prej moshës 28 ditë e më të vjetër ku mjekimi me një trajtim efektiv nuk mund të përbëhet ndryshe për arsye të rezistencës ose tolerancës.	4/9/2014	Eurocept International B.V.
46	HEMGENIX	<i>Vektor viral rekombinant i lidhur me adeno që përmban një derivat të Padovës të optimizuar me kodon të cDNA të faktorit të koagulimit human IX</i>	B06	Trajtimi i hemofilisë B	2/23/2023	CSL Behring GmbH
47	HEPCLUDEX	<i>bulevirtide</i>	J05AX28	Trajtimi i infeksionit kronik të virusit të hepatitit delta (HDV) në pacientët e rritur me plazmë (ose serum) HDV-RNA me sëmundje të mëlcisë të kompensuar.	8/5/2020	Gilead Sciences Ireland Company Unlimited
48	HETLIOZ	<i>tasimelteon</i>	N05CH03	Trajtimi i çrregullimeve të gjumit-zgjimit jo 24-orësh te njerëzit e verbër pa perceptim të dritës	7/7/2015	Vanda Pharmaceuticals Ltd
49	HOLOCLAR	<i>Qeliza amë që përmbajnë epitel korneal autolog human, ex vivo të zgjeruar (ex vivo expanded autologous human corneal epithelial cells containing stem cells)</i>	S01XA19	Trajtimi i lezioneve korneale, me deficiencë të qelizave amë korneale (limbale) për shkak të djegieve okulare	2/19/2015	Holostem Terapie Avanzate Srl
	HYFTOR	<i>Sirolimus</i>		Trajtimi i sklerozës tuberoze	2/19/2015	Plusultra Pharma GmbH
50	ICLUSIG	<i>Ponatinib</i>	L01EA05	Iclusig indikohet në pacientët e rritur me:-fazë kronike, fazë të përshpejtuar, apo fazë shpërthyesë të leukemisë mieloide kronike (CML) të cilët janë rezistent në dasatinib apo në nilotinib; të cilët janë intolerant në dasatinib apo në nilotinib dhe për të cilët trajtimi pasues me imatinib nuk është klinikisht i përshtatshëm; apo të cilët kanë mutacion të T315I; - Leukemi limfoblastike akute kromozom pozitive (Philadelphia) (Ph+ALL) të cilët janë rezistent në dasatinib, të cilët janë intolerant në dasatinib dhe për të cilët trajtimi pasues me imatinib nuk është klinikisht i përshtatshëm; apo të cilët kanë mutacion të T315I.	7/3/2013	Incyte Biosciences Distribution BV
51	IDEFIRIX	<i>imlifidase</i>	L04AA41	Indikohet për trajtimin e desensitimit të pacientëve të rritur shumë të ndjeshëm me transplant të veshkave me kryqëzim pozitiv ndaj një dhuruesi të vdekur në dispozicion. Përdorimi i Idefirix duhet të rezervohet për pacientët që nuk ka gjasa të transplantohen nën sistemin e disponueshëm të alokimit të veshkave, përfshirë programet e prioritizimit për pacientët shumë të sensibilizuar.	9/1/2020	Hansa Biopharma AB
52	IDELVION	<i>albutrepenonacog alfa</i>	B02BD04	Trajtimi dhe profilaksa e gjakderdhjes në pacientët me hemofili B (mungesë kongjenitale e faktorit IX). IDELVION mund të përdoret në të gjitha grupmoshat.	5/13/2016	CSL Behring GmbH
53	IMCIVREE	<i>setmelanotide</i>	A08AA12	Indikohet për trajtimin e obezitetit dhe kontrollimin e humbjes së funksionit bialelik të propiomelanokortinës (POMC) të ndërlidhur me urinë, përfshirë mungesën e PCSK1, ose mungesën bialelike të receptorit të leptinës (LEPR) te të rriturit dhe fëmijët e moshës 6 vjet e më shumë.; Trajtimi i sindromës Bardet-Biedl	7/19/2021	Rhythm Pharmaceuticals Limited
55	IMNOVID	<i>Pomalidomid</i>	L04AX06	Në kombinim me deksametazonin, në trajtimin e pacientëve të rritur me mielomë multiple recidivuese dhe refraktare , të cilët kanë marrë së paku dy regjime paraprake të trajtimit, duke përfshirë të dy, lenalidomidin dhe bortezomibin, dhe kanë demonstruar përparim të sëmundjes në terapinë e fundit.	8/8/2013	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG

56	INREBIC	<i>fedratinib</i>	L01EJ02	Indikohet për trajtimin e splenomegalisë ose simptomave të ndërlidhura me sëmundje të pacientët e rritur me mielofibrozë primare, mielofibrozë post polycythemia vera ose mielofibrozë post trombocitemisë esenciale të cilët nuk kanë marrë inhibitorë të kinazës së ndërlidhur me Janus kinazën (JAK) ose janë trajtuar me ruksolitinib.	2/9/2021	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG
57	ISTURISA	<i>Osilodrostat</i>	H02CA02	Trajtimi i sindromit Cushing endogjen tek të rriturit	1/13/2020	Recordati Rare Diseases
58	JORVEZA	<i>Budezonid</i>	A07EA06	Trajtimi i ezofagjitit eozinofilik (EoE) te të rriturit (mbi 18 vjeçar).	1/10/2018	Dr. Falk Pharma GmbH
