



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 16.07.2018. године до 30.09.2018. године издато решење о укидању дозволе, односно о укидању места производње за лек.

У периоду од 16.07.2018. године до 30.09.2018. године, Агенција за лекове и медицинска средства Србије издала је решења о укидању дозволе, односно о укидању места производње 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

Abelcet® amfotericin B	koncentrat za suspenziju za infuziju; 5mg/mL; bočica staklena, 10x20mL	515-01-01890-15-001 od 16.03.2016	515-01-00467-18-001 od 15.08.2018	ANDERSONBRECON (UK) LIMITED, Unit 2 - 7, Wye Valley Business Park, Brecon Road, Hay- on-Wye, Hereford, Velika Britanija	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
	koncentrat za suspenziju za infuziju; 5mg/mL; bočica staklena, 1x20mL	515-01-01889-15-001 od 16.03.2016	515-01-00466-18-001 od 15.08.2018		
Actapax® paroksetin	film tableta; 20mg; blister, 3x10kom	515-01-01539-14-001 od 21.10.2014	515-01-00474-18-001 od 28.08.2018	ZDRAVLJE AD LESKOVAC, Vlajkova 199, Leskovac, Republika Srbija	ZDRAVLJE AD LESKOVAC, Vlajkova 199, Leskovac, Republika Srbija
	film tableta; 30mg; blister, 3x10kom	515-01-01540-14-001 od 21.10.2014	515-01-00475-18-001 od 28.08.2018		
Alopres® amlodipin	tableta; 10mg; blister, 3x10kom	515-01-04239-15-001 od 21.07.2016	515-01-00476-18-001 od 28.08.2018	ZDRAVLJE AD LESKOVAC, Vlajkova 199, Leskovac, Republika Srbija	ZDRAVLJE AD LESKOVAC, Vlajkova 199, Leskovac, Republika Srbija
	tableta; 5mg; blister, 3x10kom	515-01-04238-15-001 od 21.07.2016	515-01-00477-18-001 od 28.08.2018		
Alphapres® doksazosin	tableta; 1mg; blister, 3x10kom	515-01-03460-16-001 od 30.05.2017	515-01-00478-18-001 od 28.08.2018	ZDRAVLJE AD LESKOVAC, Vlajkova 199, Leskovac, Republika Srbija	ZDRAVLJE AD LESKOVAC, Vlajkova 199, Leskovac, Republika Srbija
	tableta; 2mg; blister, 3x10kom	515-01-03461-16-001 od 30.05.2017	515-01-00479-18-001 od 28.08.2018		



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
Alventa® venlafaksin	kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda; 150mg; blister, 4x14kom	515-01-8320-12-001 od 16.07.2013	515-01-00291-18-001 od 24.07.2018	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
	kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda; 37.5mg; blister, 2x14kom	515-01-8317-12-001 od 16.07.2013	515-01-00288-18-001 od 24.07.2018		
	kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda; 37.5mg; blister, 4x14kom	515-01-8318-12-001 od 16.07.2013	515-01-00289-18-001 od 24.07.2018		
	kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda; 75mg; blister, 4x14kom	515-01-8319-12-001 od 16.07.2013	515-01-00290-18-001 od 24.07.2018		
Amlodil® amlodipin	kapsula, tvrda; 5mg; blister, 2x10kom	515-01-00337-13-001 od 29.07.2013	515-01-00334-18-001 od 31.07.2018	BOSNALIJEK D.D., Jukićeva 53, Sarajevo, Bosna i Hercegovina	PREDSTAVNIŠTVO BOSNALIJEK DD, BEOGRAD, Cara Nikolaja II 61/B, Beograd, Republika Srbija
Anozilad® linezolid	rastvor za infuziju; 2mg/mL; kesa, 1x300mL	515-01-04189-14-001 od 25.04.2016	515-01-00453-18-001 od 13.08.2018	PHARMATHEN S.A., 6. Dervenakion str., 15351 Pallini, Atina, Grčka PHARMADOX HEALTHCARE LTD., KW20A Kordin Industrial Park, Paola, Malta	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
Arzerra® ofatumumab	koncentrat za rastvor za infuziju; 20mg/mL; bočica staklena, 1x50mL	515-01-03975-16-001 od 10.08.2017	515-01-00447-18-001 od 25.07.2018	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
	koncentrat za rastvor za infuziju; 20mg/mL; bočica staklena, 3x5mL	515-01-03977-16-001 od 10.08.2017	515-01-00448-18-001 od 25.07.2018		



