



На основу члана 57 Закона о лековима и медицинским средствима ("Службени Гласник РС" бр. 30/2010), Агенција за лекове и медицинска средства Србије објављује

СПИСАК

лекова за које је у периоду од 17.04.2018. године до 15.07.2018. године издато решење о престанку важења дозволе за лек.

У периоду од 17.04.2018. године до 15.07.2018. године, Агенција за лекове и медицинска средства Србије издала је решења о престанку важења дозволе за лек за следеће лекове:

Назив лека ИНН	Облик, јачина и паковање лека	Број и датум дозволе за лек	Број и датум решења о престанку важења дозволе за лек	Произвођач	Носилац дозволе
-------------------	----------------------------------	--------------------------------	---	------------	-----------------

Престанак важења решења по захтеву клијента - хумани

Aclasta® zoledronska kiselina	rastvor za infuziju; 0.05mg/mL; бојича plastična, 1x100mL	515-01-8154-12-001 od 16.05.2013	515-01-00161-18-001 od 17.05.2018	NOVARTIS PHARMA STEIN AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švajcarska	PREDSTAVNIŠTVO NOVARTIS PHARMA SERVICES INC. BEOGRAD (NOVI BEOGRAD), Omladinskih Brigada 90 A, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Amracin® tetraciklin	kapsula, tvrda; 500mg; blister, 2x8kom	515-01-6690-12-001 od 22.05.2013	515-01-00122-18-001 od 09.05.2018	GALENKA AD BEOGRAD, Batajnički drum b.b., Beograd, Republika Srbija	GALENKA AD BEOGRAD, Batajnički drum b.b., Beograd, Republika Srbija
Anbol® acetilsalicilna kiselina	tableta; 300mg; blister, 50x10kom tableta; 300mg; strip, 3x6kom tableta; 300mg; strip, 50x10kom	515-01-01990-14-001 od 08.10.2014 515-01-7312-12-001 od 10.06.2013 515-01-7313-12-001 od 10.06.2013	515-01-00124-18-006 od 06.06.2018 515-01-00123-18-001 od 09.05.2018 515-01-00201-18-002 od 12.06.2018	GALENKA AD BEOGRAD, Batajnički drum b.b., Beograd, Republika Srbija	GALENKA AD BEOGRAD, Batajnički drum b.b., Beograd, Republika Srbija
Atriance® nelarabin	rastvor za infuziju; 5mg/mL; boјича staklena, 6x50mL	515-01-04438-16-001 od 12.05.2017	515-01-00149-18-001 od 15.05.2018	GLAXO OPERATIONS UK LTD, Harmire Road, Barnard Castle, Velika Britanija	PREDSTAVNIŠTVO NOVARTIS PHARMA SERVICES INC. BEOGRAD (NOVI BEOGRAD), Omladinskih Brigada 90 A, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija



Назив лека ИНН	Облик, јачина и паковање лека	Број и датум дозволе за лек	Број и датум решења о престанку важења дозволе за лек	Произвођач	Носилац дозволе
Carvetrend® karvedilol	tableta; 12.5mg; blister, 2x14kom	515-01-01886-14-001 od 14.10.2014	515-01-00260-18-001 od 08.05.2018	PLIVA HRVATSKA D.O.O. - Prilaz baruna Filipovića 25, Zagreb, Hrvatska	TEVA SERBIA D.O.O. BEOGRAD, Makenzijeva 24, Beograd - Vračar, Republika Srbija
	tableta; 25mg; blister, 1x28kom	515-01-01889-14-001 od 14.10.2014	515-01-00261-18-001 od 08.05.2018		
	tableta; 3.125mg; blister, 2x14kom	515-01-01887-14-001 od 14.10.2014	515-01-00258-18-001 od 08.05.2018		
	tableta; 6.25mg; blister, 2x14kom	515-01-01888-14-001 od 14.10.2014	515-01-00259-18-001 od 08.05.2018		
Ceftriakson ceftriakson	prašak za rastvor za injekciju; 1g; bočica, 10x1g	515-01-6319-11-001 od 03.05.2012	515-01-00263-17-001 od 09.05.2018	GALENKA AD BEOGRAD, Batajnički drum b.b., Beograd, Republika Srbija	GALENKA AD BEOGRAD, Batajnički drum b.b., Beograd, Republika Srbija
	prašak za rastvor za injekciju; 1g; bočica, 50x1g	515-01-6321-11-001 od 03.05.2012	515-01-00257-17-001 od 09.05.2018		
Celebrex® celekoksib	kapsula, tvrda; 200mg; blister, 1x10kom	515-01-5825-12-001 od 18.04.2013	515-01-00066-18-001 od 19.04.2018	R-PHARM GERMANY GMBH, Heinrich-Mack-Strasse 35, Illertissen, Nemačka	PREDSTAVNIŠTVO PFIZER H.C.P. CORPORATION, BEOGRAD, Trešnjnog cveta 1/VI, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Certican® everolimus	tableta za oralnu suspenciju; 0.25mg; blister, 6x10kom	515-01-2250-12-001 od 05.11.2012	515-01-00222-18-002 od 11.06.2018	NOVARTIS PHARMA STEIN AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švajcarska	PREDSTAVNIŠTVO NOVARTIS PHARMA SERVICES INC. BEOGRAD (NOVI BEOGRAD), Omladinskih Brigada 90 A, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Cleodette® drospirenon, etinilestradiol	film tableta; 3mg+0.02mg; blister, 1x28kom (24 + 4 placebo)	515-01-04089-13-001 od 05.08.2014	515-01-00355-18-001 od 28.06.2018	LABORATORIOS LEON FARMA, S.A., C/La Vallina s/n, Poligono Industrial Navatejera, Villaquilambre, Leon, Španija	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
Cleosensa® drospirenon, etinilestradiol	film tableta; 3mg+0.03mg; blister, 1x21kom	515-01-04214-13-001 od 11.08.2014	515-01-00354-18-001 od 28.06.2018	LABORATORIOS LEON FARMA, S.A., C/La Vallina s/n, Poligono Industrial Navatejera, Villaquilambre, Leon, Španija	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija



Назив лека ИНН	Облик, јачина и паковање лека	Број и датум дозволе за лек	Број и датум решења о престанку важења дозволе за лек	Произвођач	Носилац дозволе
Cubicin® daptomicin	prašak za rastvor za injekciju/infuziju; 350mg; bočica, 1x350mg	515-01-4639-11-001 od 15.08.2012	515-01-00207-18-001 od 25.05.2018	NOVARTIS PHARMA GMBH, Roonstrasse 25 und Obere Turnstrasse 8, Nurnberg, Nemačka	MERCK SHARP & DOHME D.O.O., Omladinskih brigada 90a/1400, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
	prašak za rastvor za injekciju/infuziju; 500mg; bočica, 1x500mg	515-01-4644-11-001 od 15.08.2012	515-01-00208-18-001 od 25.05.2018		
DEXASON® deksametazon	rastvor za injekciju; 4mg/mL; ampula, 50x1mL	515-01-01099-14-001 od 07.10.2014	515-01-00129-18-002 od 09.05.2018	GALENKA AD BEOGRAD, Batajnički drum b.b., Beograd, Republika Srbija	GALENKA AD BEOGRAD, Batajnički drum b.b., Beograd, Republika Srbija
Dimigal® dimenhidrinat	tableta; 50mg; blister, 1x10kom	515-01-5704-11-001 od 28.03.2012	515-01-00056-17-001 od 07.05.2018	GALENKA AD BEOGRAD, Batajnički drum b.b., Beograd, Republika Srbija	GALENKA AD BEOGRAD, Batajnički drum b.b., Beograd, Republika Srbija
Docetaxel docetaxsel	koncentrat za rastvor za infuziju; 10mg/mL; bočica, 1x16mL	515-01-7595-11-001 od 17.06.2013	515-01-00147-18-001 od 27.06.2018	HOSPIRA UK LIMITED, Queensway, Warwickshire, Leamington Spa, Velika Britanija	ALVOGEN PHARMA D.O.O., Pašnjačka bb, Barice, Plandište, Republika Srbija
	koncentrat za rastvor za infuziju; 10mg/mL; bočica, 1x2mL	515-01-7593-11-001 od 17.06.2013	515-01-00145-18-001 od 27.06.2018		
	koncentrat za rastvor za infuziju; 10mg/mL; bočica, 1x8mL	515-01-7594-11-001 od 17.06.2013	515-01-00146-18-001 od 27.06.2018		
Docetaxel-Teva docetaxsel	koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju; 20mg/0.72mL; bočica sa koncentratom i bočica sa rastvaračem, 1x1.28mL	515-01-2564-11-001 od 17.09.2012	515-01-00050-17-001 od 04.05.2018	TEVA PHARMACEUTICAL WORKS PRIVATE LIMITED COMPANY, Tancsics Mihaly 82, Godollo, Mađarska PHARMACHEMIE B.V., Swensweg 5, Haarlem, Holandija	TEVA SERBIA D.O.O. BEOGRAD, Makenzijeva 24, Beograd - Vračar, Republika Srbija
	koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju; 80mg/2.88mL; bočica sa koncentratom i bočica sa rastvaračem, 1x5.12mL	515-01-2561-11-001 od 17.09.2012	515-01-00049-17-001 od 04.05.2018		
Eglonyl® sulpirid	tableta; 200mg; blister, 1x10kom	515-01-04513-13-001 od 04.12.2013	515-01-00357-18-001 od 28.06.2018	ALKALOID AD SKOPJE, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Republika Makedonija u saradnji sa SANOFI - AVENTIS, Francuska	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD, Prahovska 3, Beograd, Republika Srbija