59	KAFTRIO	<i>ivacaftor / tezacaftor / elexacaftor</i>	R07AX32	Indikohet në një regjim të kombinuar me ivacaftor tableta 150 mg për trajtimin e fibrozës cistike (CF) në pacientët e moshës 12 vjeç e lart që janë homozigotë për mutacionin F508del në gjenin rregullator të konduktancës transmembranore të fibrozës cistike (CFTR) ose gjenin heterozigot për F508del në gjenin CFTR me një mutacion të funksionit minimal (MF).	8/21/2020	Vertex Pharmaceuticals (Ireland) Limited
60	KANUMA	<i>sebelipazë alfa</i>	A16AB14	Terapia enzimike zëvendësuese afatgjate te pacientët e të gjitha moshave me mungesë të lipazës acidike lizozomale (LAL)	9/1/2015	Alexion Europe SAS
61	KIMMTRAK	<i>tebentafusp</i>	L01	Trajtimi i melanomës uveale	2/19/2021	Immunocore Ireland Limited
62	KINPEYGO	<i>Budesonid</i>	A07EA06	Trajtimi i IgA nefropatisë primare	7/18/2022	STADA Arzneimittel AG
63	KOSELUGO	<i>Selumetinib</i>	L01EE04	Trajtimi i neurofibromatozës tip 1	6/19/2021	AstraZeneca AB
64	KYMRIAH	<i>tisagenlecleucel</i>	L01XX71	Trajtimi i: - Pacientëve pediatrik dhe të rriturve në moshë deri 25 vjeçare me leukemi akute limfoblastike të qelizave B (ALL) e cila është refraktare, në relaps post-transplantues ose në relaps të dytë ose të mëvonshëm. - Pacientëve të rritur me limfomë difuze me qeliza të mëdha B (DLBCL) të relapsuar ose refraktare, pas dy ose më shumë linjave të terapisë sistemike ; Trajtimi i limfomës folikulare	8/27/2018	Novartis Europharm Limited
66	KYPROLIS	<i>Carfilzomib</i>	L01XG02	Në kombinim me Lenalidomid dhe deksametazon indikohet për trajtimin e pacientëve të rritur me mielomë multiple që kanë ka marrë të paktën një terapi paraprake.	11/19/2015	Amgen Europe B.V.
67	LAMZEDE	<i>Velmanase alfa</i>	A16AB15	Trajtim enzimatik zëvendësues për trajtimin e manifestimeve jo-neurologjike te pacientët me alfa manozidozë të lehtë ose mesatare.	3/23/2018	Chiesi Farmaceutici S.p.A.
68	LEDAGA	<i>chlormethine</i>	L01AA05	Trajtimi topical i limfomës kutane të qelizave T të tipit mycosis fungoides (tipit MF-tip CTCL) në pacientët e rritur.	3/3/2017	Actelion Registration Ltd.
69	LIBMELDY	<i>Qeliza autologe CD34+ të cilat enkodojnë gjenin ARSA</i>	A16AB21	Indikohet për trajtimin e leukodistrofisë metakromatike (MLD) e cila karakterizohet me mutacione bialelike në gjenin arilsulfatazë A (ARSA) që çon në zvogëlim të aktivitetit enzimatik të ARSA:- te fëmijët me forma të vonshme infantile ose të hershme juvenile, pa manifestime klinike të sëmundjes,- te fëmijët me formën e hershme juvenile, me manifestime të hershme klinike të sëmundjes, të cilët ende mund të ecin në mënyrë të pavarur dhe para fillimit të përkeqësimit kognitiv	12/17/2020	Orchard Therapeutics (Netherlands) BV
70	LIVMARLI	<i>Maralixibat klorur</i>	A05AX04	Trajtimi i sindromës Alagille	12/12/2022	Mirum Pharmaceuticals International BV
71	LIVTENCITY	<i>Maribavir</i>	J05AX10	Parandalimi i sëmundjes së citomegalovirusit (CMV) në pacientët me imunitet të dëmtuar të ndërmjetësuar nga qelizat që konsiderohen në rrezik	11/10/2022	Takeda Pharmaceuticals International AG Dega në Irlandë
72	Lunsumio	<i>Mosunetuzumab</i>		Trajtimi i limfomës folikulare	6/7/2022	Roche Registration GmbH
73	LUTATHERA	<i>lutetium (177Lu) oxodotreotide</i>	V10XX04	Trajtimi i tumoreve gastroenteropankreatike neuroendokrine (GEPNETs), somatostatinë receptor pozitiv, mirë të diferencuar (G1 dhe G2), të paoperueshëm ose metastatik, te të rriturit.	9/26/2017	Advanced Accelerator Applications
74	LUXTURNA	<i>Voretigene neparvovec</i>	S01XA27	Trajtimi i pacientëve të rritur dhe pediatrik me humbje të shikimit për shkak të distrofisë retinale të trashëguar , shkaktuar nga mutacionet e konfirmuara bialelike RPE65 dhe të cilët kanë qeliza të mjaftueshme retinale funksionale; Trajtimi i distrofivë të trashëguara të retinës (fillimisht i quajtur trajtimi i retinitit pigmentoz)	12/5/2018	Novartis Europharm Limited
75	MEPSEVII	<i>Vestronidase alfa</i>	A16AB18	Trajtimi i manifestimeve jo-neurologjike të mukopolisakaroidozës VII (MPS VII; Sly sindromi) .	8/27/2018	Ultragenyx Germany GmbH
76	MINJUVI	<i>tafasitamab</i>	L01XC35	Indikohet në kombinim me lenalidomidin, pasuar nga monoterapia me MINJUVI, për trajtimin e pacientëve të rritur me limfomë difuze të qelizave të mëdha B (DLBCL) të relapsuar ose refraktare, të cilët nuk janë të përshtatshëm për transplant autolog të qelizave amë (ASCT).	9/1/2021	Incyte Biosciences Distribution B.V.