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
Bravelle® urofolitropin	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju; 75i.j./mL; bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 10x1mL	515-01-00715-13-001 od 12.11.2013	515-01-00505-18-001 od 06.09.2018	FERRING GMBH, Wittland 11, Kiel, Nemačka	FERRING PHARMACEUTICALS SA PREDSTAVNIŠTVO BEOGRAD-STARI GRAD, Gospodar Jevremova 47/V, Beograd-Stari Grad, Republika Srbija
	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju; 75i.j./mL; bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 5x1mL	515-01-00708-13-001 od 12.11.2013	515-01-00504-18-001 od 06.09.2018		
Castadona® kalcijum, holekalciferol	tableta za žvakanje; 1000mg+880i.j.; kontejner za tablete, 1x30kom	515-01-06192-13-001 od 10.02.2015	515-01-00507-18-001 od 06.09.2018	HERMES ARZNEIMITTEL GMBH, Hans-Urmiller-Ring 52, Wolfratshausen, Nemačka	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
	tableta za žvakanje; 1000mg+880i.j.; kontejner za tablete, 2x30kom	515-01-06194-13-001 od 10.02.2015	515-01-00506-18-001 od 06.09.2018		
Cazaprol® cilazapril	film tableta; 1mg; blister, 3x10kom	515-01-7264-11-001 od 23.07.2013	515-01-00292-18-001 od 24.07.2018	KRKA FARMA D.O.O., V. Holjevca 20/E, Jastrebarsko, Hrvatska	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD, Jurija Gagarina 26/V/II, Beograd, Republika Srbija
	film tableta; 1mg; blister, 6x10kom	515-01-7266-11-001 od 23.07.2013	515-01-00293-18-001 od 24.07.2018		
	film tableta; 2.5mg; blister, 4x7kom	515-01-7268-11-001 od 23.07.2013	515-01-00294-18-001 od 24.07.2018		
	film tableta; 2.5mg; blister, 6x10kom	515-01-7271-11-001 od 23.07.2013	515-01-00295-18-001 od 24.07.2018		
	film tableta; 5mg; blister, 4x7kom	515-01-7272-11-001 od 23.07.2013	515-01-00296-18-001 od 24.07.2018		
	film tableta; 5mg; blister, 6x10kom	515-01-7274-11-001 od 23.07.2013	515-01-00297-18-001 od 24.07.2018		



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
Cisplatin-Teva cisplatin	koncentrat za rastvor za infuziju; 10mg/20mL; bočica staklena, 1x20mL	515-01-7319-12-001 od 08.07.2013	515-01-00179-18-001 od 23.07.2018	TEVA GYOGYSZERGYAR ZRT., Site2; Tancsics Mihaly ut 82., Godollo, Mađarska	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
	koncentrat za rastvor za infuziju; 50mg/100mL; bočica staklena, 1x100mL	515-01-7318-12-001 od 08.07.2013	515-01-00178-18-001 od 23.07.2018	PLIVA HRVATSKA D.O.O. - PROIZVODNJA, Prilaz baruna Filipovića 25, Zagreb, Hrvatska PHARMACHEMIE B.V., Swensweg 5, Haarlem, Holandija	
Coldrex® HotRem med i limun fenilefrin, paracetamol, askorbinska kiselina	prašak za oralni rastvor; 10mg+750mg+60mg; kesica, 10x5g	515-01-04819-13-001 od 17.01.2014	515-01-00410-18-001 od 25.07.2018	SMITHKLINE BEECHAM S.A., Ctra. de Ajalvir, Km 2.500, Alcalá de Henares, Madrid, Španija	PREDSTAVNIŠTVO GLAXOSMITHKLINE EXPORT LIMITED, BEOGRAD (NOVI BEOGRAD), Omladinskih brigada 88, Beograd, Republika Srbija
Diamilla® dezogestrel	film tableta; 75mcg; blister, 1x28kom	515-01-03562-15-001 od 27.06.2016	515-01-00387-18-001 od 24.07.2018	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
Duodopa® levodopa, karbidopa	intestinalni gel; 20mg/mL+5mg/mL; kesa, 7x100mL	515-01-07051-13-001 od 26.05.2015	515-01-00414-18-001 od 27.07.2018	ABBOTT LABORATORIES GMBH, Justus-von-Liebig-Str.33, Neustadt, Nemačka FRESENIUS KABI NORGE AS, P.O. Box 430, Halden, Norveška	PREDSTAVNIŠTVO ABBVIE BIOPHARMACEUTICALS GMBH BEOGRAD-NOVI BEOGRAD, Bulevar Mihajla Pupina 115E, Beograd, Republika Srbija
Eglonyl® sulpirid	oralni rastvor; 20mg/mL; bočica staklena, 1x120mL	515-01-04618-13-001 od 28.11.2013	515-01-00527-18-001 od 14.09.2018	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
Eliquis® apiksaban	film tableta; 5mg; blister, 2x14kom	515-01-03451-15-001 od 16.10.2015	515-01-00282-18-001 od 28.08.2018	BRISTOL MYERS SQUIBB S.R.L., Fontana Del Ceraso, Anagni (FR), Italija	PREDSTAVNIŠTVO PFIZER H.C.P. CORPORATION, BEOGRAD, Trešnjinog cveta 1/VI, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
	film tableta; 5mg; blister, 4x14kom	515-01-8186-12-001 od 23.08.2013	515-01-00283-18-001 od 28.08.2018		