Назив лека ИНН	Облик, јачина и паковање лека	Број и датум дозволе за лек	Број и датум решења о престанку важења дозволе за лек	Произвођач	Носилац дозволе
Elephogal® donepezil	oralna disperzibilna tableta; 10mg; blister, 2x14kom	515-01-3584-12-001 od 19.05.2014	515-01-00132-18-003 od 09.05.2018	GALENICA AD BEOGRAD, Batajnički drum b.b., Beograd, Republika Srbija	GALENICA AD BEOGRAD, Batajnički drum b.b., Beograd, Republika Srbija
	oralna disperzibilna tableta; 5mg; blister, 2x14kom	515-01-3583-12-001 od 19.05.2014	515-01-00131-18-001 od 09.05.2018		
Emadine® emedastin	kapi za oči, rastvor; 0.5mg/mL; бојича, 1x5mL	515-01-1996-12-001 od 04.12.2012	515-01-00694-17-002 od 07.06.2018	ALCON-COUVREUR N.V., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	PREDSTAVNIŠTVO ALCON PHARMACEUTICALS LTD BEOGRAD, Omladinskih brigada 90a, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Enap®-HL 20 enalapril, hidrohlortiazid	tableta; 20mg+12.5mg; blister, 3x10kom	515-01-7030-12-001 od 22.04.2013	515-01-00095-18-001 od 09.05.2018	KRKA D.D., NOVO MESTO, Šmarješka cesta 6, Novo Mesto, Slovenija	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD, Jurija Gagarina 26/V/II, Beograd, Republika Srbija
	tableta; 20mg+12.5mg; blister, 9x10kom	515-01-7031-12-001 od 22.04.2013	515-01-00096-18-001 od 09.05.2018		
Enbrel® etanercept	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu; 25mg/0.5mL; napunjen injekcioni špric sa iglom, 4x0.5mL	515-01-4268-12-001 od 04.03.2013	515-01-00871-17-001 od 26.06.2018	WYETH PHARMACEUTICALS, New Lane, Havant, Velika Britanija	PREDSTAVNIŠTVO PFIZER H.C.P. CORPORATION, BEOGRAD, Trešnjinog cveta 1/VI, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Eporex® epoetin alfa	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu; 10000i.j./1mL; napunjen injekcioni špric, 6x1mL	515-01-6351-12-001 od 13.05.2013	515-01-00737-17-001 od 07.06.2018	CILAG AG, Hochstrasse 201, Schaffhausen, Švajcarska	PREDSTAVNIŠTVO JANSSEN-CILAG KFT BEOGRAD, Omladinskih brigada 88B, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Flavamed® forte ambroksol	šumeća tableta; 60mg; tuba, 1x10kom	515-01-03512-16-001 od 14.09.2017	515-01-00363-18-001 od 28.06.2018	BERLIN-CHEMIE AG, Glienicker Weg 125, Berlin, Nemačka	PREDSTAVNIŠTVO BERLIN-CHEMIE AG BEOGRAD (NOVI BEOGRAD), Đorđa Stanojevića 14, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Fluconazole-Teva flukonazol	rastvor za infuziju; 2mg/mL; kesa, 10x100mL	515-01-1358-11-001 od 14.08.2012	515-01-00051-17-001 od 04.05.2018	TEVA PHARMACEUTICAL WORKS PRIVATE LIMITED COMPANY, Tancsics Mihaly 82, Godollo, Mađarska	TEVA SERBIA D.O.O. BEOGRAD, Makenzijeva 24, Beograd - Vračar, Republika Srbija
Flusetin® fluoksetin	film tableta; 20mg; blister, 2x10kom	515-01-6764-12-001 od 04.06.2013	515-01-00888-17-001 od 06.06.2018	BOSNALIJEK D.D., Jukićeva 53, Sarajevo, Bosna i Hercegovina	PREDSTAVNIŠTVO BOSNALIJEK DD, BEOGRAD, Cara Nikolaja II 61/B, Beograd, Republika Srbija