77	MYALEPTA	<i>metreleptin</i>	A16AA07	Si shtesë e dietës, si terapi zëvendësuese për trajtim të komplikimeve të mungesës së leptinës te pacientët lipodistrofik (LD): - me LD kongjenitale të gjeneralizuar (sindromi Berardinelli-Seip) të konfirmuar ose me LD të gjeneralizuar të fituar (sindromi Lawrence) te të rriturit dhe fëmijët e moshës 2 vjeç e më shumë - me LD parciale familjare të konfirmuar ose me LD parciale të fituar (sindromi Barraquer-Simons) , te të rriturit dhe fëmijët e moshës 12 vjeçare e më shumë, te të cilët trajtimet standarde kanë dështuar për të arritur kontrollë adekuate metabolike.	8/1/2018	Amryt Pharmaceuticals Designated Activity Company
78	Mycapssa	<i>Octreotide acetate (përdorim oral)</i>	H01CB02	Trajtimi i akromegalisë	12/5/2022	Amryt Pharmaceuticals Designated Activity Company
79	MYLOTARG	<i>Gemtuzumab ozogamicin</i>	L01XC05	Terapia e kombinuar me daunorubicinë (DNR) dhe citarabinë (AraC) për trajtimin e pacientëve prej moshës 15 vjeçare e më shumë, me leukemi akute mieloidë (AML) , de novo CD33-pozitive dhe të patrajtuar më parë, me përjashtim të leukemisë akute promielocitare (APL).	4/19/2018	Pfizer Europe MA EEIG
80	NAMUSCLA	<i>Mexiletine hcl</i>	C01BB02	Trajtimi simptomatik i miotonisë te pacientët e rritur me çrregullime jo-distrofike miotonike .	12/18/2018	Lupin Europe GmbH
81	NATPAR	<i>parathyroid hormone</i>	H05AA03	Indikohet si trajtim adjunktiv i pacientëve të rritur me hipoparatiroidizëm kronik të cilët nuk mund të kontrollohen në mënyrë adekuate vetëm me terapinë standarde.	4/24/2017	Takeda Pharmaceuticals International AG Dega në Irlandë
82	NGENLA	<i>Recombinant modified human growth hormone (somatrogon)</i>	n/a	Trajtimi i deficiencës së hormonit të rritjes	1/24/2013	Pfizer Europe MA EEIG
83	NINLARO	<i>iksazomib</i>	L01XG03	Përdoret në kombinim me lenalidomid dhe deksametazon për trajtimin e pacientëve të rritur me mielomë multiple të cilët janë trajtuar më parë me së paku një terapi.	11/21/2016	Takeda Pharma A/S
84	NULIBRY	<i>Piranopterina monofosfat ciklik</i>	A16AX19	Trajtimi i mungesës së kofaktorit të molibdenit të tipit A	9/16/2022	Zyodus France
85	OBILTOXAXIMAB SFL	<i>obilttoxaximab</i>	J06BB22	Indikohet në kombinim me antibiotikë të përshtatshëm në të gjitha grupmoshat për trajtimin e antraksit inhalues të shkaktuar me Bacillus anthracis. Obilttoxaximab SFL indikohet në të gjitha grupmoshat për profilaksën pas ekspozimit të antraksit inhalues kur terapitë alternative nuk janë të përshtatshme ose nuk janë në dispozicion	11/19/2020	SFL Pharmaceuticals Deutschland GmbH
86	OCALIVA	<i>acidi obetikolik</i>	A05AA04	Trajtimi i holangitit primar (i njohur edhe si cirrozë biliare), në kombinim me acidin ursodeoksikolik (UDCA), te të rriturit me përgjigje të pamjaftueshme në UDCA ose si monoterapi te të rriturit që nuk e tolerojnë UDCA.	12/15/2016	Advanz Pharma Limited
87	ONIVYDE PEGYLATED LIPOSOMAL	<i>Nanoliposomal irinotecan</i>	L01CE02	Trajtimi i adenokarcinomës metastatike të pankreasit, në kombinim me 5-fluorouracil (5-FU) dhe leukovorinë (LV), te pacientët e rritur të cilët kanë pasur përkeqësim të sëmundjes pas trajtimit me terapi të bazuar në gemcitabinë.	10/18/2016	Les Laboratoires Servier
88	ONPATTRO	<i>Patisiran sodium</i>	N07XX12	Trajtimi i amiloidozës hereditare të ndërmjetësuar me transtiretinë (hATTR amiloidoza) te pacientët e rritur me fazën 1 ose 2 të polineuropatisë.	8/27/2018	Alnylam Netherlands B.V.