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
Eporatio® epoetin teta	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu; 2000i.j./0.5mL; napunjen injekcioni špric sa bezbednosnim sredstvom, 6x0.5mL	515-01-06728-13-003 od 12.11.2014	515-01-00393-18-001 od 23.07.2018	MERCKLE BIOTEC GMBH, Dornierstraße 10, Ulm, Nemačka	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
Losartan PharmaS losartan	film tableta; 50mg; blister, 4x7kom	515-01-02631-13-001 od 09.10.2013	515-01-00680-17-001 od 23.07.2018	PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, Industrijska zona Bagljaš bb Aerodrom, Zrenjanin, Republika Srbija	PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, Viline vode bb, Beograd, Republika Srbija
NEMDATINE® memantin	film tableta; 10mg; blister, 3x10kom film tableta; 10mg; blister, 4x14kom film tableta; 20mg; blister, 3x10kom film tableta; 20mg; blister, 4x14kom	515-01-5403-12-001 od 15.01.2014 515-01-8771-12-001 od 15.01.2014 515-01-5405-12-001 od 15.01.2014 515-01-8779-12-001 od 15.01.2014	515-01-00460-18-001 od 13.08.2018 515-01-00461-18-001 od 13.08.2018 515-01-00462-18-001 od 13.08.2018 515-01-00463-18-001 od 13.08.2018	ZDRAVLJE AD LESKOVAC, Vlajkova 199, Leskovac, Republika Srbija ACTAVIS LTD, BLB016 Bulebel Industrial Estate, Zejtun, Malta	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
Ernafil® sildenafil	tableta za žvakanje; 100mg; blister, 1x1kom	515-01-3403-12-001 od 11.02.2014	515-01-00406-18-001 od 27.07.2018	CEMELOG-BRS Kft, Vasút u. 13, Budaörs, Mađarska	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
	tableta za žvakanje; 100mg; blister, 2x4kom	515-01-3406-12-001 od 11.02.2014	515-01-00408-18-001 od 27.07.2018	PHARMADOX HEALTHCARE LTD., KW20A Kordin Industrial Park, Paola, Malta	
	tableta za žvakanje; 100mg; blister, 3x4kom	515-01-3416-12-001 od 11.02.2014	515-01-00409-18-002 od 27.07.2018	GENEPHARM SA, 18 km Marathon Avenue, Pallini Attikis, Grčka	
	tableta za žvakanje; 25mg; blister, 1x1kom	515-01-3389-12-001 od 11.02.2014	515-01-00397-18-001 od 30.07.2018		
	tableta za žvakanje; 25mg; blister, 1x2kom	515-01-3390-12-001 od 11.02.2014	515-01-00398-18-001 od 30.07.2018		
	tableta za žvakanje; 25mg; blister, 1x4kom	515-01-3391-12-001 od 11.02.2014	515-01-00399-18-001 od 30.07.2018		
	tableta za žvakanje; 25mg; blister, 2x4kom	515-01-3392-12-001 od 11.02.2014	515-01-00400-18-001 od 30.07.2018		
	tableta za žvakanje; 25mg; blister, 3x4kom	515-01-3393-12-001 od 11.02.2014	515-01-00401-18-001 od 30.07.2018		
	tableta za žvakanje; 50mg; blister, 1x1kom	515-01-3394-12-001 od 11.02.2014	515-01-00402-18-001 od 27.07.2018		
	tableta za žvakanje; 50mg; blister, 1x2kom	515-01-3395-12-001 od 11.02.2014	515-01-00403-18-001 od 27.07.2018		
	tableta za žvakanje; 50mg; blister, 2x4kom	515-01-3398-12-001 od 11.02.2014	515-01-00404-18-001 od 27.07.2018		
	tableta za žvakanje; 50mg; blister, 3x4kom	515-01-3399-12-001 od 11.02.2014	515-01-00405-18-001 od 27.07.2018		
Exnise® mometazon	sprej za nos, suspenzija; 50mcg/doza; bočica sa raspršivačem, 1x120doza	515-01-03384-14-001 od 29.04.2015	515-01-00388-18-001 od 24.07.2018	FARMEA, 10 rue Bouche´ Thomas ZAC d´Orgemont, Angers, Francuska	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
Glika® gliklazid	tableta sa produženim oslobađanjem; 30mg; blister, 6x10kom	515-01-4124-12-001 od 28.08.2013	515-01-00070-18-001 od 29.08.2018	BELUPO, LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., Ulica Danica 5, Koprivnica, Hrvatska	PREDSTAVNIŠTVO BELUPO, LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., BEOGRAD (VOŽDOVAC), Mosorska 1, Beograd, Republika Srbija
Jentadueto® metformin, linagliptin	film tableta; 1000mg+2.5mg; blister, 6x10kom	515-01-7165-12-001 od 16.09.2013	515-01-00144-18-001 od 18.09.2018	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS A.E., 5th km Paiania- Markopoulo, Koropi, Attiki, Grčka	BOEHRINGER INGELHEIM SERBIA D.O.O. BEOGRAD, Milentija Popovića 5a, Beograd, Republika Srbija
	film tableta; 850mg+2.5mg; blister, 6x10kom	515-01-7163-12-001 od 16.09.2013	515-01-00143-18-002 od 18.09.2018	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO.KG, Binger Str. 173, Ingelheim, Nemačka	
Juliperla® gestoden, etinilestradiol	tableta; 75mcg+20mcg; blister, 1x21kom	515-01-01685-14-001 od 18.09.2015	515-01-00389-18-001 od 24.07.2018	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
LATIMOL timolol, latanoprost	kapi za oči, rastvor; 5mg/mL+50mcg/mL; bočica sa kapaljkom, 3x2.5mL	515-01-03949-14-001 od 16.09.2015	515-01-00496-18-001 od 03.09.2018	RAFARM S.A., Thesi Pousi - Hatzi Agiou Louka, P.O. Box 37, Peania Attiki, Grčka	PROTON MED D.O.O. BEOGRAD - NOVI BEOGRAD, Bulevar Mihajla Pupina 165b, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
	kapi za oči, rastvor; 5mg/mL+50mcg/mL; bočica sa kapaljkom, 6x2.5mL	515-01-03950-14-001 od 16.09.2015	515-01-00497-18-001 od 03.09.2018		
Lesemos® levetiracetam	film tableta; 1000mg; blister, 6x10kom	515-01-4345-12-001 od 27.03.2014	515-01-00483-18-001 od 28.08.2018	ZDRAVLJE AD LESKOVAC, Vlajkova 199, Leskovac, Republika Srbija	ZDRAVLJE AD LESKOVAC, Vlajkova 199, Leskovac, Republika Srbija
	film tableta; 250mg; blister, 6x10kom	515-01-4342-12-001 od 27.03.2014	515-01-00480-18-001 od 28.08.2018	ACTAVIS EHF., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjordur, Island	
	film tableta; 500mg; blister, 6x10kom	515-01-4343-12-001 od 27.03.2014	515-01-00481-18-001 od 28.08.2018		
	film tableta; 750mg; blister, 6x10kom	515-01-4344-12-001 od 27.03.2014	515-01-00482-18-001 od 28.08.2018		



