



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

СПИ СА К

лекова за које је у периоду од 16.05.2016. године до 15.06.2016. године издато решење о престанку важења дозволе за лек.

У периоду од 16.05.2016. године до 15.06.2016. године, Агенција за лекове и медицинска средства Србије издала је решења о престанку важења дозволе 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

Acuver® betahistin	oralni rastvor; 8mg/doza; boca staklena, 1x120mL	515-01-1994-10-001 od 13.05.2011	515-01-00064-16-002 od 16.05.2016	LABORATORIO FARMACOLOGICO MILANESE S.R.L., Via Monterosso, 273, Caronno Pertusella, Italija	MEDIS PHARMA D.O.O. BEOGRAD, Milutina Milankovića 11b, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
	oralni rastvor; 8mg/doza; boca staklena, 1x60mL	515-01-1995-10-001 od 13.05.2011	515-01-00063-16-001 od 16.05.2016		
Cefotaksim cefotaksim	prašak za rastvor za injekciju; 1g; bočica staklena, 1x1g	515-01-3205-10-001 od 23.05.2011	515-01-00042-16-002 od 24.05.2016	ZDRAVLJE AD LESKOVAC, Vlajkova 199, Leskovac, Republika Srbija	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
	prašak za rastvor za injekciju; 1g; bočica staklena, 5x1g	515-01-3207-10-001 od 23.05.2011	515-01-00043-16-002 od 24.05.2016		



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
Ernafil® sildenafil	film tableta; 100mg; blister, 3x4kom	515-01-6494-11-001 od 15.01.2014	515-01-00034-16-002 od 16.05.2016	ACTAVIS LTD, BLB016 Bulebel Industrial Estate, Zejtun, Malta ACTAVIS EHF., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjordur, Island	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
	film tableta; 25mg; blister, 1x1kom	515-01-3118-10-001 od 13.05.2011	515-01-00028-16-001 od 16.05.2016		
	film tableta; 25mg; blister, 1x4kom	515-01-6484-11-001 od 15.01.2014	515-01-00030-16-002 od 16.05.2016		
	film tableta; 25mg; blister, 2x1kom	515-01-6483-11-001 od 15.01.2014	515-01-00029-16-001 od 16.05.2016		
	film tableta; 25mg; blister, 2x4kom	515-01-6485-11-001 od 15.01.2014	515-01-00031-16-002 od 16.05.2016		
	film tableta; 25mg; blister, 3x4kom	515-01-6486-11-001 od 15.01.2014	515-01-00032-16-002 od 16.05.2016		
	film tableta; 50mg; blister, 3x4kom	515-01-6490-11-001 od 15.01.2014	515-01-00033-16-002 od 16.05.2016		
Ketoprofen IIS ketoprofen	gel; 2.5%; tuba, 1x40g	515-01-4947-09-001 od 25.05.2011	515-01-00014-16-002 od 30.05.2016	SOPHARMA PLC, 16, Iliensko Shosse Str., Sofija, Bugarska	SOPHARMA TRADING D.O.O. BEOGRAD - NOVI BEOGRAD, Bulevar Zorana Đinđića 2a, Beograd, Republika Srbija
Lastet Cap. 100 etopozid	kapsula, meka; 100mg; blister, 1x10kom	515-01-3191-10-001 od 23.05.2011	515-01-00035-16-001 od 30.05.2016	NIPPON KAYAKU CO.,LTD., Takasaki Plant, 239, Iwahanamachi, Takasaki-shi, Gunma, Japan	EUROFARM D.O.O. BEOGRAD, Boška Petrovića 3a, Beograd, Republika Srbija
Lastet inj. etopozid	koncentrat za rastvor za infuziju; 100mg/5mL; ampula, 10x5mL	515-01-3188-10-001 od 23.05.2011	515-01-00036-16-002 od 30.05.2016	NIPPON KAYAKU CO.,LTD., Takasaki Plant, 239, Iwahanamachi, Takasaki-shi, Gunma, Japan	EUROFARM D.O.O. BEOGRAD, Boška Petrovića 3a, Beograd, Republika Srbija
Piperacillin/Tazobac tam Aurobindo piperacilin, tazobaktam	prašak za rastvor za infuziju; 4g+0.5g; bočica staklena, 12x4.5g	515-01-3154-10-001 od 25.05.2011	515-01-00068-16-001 od 26.05.2016	AUROBINDO PHARMA LTD, Unit XII, Survey 314, Bachupally Village Qutubullapur Mandal Ranga Reddy, Andhra Pradesh, Indija	PROVIDENS D.O.O., BEOGRAD, Alekse Nenadovića 15/15, 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
Trimovax® vakcina protiv malih boginja, crvenke i zauški (živi atenuirani virusi morbila, rubele i parotitisa)	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju; 3logCCID50+ 3.7logCCID50+ 3log CCID50; bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 10x0.5mL	515-01-5072-12-001 od 26.02.2013	515-01-00025-16-001 od 07.06.2016	SANOPI PASTEUR S.A., 2, Avenue Pont Pasteur, Lion, Francuska SANOPI-AVENTIS ZRT., Campona u. 1. (Harbor park), Budimpešta, Mađarska	SANOPI-AVENTIS D.O.O. BEOGRAD, Španskih boraca 3/VI, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija

Бр: 515-00-00168-2016-3-002

21. јун 2016. године

Београд

ДИРЕКТОР



Спец. др. мед. Саша Јаховић