89	OPSUMIT	<i>Macitentan</i>	C02KX04	Opsumit, si monoterapi ose në kombinim indikohet për trajtim afatgjatë të pacientëve të rritur me hipertension arterial pulmonar në klasën funksionale II dhe III sipas OBSH. Efikasiteti është treguar në popullatën me PAH duke përfshirë PAH idiopatikë dhe të trashëguar , PAH lidhet me çrregullime të indit lidhës dhe me çrregullime kongjenitale të zembrës.	12/27/2013	Janssen-Cilag International NV
90	ORPHACOL	<i>Acid kolik</i>	A05AA03	Trajtimi i anomalive të lindura të sintezës së acideve biliare primare për shkak të mungesës së 3 beta -hidroksi-delta 5-C27-oksidoireduktazës steroidale ose të mungesës të delta 4-3-oksisteroid 5beta-reduktazës tek infanët, fëmijët dhe adoleshentët (prej moshës 1muaj deri në 18 vjeç) dhe të rriturit.	9/12/2013	Laboratoires CTRS
91	Oxbryta	<i>vokselotor</i>	B06AX03	Trajtimi i anemisë me qeliza drapërore	2/15/2022	Pfizer Europe MA EEIG
92	OXERVATE	<i>Cenegermin</i>	S01XA24	Trajtimi i keratitit neurotrofik mesatar (defekti persistent epitelial) ose të rëndë (ulçera korneale) te të rriturit.	7/6/2017	Dompe farmaceutici s.p.a.
93	OXLUMO	<i>Lumasiran</i>	A16AX18	Indikohet për trajtimin e hiperoksalurisë primare të tipit 1 (PH1) në të gjitha grupmoshat.	11/19/2020	Alnylam Netherlands B.V.
94	PALYNZIQ	<i>pegvaliasë</i>	A16AB19	Trajtimi i pacientëve të moshës 16 vjet e më shumë me fenilketonuri (PKU) , të cilët kanë kontrollë joadekuate të fenilalaninës në gjak (nivelet e fenilalaninës në gjak mbi 600 mikromol/l) përkundër trajtimit të mëhershëm me terapitë që janë në dispozicion.	5/3/2019	BioMarin International Limited
95	PEMAZYRE	<i>Pemigatinib</i>	L01EX20	Trajtimi i kancerit të traktit biliar	3/29/2021	Incyte Biosciences Distribution B.V.
	POMBILITI	<i>Cipaglucosidase alfa</i>	A16AB	Sëmundja Tip II e grumbullimit të glikogjenit	3/20/2023	Amicus Therapeutics Europe Limited
96	POTELIGEO	<i>Mogamulizumab</i>	L01XC25	Trajtimi i pacientëve të rritur me mikozë fungoide (MF) ose sindrom Sézary (SS) të cilët kanë marrë së paku një terapi sistemike më parë.	11/22/2018	Kyowa Kirin Holdings B.V.

97	PREVYMIS	<i>Letermovir</i>	J05AX18	Profilaksa e reaktivizimit të citomegalovirusit (CMV) dhe sëmundjes të rriturit CMV-seropozitiv [R+] që janë pranues të transplantit alogjenik të qelizave amë hematopoetike (HSCT). Duhet të merren në konsideratë udhëzimet zyrtare për përdorim të drejtë të barnave antivirale.	1/8/2018	Merck Sharp & Dohme Limited
98	PROCYSBI	<i>Cisteamina bitartrate (gastrorezistente)</i>	A16AA04	Trajtimi i cistinozës së dëshmuar nefropatike. Cistamina zvogëlon akumulimin e cistinës në disa qeliza (psh. leukocite, qeliza muskulare dhe qeliza hepatike) të pacientëve me cistinozë nefropatike dhe kur trajtimi fillohet heret vonon zhvillimin e insuficiencës renale.	9/10/2013	Chiesi Farmaceutici SpA
99	PYRUKUND	<i>Mitapivat sulfat</i>	B06AX04	Trajtimi i mungesës së piruvat kinazës	11/10/2022	Agios Netherlands BV
100	QARZIBA	<i>Dinutuximab beta</i>	L01XC16	Trajtimi i neuroblastomës me rrezik të lartë te pacientët e moshës 12 muaj e më shumë, të cilët më parë kanë marrë kemoterapi induktuese dhe kanë arritur së paku një përgjigje parciale, e ndjekur nga trajtimi mieloablativ dhe transplantimi i qelizave amë, si dhe te pacientët me histori të neuroblastomës së relapsuar ose refraktare, me ose pa sëmundje reziduale. Para trajtimit të neuroblastomës së relapsuar, çdo sëmundje me progresion aktiv duhet të stabilizohet me masa tjera të përshtatshme. Te pacientët me histori të sëmundjes së relapsuar/refraktare dhe te pacientët të cilët nuk kanë arritur përgjigje të plotë pas trajtimit të linjës së parë, Dinutuximab beta Apeiron duhet të kombinohet me interleukinë-2 (IL-2).	5/11/2017	EUSA Pharma (UK) Limited
101	QINLOCK	<i>ripretinib</i>	L01EX19	Trajtimi i tumoreve stromale gastrointestinale	11/8/2017	Deciphera Pharmaceuticals (Netherlands) B.V.