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
Lezra® letrozol	film tableta; 2.5mg; blister, 3x10kom	515-01-4207-12-001 od 06.11.2013	515-01-00508-18-001 od 14.09.2018	S.C. SINDAN-PHARMA S.R.L., 11 Ion Mihalache Blvd., Bukurešt, Rumunija ZDRAVLJE AD LESKOVAC, Vlajkova 199, Leskovac, Republika Srbija	ZDRAVLJE AD LESKOVAC, Vlajkova 199, Leskovac, Republika Srbija
Lirona®XL ropinirol	tableta sa produženim oslobađanjem; 2mg; blister, 2x14kom tableta sa produženim oslobađanjem; 4mg; blister, 2x14kom tableta sa produženim oslobađanjem; 8mg; blister, 2x14kom	515-01-02726-14-001 od 12.04.2016 515-01-02730-14-001 od 12.04.2016 515-01-02738-14-001 od 12.04.2016	515-01-00468-18-001 od 15.08.2018 515-01-00469-18-001 od 15.08.2018 515-01-00470-18-001 od 15.08.2018	PLIVA HRVATSKA D.O.O. - PROIZVODNJA, Prilaz baruna Filipovića 25, Zagreb, Hrvatska	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
Nordeloz zoledronska kiselina	koncentrat za rastvor za infuziju; 4mg/5mL; bočica plastična, 10x5mL koncentrat za rastvor za infuziju; 4mg/5mL; bočica plastična, 1x5mL koncentrat za rastvor za infuziju; 4mg/5mL; bočica plastična, 4x5mL koncentrat za rastvor za infuziju; 4mg/5mL; bočica staklena, 10x5mL koncentrat za rastvor za infuziju; 4mg/5mL; bočica staklena, 1x5mL koncentrat za rastvor za infuziju; 4mg/5mL; bočica staklena, 4x5mL	515-01-05154-13-001 od 23.07.2014 515-01-05147-13-001 od 23.07.2014 515-01-05150-13-001 od 23.07.2014 515-01-05153-13-001 od 23.07.2014 515-01-05146-13-001 od 23.07.2014 515-01-05148-13-001 od 23.07.2014	515-01-00494-18-001 od 03.09.2018 515-01-00492-18-001 od 03.09.2018 515-01-00493-18-001 od 03.09.2018 515-01-00491-18-001 od 03.09.2018 515-01-00490-18-001 od 03.09.2018 515-01-00495-18-001 od 03.09.2018	RAFARM S.A., Thesi Pousi - Hatzi Agiou Louka, P.O. Box 37, Peania Attiki, Grčka	PROTON MED D.O.O. BEOGRAD - NOVI BEOGRAD, Bulevar Mihajla Pupina 165b, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija



Назив лека ИИН	Облик, јачина и паковање лека	Број и датум дозволе за лек	Број и датум решења о престанку важења дозволе за лек	Произвођач	Носилац дозволе
NovoSeven® eptakog alfa (aktivirani)	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju; 1mg/1mL; bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1x1mL	515-01-01572-14-001 od 16.10.2014	515-01-00485-18-001 od 27.08.2018	NOVO NORDISK A/S, Novo Allé, Bagsvaerd, Danska	NOVO NORDISK PHARMA DOO BEOGRAD, Milutina Milankovića 9 b, Beograd, Republika Srbija
	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju; 2mg/2mL; bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1x2mL	515-01-01573-14-001 od 16.10.2014	515-01-00486-18-001 od 27.08.2018		
	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju; 2mg/2mL; bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 1x2mL	515-01-04741-13-001 od 02.07.2014	515-01-00487-18-001 od 27.08.2018		
	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju; 5mg/5mL; bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1x5mL	515-01-01575-14-001 od 16.10.2014	515-01-00484-18-001 od 27.08.2018		
Pilfud® minoksidil	rastvor za kožu; 2%; bočica staklena, 1x60mL	515-01-6096-11-001 od 12.06.2012	515-01-00257-16-001 od 06.08.2018	BOSNALIJEK D.D., Jukićeva 53, Sarajevo, Bosna i Hercegovina	PREDSTAVNIŠTVO BOSNALIJEK DD, BEOGRAD, Cara Nikolaja II 61/B, Beograd, Republika Srbija
Rafazil donepezil	film tableta; 10mg; blister, 2x14kom	515-01-6247-11-001 od 05.09.2013	515-01-00489-18-001 od 03.09.2018	RAFARM S.A., Thesi Pousi - Hatzi Agiou Louka, P.O. Box 37, Peania Attiki, Grčka	PROTON MED D.O.O. BEOGRAD - NOVI BEOGRAD, Bulevar Mihajla Pupina 165b, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
	film tableta; 5mg; blister, 2x14kom	515-01-6246-11-001 od 05.09.2013	515-01-00488-18-001 od 03.09.2018		
RAPIPROZ aripiprazol	tableta; 10mg; blister, 2x14kom	515-01-02808-15-001 od 27.12.2016	515-01-00502-18-001 od 03.09.2018	ATLANTIC PHARMA - PRODUCOES FARMACEUTICAS, S.A., Rua da Tapada Grande, n°2, Abrunheira, Sintra, Portugalija	PROTON MED D.O.O. BEOGRAD - NOVI BEOGRAD, Bulevar Mihajla Pupina 165b, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
	tableta; 15mg; blister, 2x14kom	515-01-02809-15-001 od 27.12.2016	515-01-00503-18-001 od 03.09.2018		