Назив лека ИНН	Облик, јачина и паковање лека	Број и датум дозволе за лек	Број и датум решења о престанку важења дозволе за лек	Произвођач	Носилац дозволе
Galecef® cefazolin	prašak za rastvor za injekciju/infuziju; 1g; bočica, 50x1g	515-01-5808-12-001 od 01.04.2013	515-01-00133-18-001 od 09.05.2018	GALENICA AD BEOGRAD, Batajnički drum b.b., Beograd, Republika Srbija	GALENICA AD BEOGRAD, Batajnički drum b.b., Beograd, Republika Srbija
Galipeks® pramipeksol	tableta; 0.25mg; blister, 3x10kom tableta; 1mg; blister, 3x10kom	515-01-5130-12-001 od 17.01.2014 515-01-5129-12-001 od 17.01.2014	515-01-00202-18-001 od 06.06.2018 515-01-00203-18-001 od 06.06.2018	GALENICA AD BEOGRAD, Batajnički drum b.b., Beograd, Republika Srbija	GALENICA AD BEOGRAD, Batajnički drum b.b., Beograd, Republika Srbija
Granisetron Sandoz® granisetron	rastvor za injekciju/infuziju; 1mg/mL; bočica staklena, 5x1mL	515-01-2768-10-001 od 01.11.2011	515-01-00150-16-002 od 12.06.2018	SANDOZ CANADA INC., 145 Jules-Leger Street, Boucherville, Kanada	PREDSTAVNIŠTVO SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D. BEOGRAD, Kneginje Zorke 2, Beograd, Republika Srbija
Granisetron-Teva granisetron	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju; 1mg/mL; ampula, 5x1mL koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju; 3mg/3mL; ampula, 5x3mL	515-01-02539-15-001 od 01.04.2016 515-01-02540-15-001 od 01.04.2016	515-01-00256-18-001 od 08.05.2018 515-01-00257-18-001 od 08.05.2018	TEVA PHARMACEUTICAL WORKS PRIVATE LIMITED COMPANY, Tancsics Mihaly 82, Godollo, Mađarska	TEVA SERBIA D.O.O. BEOGRAD, Makenzijeva 24, Beograd - Vračar, Republika Srbija
Heparin heparin-natrijum	rastvor za injekciju; 5000i.j./0.25mL; ampula, 5x0.25mL	515-01-9158-11-001 od 14.08.2012	515-01-00310-17-002 od 09.05.2018	GALENICA AD BEOGRAD, Batajnički drum b.b., Beograd, Republika Srbija	GALENICA AD BEOGRAD, Batajnički drum b.b., Beograd, Republika Srbija
INVOKANA® kanagliflozin	film tableta; 100mg; blister, 3x10kom film tableta; 300mg; blister, 3x10kom	515-01-01641-14-001 od 27.01.2015 515-01-01642-14-001 od 27.01.2015	515-01-00197-18-001 od 24.04.2018 515-01-00198-18-001 od 24.04.2018	JANSSEN-CILAG S.P.A., Via C.Janssen, Borgo San Michele, Latina, Italija	PREDSTAVNIŠTVO JANSSEN-CILAG KFT BEOGRAD, Omladinskih brigada 88B, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Lonquex lipegfilgrastim	rastvor za injekciju; 6mg/0.6mL; napunjen injekcioni špric sa bezbednosnim sredstvom, 1x0.6mL	515-01-02357-14-001 od 12.02.2015	515-01-00356-18-001 od 28.06.2018	TEVA OPERATIONS POLAND SP.Z.O.O., 80, Mogilska street, Krakov, Poljska MERCKLE BIOTEC GMBH, Dornierstraße 10, Ulm, Nemačka TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Swensweg 5, Haarlem, Holandija	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija



Назив лека ИНН	Облик, јачина и паковање лека	Број и датум дозволе за лек	Број и датум решења о престанку важења дозволе за лек	Произвођач	Носилац дозволе
Losartic plus® losartan, hidrolortiazid	film tableta; 50mg+12.5mg; blister, 2x14kom	515-01-00159-14-002 od 07.10.2014	515-01-00253-18-001 od 08.05.2018	PLIVA HRVATSKA D.O.O. - Prilaz baruna Filipovića 25, Zagreb, Hrvatska	TEVA SERBIA D.O.O. BEOGRAD, Makenzijeva 24, Beograd - Vračar, Republika Srbija
Magnegita® 500 gadopentetska kiselina	rastvor za injekciju; 500µmol/mL; bočica staklena, 10x100mL	515-01-03629-14-001 od 19.02.2015	515-01-00352-18-001 od 15.06.2018	BIOKANOL PHARMA GMBH, Kehler Strasse 7, Rastatt, Nemačka za AGFA HEALTHCARE IMAGING AGENTS GMBH, Nemačka	FARMAMEDIJA DOO BEOGRAD, Majke Jevrosime 14a, Beograd, Republika Srbija
	rastvor za injekciju; 500µmol/mL; bočica staklena, 10x10mL	515-01-03624-14-001 od 19.02.2015	515-01-00348-18-001 od 14.06.2018		
	rastvor za injekciju; 500µmol/mL; bočica staklena, 10x15mL	515-01-03626-14-001 od 19.02.2015	515-01-00349-18-001 od 14.06.2018		
	rastvor za injekciju; 500µmol/mL; bočica staklena, 10x20mL	515-01-03627-14-001 od 19.02.2015	515-01-00350-18-001 od 15.06.2018		
	rastvor za injekciju; 500µmol/mL; bočica staklena, 10x30mL	515-01-03628-14-001 od 19.02.2015	515-01-00351-18-001 od 15.06.2018		
	rastvor za injekciju; 500µmol/mL; bočica staklena, 10x5mL	515-01-03623-14-001 od 19.02.2015	515-01-00347-18-001 od 14.06.2018		
Magnevist® gadopentetska kiselina	rastvor za injekciju; 0.5mmol/mL; bočica staklena, 10x20mL	515-01-03172-16-001 od 24.04.2017	515-01-00346-18-001 od 14.06.2018	BAYER AG, Mullerstrasse 178, Berlin, Nemačka	BAYER D.O.O. BEOGRAD, Omladinskih brigada 88b, Beograd, Republika Srbija
Metadon Krka metadon	oralni rastvor; 10mg/mL; boca staklena, 1x100mL	515-01-7851-11-001 od 22.04.2013	515-01-00097-18-001 od 09.05.2018	KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., Šmarješka cesta 6, Novo Mesto, Slovenija	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD, Jurija Gagarina 26/V/II, Beograd, Republika Srbija
Miacalcic® kalcitonin	rastvor za injekciju/infuziju; 100i.j./mL; ampula, 5x1mL	515-01-8428-12-001 od 19.06.2013	515-01-00220-18-001 od 29.06.2018	NOVARTIS PHARMA STEIN AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švajcarska	PREDSTAVNIŠTVO NOVARTIS PHARMA SERVICES INC. BEOGRAD (NOVI BEOGRAD), Omladinskih Brigada 90 A, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija



Назив лека ИНН	Облик, јачина и паковање лека	Број и датум дозволе за лек	Број и датум решења о престанку важења дозволе за лек	Произвођач	Носилац дозволе
Nebilet® Plus 5/12.5 nebivolol, hidrohlortiazid	film tableta; 5mg+12.5mg; blister, 1x14kom	515-01-02054-17-001 od 20.03.2018	515-01-00204-18-001 od 24.04.2018	BERLIN-CHEMIE AG, Glienicker Weg 125, Berlin, Nemačka MENARINI-VON HEYDEN GMBH, Leipziger Strasse 7-13, Dresden, Nemačka	PREDSTAVNIŠTVO BERLIN-CHEMIE AG BEOGRAD (NOVI BEOGRAD), Đorđa Stanojevića 14, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Nebilet® Plus 5/25 nebivolol, hidrohlortiazid	film tableta; 5mg+25mg; blister, 1x14kom	515-01-02060-17-001 od 20.03.2018	515-01-00205-18-001 od 24.04.2018	MENARINI-VON HEYDEN GMBH, Leipziger Strasse 7-13, Dresden, Nemačka BERLIN-CHEMIE AG, Glienicker Weg 125, Berlin, Nemačka	PREDSTAVNIŠTVO BERLIN-CHEMIE AG BEOGRAD (NOVI BEOGRAD), Đorđa Stanojevića 14, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Norditropin® SimpleXx® somatropin	rastvor za injekciju u ulošku; 10mg/1.5mL; uložak, 1x1.5mL rastvor za injekciju u ulošku; 15mg/1.5mL; uložak, 1x1.5mL	515-01-01614-13-001 od 21.10.2013 515-01-01612-13-001 od 21.10.2013	515-01-00199-18-001 od 11.05.2018 515-01-00200-18-001 od 11.05.2018	NOVO NORDISK A/S, Novo Allé, Bagsvaerd, Danska	NOVO NORDISK PHARMA DOO BEOGRAD, Milutina Milankovića 9 b, Beograd, Republika Srbija
Omniscan™ gadodiamid	rastvor za injekciju; 0.5mmol/mL; bočica staklena, 10x10mL rastvor za injekciju; 0.5mmol/mL; bočica staklena, 10x15mL rastvor za injekciju; 0.5mmol/mL; bočica staklena, 10x20mL	515-01-05859-13-001 od 09.06.2014 515-01-05867-13-001 od 09.06.2014 515-01-05870-13-001 od 09.06.2014	515-01-00343-18-003 od 13.06.2018 515-01-00344-18-003 od 14.06.2018 515-01-00345-18-003 od 14.06.2018	GE HEALTHCARE IRELAND LIMITED, IDA Business Park, Carrigtohill, Co. Cork, Irska GE HEALTHCARE AS, Nycoveien 1-2, Oslo, Norveška	AMICUS SRB D.O.O., Milorada Jovanovića 9, Beograd, Republika Srbija
PLIVATINIB® imatinib	film tableta; 100mg; blister, 12x10kom film tableta; 400mg; blister, 3x10kom	515-01-0870-12-001 od 01.07.2013 515-01-0872-12-001 od 01.07.2013	515-01-00176-18-001 od 05.07.2018 515-01-00177-18-001 od 05.07.2018	PLIVA HRVATSKA D.O.O. - Prilaz baruna Filipovića 25, Zagreb, Hrvatska	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija



Назив лека ИНН	Облик, јачина и паковање лека	Број и датум дозволе за лек	Број и датум решења о престанку важења дозволе за лек	Произвођач	Носилац дозволе
Pramipexole Teva pramipeksol	tableta sa produženim oslobađanjem; 0.26mg; blister, 1x10kom	515-01-02795-14-001 od 15.08.2016	515-01-00339-18-001 od 21.06.2018	FERRER INTERNACIONAL, SA, Joan Buscalla, 1-9, Sant Cugat Del Valles, Barselona, Španija	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
	tableta sa produženim oslobađanjem; 0.52mg; blister, 3x10kom	515-01-02796-14-001 od 15.08.2016	515-01-00340-18-001 od 21.06.2018	LABORATORIOS NORMON S.A., Ronda de Valdecarrizo 6, Tres Cantos, Madrid, Španija	
	tableta sa produženim oslobađanjem; 1.05mg; blister, 3x10kom	515-01-02797-14-001 od 15.08.2016	515-01-00341-18-001 od 21.06.2018	TEVA PHARMA B.V., Swensweg 5, Haarlem, Holandija	
	tableta sa produženim oslobađanjem; 2.1mg; blister, 3x10kom	515-01-02798-14-001 od 15.08.2016	515-01-00342-18-001 od 21.06.2018		
Ramipril / Amlodipin Teva ramipril, amlodipin	kapsula, tvrda; 10mg+10mg; blister, 3x10kom	515-01-00239-15-003 od 22.02.2016	515-01-00338-18-002 od 21.06.2018	PLIVA HRVATSKA D.O.O., Prilaz baruna Filipovića 25, Zagreb, Hrvatska	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
	kapsula, tvrda; 5mg+5mg; blister, 3x10kom	515-01-00231-15-002 od 22.02.2016	515-01-00336-18-001 od 21.06.2018		
	kapsula, tvrda; 5mg+10mg; blister, 3x10kom	515-01-00235-15-002 od 22.02.2016	515-01-00337-18-001 od 21.06.2018		
Signifor® pasireotid	rastvor za injekciju; 0.3mg/mL; ampula, 60x1mL	515-01-00246-13-002 od 28.11.2013	515-01-00221-18-001 od 11.05.2018	NOVARTIS PHARMA STEIN AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švajcarska	PREDSTAVNIŠTVO NOVARTIS PHARMA SERVICES INC. BEOGRAD, Omladinskih Brigada 90 A, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Sildenafil PharmaS sildenafil	film tableta; 100mg; blister, 1x1kom	515-01-0213-12-002 od 28.05.2013	515-01-00678-17-001 od 01.06.2018	PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, Industrijska zona Bagljaš bb Aerodrom, Zrenjanin, Republika Srbija	PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, Viline vode bb, Beograd, Republika Srbija
	film tableta; 100mg; blister, 1x4kom	515-01-04610-13-001 od 03.03.2015	515-01-00679-17-001 od 01.06.2018		
	film tableta; 50mg; blister, 1x1kom	515-01-0210-12-001 od 28.05.2013	515-01-00676-17-002 od 01.06.2018		
	film tableta; 50mg; blister, 1x4kom	515-01-04609-13-001 od 03.03.2015	515-01-00677-17-002 od 01.06.2018		