102	RAVICTI	<i>Glycerol phenylbutyrate</i>	A16AX09	Indikohet të përdoret si terapi adjuntive për menaxhimin kronik të pacientëve të rritur dhe pacientëve pediatrikë ≥2 muaj meçrregullime të ciklit të uresë (ÇCU) përfshirë: mungesat e karbamoil fosfatsintazës-I (KFS) -ornitin-karbamoiltransferazës (OKT) -argininosukcinat sintetazës (ASS) -argininosukscinat liazës (ASL) -arginazës I (ARG) - hiperornitinemia e mungesës së ornitin translokazës (ornithine translocase deficiency hyperornithinaemia) -sindromi i homocitrulinurisë hiperamonemike (hyperammonaemia homocitrullinuria syndrome-HHH) Tek personat që nuk mund të menaxhohen vetëm me kufizim të dietave proteinave dhe/ose suplementim të aminacideve. RAVICTI duhet të përdoret me kufizim të dietave proteinike dhe, në disa raste, suplemente dietetike (p.sh. amonoacidet esenciale, arginine, citrulinë, suplemente pa kalori proteinike).	12/1/2015	Immedica Pharma AB
103	RAXONE	<i>Idebenone</i>	N06BX13	Trajtimi i çrregullimeve vizuale tek adoleshentët dhe pacientët e rritur me Neuropatinë Optike Hereditare Leber (NOHL).	9/10/2015	Santhera Pharmaceuticals (Deutschland) GmbH
104	REBLOZYL	<i>luspatercept</i>	B03XA06	Indikohet për trajtimin e pacientëve të rritur me anemi të varur nga transfuzioni për shkak të sindromave mielodisplazike shumë të ulta, të ulta dhe me rrezik të ndërmjetëm (SDS) me sideroblaste unazore, të cilët kishin një përgjigje jo të kënaqshme ndaj ose nuk janë të pranueshëm për terapi të bazuar në eritropoetinë. Indikohet për trajtimin e pacientëve të rritur me anemi të varur nga transfuzioni, të shoqëruar me beta talasemi.	6/26/2020	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG
105	REVESTIVE	<i>Teduglutide</i>	A16AX08	Trajtimi i pacientëve adult me sindromën e zorrës së shkurtë. Pacientët duhet të jenë stabil gjatë periudhës së adaptimit intestinal pas ndërhyrjes kirurgjike.	9/4/2012	Takeda Pharmaceuticals International AG Dega në Irlandë
106	Roctavian	<i>Valoctocogene roxaparvovec</i>	B02	Trajtimi i hemofilisë A	3/21/2016	BioMarin International Limited
107	RYDAPT	<i>Midostaurin</i>	L01EX10	Në kombinim me indukcionin standard me daunorubicinë dhe citarabinë dhe me kemoterapinë konsoliduese me citarabinë në dozë të lartë dhe për pacientët në përgjigje complete, e pasuar me terapinë mbajtëse Rydapt me një bar, për pacientët e rritur me leukemi akute mieloide (AML) të porsadiagnostifikuar, të cilët janë pozitiv për mutacionin FLT3. Si monoterapi për trajtimin e pacientëve të rritur me mastocitozë agresive sistemike (ASM), mastocitozë sistemike me neoplazmë shoqëruese hematologjike (SM AHN), ose leukemi të qelizave mastocite (MCL).	9/18/2017	Novartis Europharm Limited
108	Scemblix	<i>Asciminib</i>	L01EA	Trajtimi i leukemisë kronike mieloide	3/24/2020	Novartis Europharm Limited
109	SCENESSE	<i>Afamelanotide</i>	D02BB02	Parandalimi i fototoksicitetit tek pacientët e rritur me protoporfiri eritropoetike (PEP) .	12/22/2014	Clinuvel UK Ltd
110	SIGNIFOR	<i>Pasireotide</i>	H01CB05	Trajtimi i akromegalisë Hipersekretimi i ACTH në hipofizë	10/8/2009	Recordati Rare Diseases

111	SIRTURO	<i>Bedaquiline</i>	J04AK05	SIRTURO indikohet për përdorim si pjesë e një kombinimi të përshtatshëm në mjekimin e tuberkulozës pulmonare rezistente në shumë barna tek pacientët adult kur mjekimi me trajtim efektiv nuk mund të përbëhet ndryshe për arsye të rezistencës ose tolerancës.	3/5/2014	Janssen-Cilag International N.V.