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
Rasoltan® losartan	film tableta; 100mg; blister, 3x10kom	515-01-7597-11-001 od 06.02.2014	515-01-00390-18-001 od 24.07.2018	BALKANPHARMA-DUPNITSA AD, 3, Samokovsko Shosse Str., Dupnitsa, Bugarska ZDRAVLJE AD LESKOVAC, Vlajkova 199, Leskovac, Republika Srbija ACTAVIS EHF., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjordur, Island	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
Remodulin® treprostinil	rastvor za injekciju; 10mg/mL; bočica, 1x20mL rastvor za injekciju; 1mg/mL; bočica, 1x20mL rastvor za injekciju; 2.5mg/mL; bočica, 1x20mL rastvor za injekciju; 5mg/mL; bočica, 1x20mL	515-01-03204-13-001 od 03.12.2013 515-01-03192-13-001 od 03.12.2013 515-01-03200-13-001 od 03.12.2013 515-01-03203-13-001 od 03.12.2013	515-01-00150-18-001 od 01.08.2018 515-01-00153-18-001 od 01.08.2018 515-01-00152-18-001 od 01.08.2018 515-01-00151-18-001 od 01.08.2018	MCGREGOR CORY LIMITED, Cherwell 1 & 2, Middleton Close, Banbury, Oxfordshire, Velika Britanija	PROVIDENS D.O.O., BEOGRAD, Alekse Nenadovića 15/15, Beograd, Republika Srbija
REXTOL paricalcitol	kapsula, meka; 1mcg; blister, 1x7kom kapsula, meka; 1mcg; blister, 3x10kom kapsula, meka; 2mcg; blister, 1x7kom kapsula, meka; 2mcg; blister, 3x10kom	515-01-04042-14-001 od 11.10.2016 515-01-04044-14-001 od 11.10.2016 515-01-04045-14-001 od 11.10.2016 515-01-04047-14-001 od 11.10.2016	515-01-00498-18-001 od 03.09.2018 515-01-00500-18-001 od 03.09.2018 515-01-00499-18-001 od 03.09.2018 515-01-00501-18-001 od 03.09.2018	GAP SA, 46, Agissilaou str., Agios Dimitrios Attiki, Grčka RAFARM SA, Thesi Pousi-Xatzi Agiou Louka, Paiania Attiki, Grčka	PROTON MED D.O.O. BEOGRAD - NOVI BEOGRAD, Bulevar Mihajla Pupina 165b, 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
Syntocinon® окситоцин	rastvor za injekciju/koncentrat za rastvor za infuziju; 10i.j./mL; ampula, 100x1mL rastvor za injekciju/koncentrat za rastvor za infuziju; 10i.j./mL; ampula, 10x1mL rastvor za injekciju/koncentrat za rastvor za infuziju; 5i.j./mL; ampula, 100x1mL rastvor za injekciju/koncentrat za rastvor za infuziju; 5i.j./mL; ampula, 10x1mL	515-01-8926-12-001 od 09.07.2013 515-01-06373-13-002 od 11.05.2015 515-01-8925-12-001 od 09.07.2013 515-01-06373-13-001 od 11.05.2015	515-01-00281-18-001 od 25.07.2018 515-01-00286-18-001 od 25.07.2018 515-01-00280-18-001 od 25.07.2018 515-01-00287-18-001 od 25.07.2018	NOVARTIS PHARMA STEIN AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švajcarska	PREDSTAVNIŠTVO NOVARTIS PHARMA SERVICES INC. BEOGRAD (NOVI BEOGRAD), Omladinskih Brigada 90 A, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Tamsudil® tamsulosin	kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, tvrda; 0.4mg; blister, 3x10kom	515-01-06118-13-001 od 13.06.2014	515-01-00391-18-004 od 24.07.2018	ZDRAVLJE AD LESKOVAC, Vlajkova 199, Leskovac, Republika Srbija SYNTHON HISPANIA, S.L., Castello, 1, Poligono Las Salinas, Sant Boi de Llobregat, Španija	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
Telsidan® telmisartan	film tableta; 80mg; blister, 4x7kom film tableta; 40mg; blister, 4x7kom	515-01-1135-12-001 od 04.07.2013 515-01-1133-12-001 od 04.07.2013	515-01-00452-18-001 od 13.08.2018 515-01-00451-18-001 od 13.08.2018	S.C. LABORMED-PHARMA S.A., Bd. Theodor Pallady nr. 44B, sector 3, Bukurešt, Rumunija ALVOGEN PHARMA D.O.O., Pašnjačka bb, Barice, Plandište, Republika Srbija	ALVOGEN PHARMA D.O.O., Pašnjačka bb, Barice, Plandište, Republika Srbija
Tetagam® P tetanus imunoglobulin, humani	rastvor za injekciju; 250i.j./mL; ampula,	515-01-01421-13-001 od 26.08.2013	515-01-00054-17-002 od 27.08.2018	CSL BEHRING GMBH, Emil-von- Behring-Straße 76, Marburg, Nemačka	PHARMASWISS D.O.O., BEOGRAD, Batajnički drum 5 A, Beograd, Republika Srbija
Tizax tizanidin	tableta; 2mg; blister, 3x10kom	515-01-7184-11-001 od 03.09.2013	515-01-00206-18-001 od 04.09.2018	PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, Industrijska zona Bagljaš bb Aerodrom, Zrenjanin, Republika Srbija	PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, Viline vode bb, Beograd, Republika Srbija
Vasator® atorvastatin	film tableta; 80mg; blister, 3x10kom	515-01-5610-11-007 od 29.07.2013	515-01-00353-18-001 od 27.08.2018	AVE PHARMACEUTICAL D.O.O. BEOGRAD, Ustanička 17, Beograd, Republika Srbija ; mesto proizvodnje AVE PHARMACEUTICAL D.O.O., Republika Srbija ¹	AVE PHARMACEUTICAL D.O.O. BEOGRAD, Ustanička 17, 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
Victanyl® fentanil	transdermalni flaster; 12mcg/h; kesica, 5x1kom	515-01-01042-15-001 od 22.07.2016	515-01-00392-18-001 od 24.07.2018	ACINO AG, Am Windfeld 27 und 35, Miesbach, Nemačka	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
Votubia® everolimus	tableta; 10mg; blister, 3x10kom	515-01-03635-15-001 od 02.09.2016	515-01-00471-18-001 od 02.08.2018	NOVARTIS PHARMA STEIN AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švajcarska	PREDSTAVNIŠTVO NOVARTIS PHARMA SERVICES INC. BEOGRAD (NOVI BEOGRAD), Omladinskih Brigada 90 A, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija

Решење о укидању места производње - хумани

Ca-C 1000 Calvive® askorbinska kiselina, kalcijum-karbonat, kalcijum-laktat- glukonat	šumeća tableta; 1000mg+327mg+1000mg; kontejner za tablete, 1x10kom	515-01-05086-13-002 od 06.03.2014	515-01-01040-18-001 od 01.08.2018	FAMAR FRANCE, 1, Avenue du Champs de Mars, Orleans Cedex 2, Francuska za NOVARTIS CONSUMER HEALTH SA, Švajcarska	PREDSTAVNIŠTVO GLAXOSMITHKLINE EXPORT LIMITED, BEOGRAD (NOVI BEOGRAD), Omladinskih brigada 88, Beograd, Republika Srbija
Deca-Durabolin® nandrolon	rastvor za injekciju; 50mg/mL; ampula, 1x1mL	515-01-01547-13-001 od 07.10.2013	515-01-01286-18-001 od 13.08.2018	N.V. ORGANON, Kloosterstraat 6, Oss, Holandija	CLINRES FARMACIJA D.O.O. BEOGRAD, Pariske komune 11/13, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Xefo® Rapid lornoksikam	film tableta; 8mg; blister, 2x10kom	515-01-00361-15-001 od 24.09.2015	515-01-04268-17-001 od 24.09.2018	TAKEDA GMBH, Lehnitzstrasse 70-98, Oranienburg, Nemačka	TAKEDA GMBH PREDSTAVNIŠTVO, BEOGRAD (NOVI BEOGRAD), Bulevar Zorana Đinđića 64a, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija

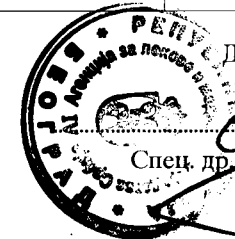


Назив лека ИНН	Облик, јачина и паковање лека	Број и датум дозволе за лек	Број и датум решења о измени дозволе за лек	Произвођач	Носилац дозволе
Dianeal PD4 glukoza, natrijum- hlorid, natrijum-laktat, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid	rastvor za peritonealnu dijalizu; 1.36% <i>m/v</i> (13.6g/L)+5.38g/L+4.48g/L+ 0.184g/L+0.051g/L; plastična kesa, 1x2000mL	515-01-05653-13-001 od 28.01.2014	515-01-00890-18-002 od 03.08.2018	BAXTER MANUFACTURING SP. Z.O.O., 42 B Wojciechowska Str., Lublin, Poljska	DIACELL D.O.O. BEOGRAD, Ilije Garašanina 23, Beograd, Republika Srbija
	rastvor za peritonealnu dijalizu; 1.36% <i>m/v</i> (13.6g/L)+5.38g/L+4.48g/L+ 0.184g/L+0.051g/L; plastična kesa, 1x2500mL	515-01-05664-13-001 od 28.01.2014	515-01-00890-18-006 od 03.08.2018		
	rastvor za peritonealnu dijalizu; 1.36% <i>m/v</i> (13.6g/L)+5.38g/L+4.48g/L+ 0.184g/L+0.051g/L; plastična kesa, 1x5000mL	515-01-05666-13-001 od 28.01.2014	515-01-00890-18-009 od 03.08.2018		
	rastvor za peritonealnu dijalizu; 2.27% <i>m/v</i> (22.7g/L)+5.38g/L+4.48g/L+ 0.184g/L+0.051g/L; plastična kesa, 1x2000mL	515-01-05667-13-001 od 28.01.2014	515-01-00890-18-004 od 03.08.2018		
	rastvor za peritonealnu dijalizu; 2.27% <i>m/v</i> (22.7g/L)+5.38g/L+4.48g/L+ 0.184g/L+0.051g/L; plastična kesa, 1x2500mL	515-01-05668-13-001 od 28.01.2014	515-01-00890-18-007 od 03.08.2018		
	rastvor za peritonealnu dijalizu; 2.27% <i>m/v</i> (22.7g/L)+5.38g/L+4.48g/L+ 0.184g/L+0.051g/L; plastična kesa, 1x5000mL	515-01-05669-13-001 od 28.01.2014	515-01-00890-18-008 od 03.08.2018		
	rastvor za peritonealnu dijalizu; 3.86% <i>m/v</i> (38.6g/L)+5.38g/L+4.48g/L+ 0.184g/L+0.051g/L; plastična kesa, 1x2000mL	515-01-05670-13-001 od 28.01.2014	515-01-00890-18-005 od 03.08.2018		
	rastvor za peritonealnu dijalizu; 3.86% <i>m/v</i> (38.6g/L)+5.38g/L+4.48g/L+ 0.184g/L+0.051g/L; plastična kesa, 1x2000mL	515-01-05671-13-001 od 28.01.2014	515-01-00890-18-010 od 03.08.2018		



Назив лека ИНН	Облик, јачина и паковање лека	Број и датум дозволе за лек	Број и датум решења о измени дозволе за лек	Произвођач	Носилац дозволе
	0.184g/L+0.051g/L; plastična kesa, 1x2500mL rastvor za peritonealnu dijalizu; 3.86% <i>m/v</i> (38.6g/L)+5.38g/L+4.48g/L+ 0.184g/L+0.051g/L; plastična kesa, 1x5000mL	515-01-05672-13-001 od 28.01.2014	515-01-00890-18-003 od 03.08.2018		
Relenza® zanamivir	prašak za inhalaciju, podeljen; 5mg; blister, 5x4kom	515-01-7368-12-001 od 23.07.2013	515-01-00902-18-001 od 30.07.2018	ASPEN BAD OLDESLOE GMBH, Industriestrasse 32-36, Bad Oldesloe, Nemačka	PREDSTAVNIŠTVO GLAXOSMITHKLINE EXPORT LIMITED, BEOGRAD (NOVI BEOGRAD), Omladinskih brigada 88, Beograd, Republika Srbija
Sevoflurane Baxter sevofluran	para za inhalaciju, tečnost; 100%; boca, 1x250mL	515-01-5979-12-001 od 12.02.2014	515-01-01174-18-001 od 13.08.2018	BAXTER MANUFACTURING SP. Z.O.O., 42 B Wojciechowska Str., Lublin, Poljska	FARMIX DOO BEOGRAD, Koče Kapetana 36, Beograd, Republika Srbija

Бр: 515-00-00181-2018-3-003

24. октобар 2018. године
Београд

ДИРЕКТОР

Спец. др. мед. Саша Јаћовић