Назив лека ИНН	Облик, јачина и паковање лека	Број и датум дозволе за лек	Број и датум решења о престанку важења дозволе за лек	Произвођач	Носилац дозволе
Simvastatin-Teva simvastatin	film tableta; 10mg; blister, 1x28kom	515-01-00160-13-002 od 26.08.2013	515-01-00254-18-001 od 08.05.2018	TEVA PHARMA S.L.U., C/C, n° 4, Poligono Industrial Malpica, Zaragoza, Zaragoza, Španija	TEVA SERBIA D.O.O. BEOGRAD, Makenzijeva 24, Beograd - Vračar, Republika Srbija
	film tableta; 20mg; blister, 2x14kom	515-01-00161-13-002 od 26.08.2013	515-01-00255-18-001 od 08.05.2018		
Spironolakton spironolakton	tableta; 25mg; blister, 3x10kom	515-01-01097-14-001 od 09.09.2014	515-01-00134-18-001 od 09.05.2018	GALENKA AD BEOGRAD, Batajnički drum b.b., Beograd, Republika Srbija	GALENKA AD BEOGRAD, Batajnički drum b.b., Beograd, Republika Srbija
Sumatriptan sumatriptan	tableta; 100mg; blister, 1x2kom	515-01-03561-14-001 od 15.01.2015	515-01-00271-18-001 od 17.05.2018	SLAVIAMED DOO BEOGRAD, Bulevar oslobođenja 97, Beograd - Voždovac, Republika Srbija ; mesto proizvodnje SLAVIAMED D.O.O., Republika Srbija	SLAVIAMED DOO BEOGRAD, Bulevar oslobođenja 97, Beograd - Voždovac, Republika Srbija
Synagis® palivizumab	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju; 100mg; bočica sa rastvaračem u ampuli, 1x1mL	515-01-01186-14-001 od 06.10.2014	515-01-00359-18-002 od 05.07.2018	ABBVIE S.R.L., S.R. 148 Pontina km 52, SNC - Campoverde di Aprilia, Aprilia (LT), Italija	PREDSTAVNIŠTVO ABBVIE BIOPHARMACEUTICALS GMBH BEOGRAD-NOVI BEOGRAD, Bulevar Mihajla Pupina 115E, Beograd, Republika Srbija
	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju; 50mg; bočica sa rastvaračem u ampuli, 1x1mL	515-01-01184-14-001 od 06.10.2014	515-01-00360-18-001 od 05.07.2018		
	rastvor za injekciju; 100mg/mL; bočica staklena, 1x1mL	515-01-04308-14-001 od 01.09.2015	515-01-00358-18-002 od 05.07.2018		
TELUKA® montelukast	tableta za žvakanje; 4mg; blister, 4x7kom	515-01-9238-11-001 od 22.11.2012	515-01-00510-17-001 od 09.05.2018	GALENKA AD BEOGRAD, Batajnički drum b.b., Beograd, Republika Srbija	GALENKA AD BEOGRAD, Batajnički drum b.b., Beograd, Republika Srbija
	tableta za žvakanje; 5mg; blister, 4x7kom	515-01-9241-11-001 od 22.11.2012	515-01-00511-17-001 od 09.05.2018		
Topotecan topotekan	koncentrat za rastvor za infuziju; 4mg/4mL; bočica staklena, 1x4mL	515-01-3541-12-001 od 02.04.2013	515-01-00269-18-001 od 30.05.2018	HOSPIRA UK LIMITED, Horizon, Honey Lane, Hurley, Maidenhead, Velika Britanija	ALVOGEN PHARMA D.O.O., Pašnjačka bb, Barice, Plandište, Republika Srbija
	koncentrat za rastvor za infuziju; 4mg/4mL; bočica staklena, 5x4mL	515-01-3542-12-001 od 02.04.2013	515-01-00270-18-001 od 30.05.2018		



Назив лека ИНН	Облик, јачина и паковање лека	Број и датум дозволе за лек	Број и датум решења о престанку важења дозволе за лек	Произвођач	Носилац дозволе
Zemplar® paricalcitol	kapsula, meka; 1mcg; blister, 4x7kom	515-01-00720-14-001 od 29.12.2014	515-01-00361-18-001 od 05.07.2018	ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH & CO.KG, Knollstrasse, Ludwigshafen, Nemačka	PREDSTAVNIŠTVO ABBVIE BIOPHARMACEUTICALS GMBH BEOGRAD-NOVI BEOGRAD, Bulevar Mihajla Pupina 115E, Beograd, Republika Srbija
	kapsula, meka; 2mcg; blister, 4x7kom	515-01-00721-14-001 od 29.12.2014	515-01-00362-18-001 od 05.07.2018	AESICA QUEENBOROUGH LTD, Kent ME11 5EL, Queenborough, Velika Britanija	
Zmax® azitromicin	granule sa produženim oslobađanjem za oralnu suspenciju; 2g; bočica, 1x60mL	515-01-3396-12-001 od 25.06.2013	515-01-00067-18-001 od 27.06.2018	PFIZER PHARMACEUTICALS LLC, Road 689, Km.1.9, Vega Baja, Portoriko	PREDSTAVNIŠTVO PFIZER H.C.P. CORPORATION, BEOGRAD, Trešnjnog cveta 1/VI, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija

Бр: 515-00-00145-2018-3-003

10. август 2018. године
Београд

3. ДИРЕКТОР



Спец. др. мед. Саша Јаховић