112	SKYTROFA	<i>Lonapegsomatropin</i>	H01AC	Trajtimi i mungesës së hormonit të rritjes	1/17/2022	Ascendis Pharma Endocrinology Division A/S
113	SOGROYA	<i>somapacitan</i>	H01AC07	Indikohet për zëvendësimin e hormonit endogjen të rritjes (GH) tek të rriturit me mungesë të hormonit të rritjes (AGHD)	4/6/2021	Novo Nordisk A/S
114	SOLIRIS	<i>Eculizumab</i>	L04AA25	Për trajtimin e të rriturve dhe fëmijëve me: hemoglobinuri nokturne paroksizmale (HNP).Të dhënat për benefitet klinike të Soliris në trajtimin e pacientëve me HNP janë të limituara në pacientët me përvoja të caktuara në transfuzion- sindroma hemolitikuremike atipike.	8/17/2017	Alexion Europe SAS
115	SOMAKIT TOC	<i>edotreotide</i>	V09IX09	Pas radioetiketit (radiolabelling) me tretësirë të klorurit të galiumit (68Ga), tretësira e fituar e edotreotidit të galiumit (68Ga) indikohet për incizim Tomografik të Emisionit të Pozitronëve (PET) të ekspresionit të rritur të receptorit somatostatinë në pacientët e rritur me tumore të diferencuara mirë neuroendokrine gastro-enteropankreatike të konfirmuar ose të dyshimta (GEP -NET) për lokalizimin e tumoreve primare dhe metastazave të tyre.	12/12/2016	Advanced Accelerator Applications
116	SPINRAZA	<i>nusinersen sodium</i>	M09AX07	Trajtimi i atrofisë muskulare spinale 5q.	6/1/2017	Biogen Idec Ltd
117	STRENSIQ	<i>asfotase alfa</i>	A16AB13	Terapia afatgjatëzëvendësuese enzimatike tek pacientët me hipofosfatazi me fillim pediatric për trajtimin e manifestimeve kockore të sëmundjes.	9/1/2015	Alexion Europe SAS
118	STRIMVELIS	<i>fraksioni i pasuruar qelizor autolog CD34+ i cili përmban qeliza CD34+ të transdukuara me vektorë retroviral të cilat përmbajnë kodin për adenozinë deaminazën humane (ADA), që vjen nga sequenca cADN e qelizave amë/progjenitore (CD34+) humane hematopoetike</i>	L03	Trajtimi i pacientëve me imunodeficiencë të rëndë të kombinuar të shkaktuar nga mungesa e adenozinë deaminazës (ADA-SCID), për të cilët nuk ka dhurues të përshtatshëm të qelizave amë, HLA (antigjeni human leukocitar) kompatibil.	5/30/2016	Orchard Therapeutics (Holandë) BV
119	SYLVANT	<i>Siltuximab</i>	L04AC11	Trajtimi i pacientëve të rritur me sëmundjen Castleman multicentrike (MCD) që janë negativ nëvirusin e imunodeficiencës humane (HIV) dhe herpesvirus-8 human (HHV-8).	5/27/2014	EUSA Pharma (Holandë) BV
120	SYMKEVI	<i>Tezacaftor/ivacaftor</i>	R07AX31	Në regjim të kombinuar me ivacaftor 150 mg tableta për trajtim të pacientëve me fibrozë cistike (CF) të moshës 12 vjeç e më shumë, të cilët janë homozigot për mutacionin F508del ose të cilët janë heterozigot për mutacionin F58del dhe kanë një nga mutacionet vijuese në gjenin rregullator përçues transmembranor të fibrozës cistike (CFTR): <i>P67L, R117C, L206W, R352Q, A455E, D579G, 711+3A→G, S945L, S977F, R1070W, D1152H, 2789+5G→A, 3272 26A→G, dhe 3849+10kbC→T.</i>	11/6/2018	Vertex Pharmaceuticals (Europe) Limited
121	TAKHZYRO	<i>Lanadelumab</i>	B06AC05	Për parandalim rutinor të sulmeve rekurente të angioedemës hereditare (HAE) te pacientët e moshës 12 vjeçare e më shumë.	11/26/2018	Takeda Pharmaceuticals International AG Dega në Irlandë
122	TAVNEOS	<i>avacopan</i>	L04	Tavneos, në kombinim me një regjim rituximab ose ciklofosamid, indikohet për trajtimin e pacientëve të rritur me granulomatozë të rëndë, aktive me poliingit (GPA) ose poliingit mikroskopik (MPA).	1/19/2022	Vifor Fresenius Medical Care Renal Pharma France
123	TECARTUS	<i>Autologous peripheral blood T cells CD4 and CD8 selected and CD3 and CD28 activated transduced with retroviral vector expressing anti-CD19 CD28/CD3-zeta chimeric antigen receptor and cultured</i>	L01X	Indikohet për trajtimin e pacientëve të rritur me limfomë të qelizave mantle (MCL) të relapsuar ose refraktare pas dy ose më shumë linjave të terapisë sistemike, përfshirë inhibitorët e Bruton tirozinë kinazës (BTK)	9/5/2022	Kite Pharma EU B.V.
124	TEGSEDI	<i>Inotersen</i>	N07XX15	Trajtimi i polineuropatisë së fazës 1 ose fazës 2 te pacientët e rritur me amiloidozë transtiretine hereditare (hATTR)	7/10/2018	Akcea Therapeutics Ireland Limited
125	TIBSOVO	<i>Ivosidenib</i>	L01XX62	Trajtimi i leucemisë akute mieloidë; Trajtimi i kancerit të traktit biliar	5/8/2023	Les Laboratoires Servier
126	TRANSLARNA	<i>Ataluren</i>	M09AX03	Trajtimi i distrofisë muskulare Duchenne	8/5/2014	PTC Therapeutics Limited
127	TRECONDI	<i>treosulfan</i>	L01AB02	Treosulfan në kombinim me fludarabine indikohet si pjesë e trajtimit kondicionues përpara transplantimit alogjenik të qelizave staminale hematopoietike (alloHSCT) në pacientët e rritur me sëmundje malinje dhe jo malinje, dhe në pacientët pediatricë më të rritur se një muaj me sëmundje malinje.	6/24/2019	medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH

128	TREPULMIX	<i>treprostiniil</i>	B01AC21	Indikohet për trajtimin e pacientëve të rritur me Klasën Funktionale të OBSH (FC) III ose IV dhe: -hipertension pulmonar kronik tromboembolik të paoperueshëm (CTEPH), ose -CTEPH e qëndrueshme ose e përsëritur pas trajtimit kirurgjikal për të përmirësuar kapacitetin ushtrimor. Trajtimi i keratokonjunktivitit të rëndë vernal (VKC) tek fëmijët nga mosha 4 vjeçare dhe adoleshentët.	4/3/2020	SciPharm Sàrl
	UPLIZNA	<i>Inebilizumab</i>	L04AA	Neuromyelitis Optica	4/25/2022	Horizon Therapeutics Ireland DAC
129	Upstaza	<i>eladokagen eksuparvovek</i>	N07	Trajtimi i mungesës së dekarboksilazës së L-aminoacideve aromatike	11/18/2016	PTC Therapeutics International Limited
130	VERKAZIA	<i>Ciklosporina</i>	S01XA18	Trajtimi i keratokonjunktivitit të rëndë vernal (VKC) tek fëmijët nga mosha 4 vjeçare dhe adoleshentët.	7/6/2018	Santen Oy
131	VIMIZIM	<i>Recombinant human n-acetylgalacto-samine-6-sul-fatase (INN = Elosulfasealfa</i>	A16AB12	Trajtimi i mukopolisakaridozës, tip IVA (Sindroma Morquio A, MPS IVA) në pacientët e të gjitha moshave.	4/28/2014	BioMarin Europe Limited
132	Voraxaze	<i>glukarpidaze</i>	V03AF09	Trajtim ndihmës te pacientët me rrezik të toksicitetit të metotreksatit	2/3/2003	Serb
133	VOTUBIA	<i>Everolimus</i>	L01EG02	* Trajtimi i pacientëve të rritur me angiomiolipomë renale eshoqëruar me sklerozë tuberoze komplekse (TSC) që janë në rrezik nga komplikimet (bazuar në faktorët si madhësia e tumorit ose prania e aneurizmës, ose prania e tumorëve multipl ose bilateral) por të cilët nuk kanë nevojë për operacion të menjëhershëm. Dëshmitë janë të bazuara në analizat e ndryshimeve në shumën e vëllimit të angiomiolipomës. * Trajtimi i pacientëve me astrocitomë subependimale qelizore (subependymal giant cell astrocytoma -SEGA) e shoqëruar me sklerozë tuberoze komplekse (TSC) që kanë nevojë për intervenim terapeutik, por që nuk janë të përshtatshëm për operacion. Dëshmitë janë të bazuara në analizat e ndryshimeve në vëllimin e SEGA-s. Benefit tjetër klinik, siç është përmisimi i simptomave të lidhura me sëmundjen, nuk janë demonstruar.	9/6/2011	Novartis Euro-pharm Ltd
134	VOXZOGO	<i>vosoritide</i>	M05BX07	Indikohet për trajtimin e ahondroplazisë te pacientët e moshës 2 vjet e më shumë, epifizat e të cilëve nuk janë mbyllur ende. Diagnoza e ahondroplazisë duhet të konfirmohet me testime përkatëse gjenetike.	9/1/2021	BioMarin International Limited
135	Vyvgart	<i>Efgartigimod alfa</i>	L04AA58	Trajtimi i miastenia gravis	3/21/2018	Argenx
	VPRIV	<i>Velaglucerase alfa</i>	A16AB10	Sëmundja Gaucher	5/26/2010	Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch
136	VYXEOS liposomal	<i>Liposomal combination of cytarabine and daunorubicin</i>	L01XY01	Trajtimi i leukemisë akute mieloide	8/22/2018	Jazz Pharmaceuticals Ireland Limited
137	WAKIX	<i>Pitolisant</i>	N07XX11	Trajtimi i narkolepsisë, me ose pa katapleksi, te të rriturit.	3/31/2016	Bioprojet Pharma
138	WAYLIVRA	<i>Volanesorsen</i>	C10AX18	Indikohet si shtesë e dietës te pacientët e rritur me sindromë familjare hilomikronemike (FCS) gjenetikisht të konfirmuar dhe me rrezik të lartë për pankreatit, në të cilët përgjigja në dietë dhe terapi për zvogëlimin e triglicerideve nuk ka qenë adekuate.	5/3/2019	Akcea Therapeutics Ireland Limited
	XALUPRINE	<i>6-mercaptopurine monohydrate</i>	L01BB02	Leukemia, limfoide	3/9/2012	Nova Laboratories Limited
139	XENPOZYME	<i>olipudazë alfa</i>	A16AB25	Trajtimi i sëmundjes Niemann-Pick	6/27/2022	Genzyme Europe BV
140	XERMELO	<i>Telotristat</i>	A16AX15	Trajtimi i diareës së sindromit karcinoid në kombinim me analogë të somatostatinitës (SSA) te të rriturit të cilët nuk kontrollohen në mënyrë të përshtatshme me terapi SSA.	9/20/2017	serb
141	XOSPATA	<i>Gilteritinib fumarate</i>	L01EX13	Si monoterapi për trajtimin e pacientëve të rritur të cilët kanë leukemi akute mieloide (AML) të relapsuar ose refraktare me mutacion FLT3.	10/28/2019	Astellas Pharma Europe B.V.
142	YESCARTA	<i>Axicabtagene ciloleuceel</i>	L01XX70	Trajtimi i pacientëve të rritur me limfomë difuze me qeliza të mëdha B (DLBCL) të relapsuar ose refraktare dhe me limfomë primare mediastinale me qeliza të mëdha B (PMBCL) , pas dy ose më shumë linjave të terapisë sistemike.	8/22/2018	Kite Pharma EU B.V.
143	ZEJULA	<i>Niraparib</i>	L01XK02	Si monoterapi për terapinë mbajtëse te pacientët e rritur me kancer seroz epitelial ovarian, të tubit falopian, ose primar peritoneal , platinë sensitiv, të relapsuar, të shkallës së lartë, të cilët janë duke reaguar (plotësisht ose pjesërisht) në kemoterapi të bazuar në platinë.	11/20/2017	GlaxoSmithKline (Irlandë) Limited
144	Zokinvy	<i>Lonafarnib</i>	A16AX20	Trajtimi i sindromës progeria Hutchinson-Gilford	7/19/2022	EigerBio Europe Limited
145	ZOLGENSMA	<i>onasemnogene abeparvovec</i>	M09AX09	Pacientët me atrofi muskulore kurrizore 5q (SMA) me mutacion bi-alelik në gjenin SMN1 dhe një diagnozë klinike të SMA-s Tipi 1, ose Pacientët me 5q SMA me mutacion bi-alelik në gjenin SMN1 dhe deri në 3 kopje të gjenit SMN2.	5/18/2020	Novartis Europharm Limited
	ZTALMY	<i>Ganaxolone</i>	N03AX	Trajtimi i çrregullimit të mungesës së CDKL5	7/28/2023	Marinus Pharmaceuticals Emerald Limited

146	<i>Ribavirin ampula</i>		Ethet hemoragjike		
147	<i>Rifampicin 150mg+INH 75mg</i>		Antituberkular		
148	<i>Rifampicin 75mg +Isoniazid 50mg</i>		Antituberkular		
149	<i>Rifampicin 75mg + Isoniazid 50mg + Pyrazinamide 150mg</i>		Antituberkular		
150	<i>Ethambutol 400mg</i>		Antituberkular		
151	<i>Isoniazid 100mg</i>		Antituberkular		
152	<i>Ethambutol 100mg</i>		Antituberkular		
153	<i>Isoniazid 300mg</i>		Antituberkular		
154	<i>Pyrazinamide 400mg</i>		Antituberkular		
155	<i>Capreomycin 1g</i>		Antituberkular		
156	<i>Closerin 250mg</i>		Antituberkular		
157	<i>Kanamycin 1g/4 ml</i>		Antituberkular		
158	<i>Linezolid 600 mg</i>		Antituberkular		
159	<i>Pyrazinamide tablets 500 mg</i>		Antituberkular		
160	<i>Efavirenz +emtricitabine + tenofovir disoproxil fumarate 600mg/200mg/300mg</i>		Antiretroviral		
161	<i>Lopinavir +Ritonavir (200mg/50mg)</i>		Antiretroviral		
162	<i>Efavirenz 600 mg</i>		Antiretroviral		
163	<i>Tenofovir disoproxil fumarate+ Emtricitabine (245mg/200mg); 300mg/200mg</i>		Antiretroviral		
164	<i>Vaksina për meningjitin meningokoksik ACYW 135</i>				
165	<i>Efavirenz 200 mg</i>		Antiretroviral		
166	<i>Clofazimine kapsula 100 mg</i>		Antituberkular		
167	<i>Surfaktant pulmonar për neonatë</i>		Surfaktant pulmonar		
168	<i>Dantrolene 20mg/flakon, iv., pluhur për tretësirë për injeksion</i>		relaksues i muskujve skeletik me veprim të drejtpërdrejtë që përdoret për trajtimin e hipermetabolizmit fulminant të muskujve skeletik që çon në krizën e hipertermisë malinje.		
	<i>Methotrexate pluhur për injeksion: 50mg (si kripë natriumi) në flakon</i>		Trajtimi i alkaptunurisë; Trajtimi i shkëputjes së retinës; Trajtimi i leukemisë akute limfoblastike		
	<i>Vincristine (sulphate) liposomal</i>		Trajtimi i leukemisë akute limfoblastike		
	<i>Vinorelbine tartrate, injeksion: 50mg/5ml në flakon 5 ml</i>		Trajtimi i sarkomës së indit të butë		