



На основу члана 57 Закона о лековима и медицинским средствима ("Службени Гласник РС" бр. 30/2010, 107/2012, 105/2017-др.закон и 113/2017-др.закон), Агенција за лекове и медицинска средства Србије објављује

СПИСАК

лекова за које је у периоду од 01.10.2018. године до 15.12.2018. године издато решење о престанку важења дозволе за лек.

У периоду од 01.10.2018. године до 15.12.2018. године, Агенција за лекове и медицинска средства Србије издала је решења о престанку важења дозволе за следеће лекове:

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

Aclexa® celekoksib	kapsula, tvrda; 100mg; blister, 2x10kom	515-01-02097-13-001 od 01.04.2014	515-01-00753-18-001 od 05.12.2018	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, tvrda; 100mg; blister, 3x10kom	515-01-02098-13-001 od 01.04.2014	515-01-00755-18-001 od 05.12.2018		
	kapsula, tvrda; 100mg; blister, 6x10kom	515-01-02099-13-001 od 01.04.2014	515-01-00757-18-001 od 05.12.2018		
	kapsula, tvrda; 200mg; blister, 2x10kom	515-01-02101-13-001 od 01.04.2014	515-01-00754-18-001 od 05.12.2018		
	kapsula, tvrda; 200mg; blister, 3x10kom	515-01-02102-13-001 od 01.04.2014	515-01-00756-18-002 od 06.12.2018		
	kapsula, tvrda; 200mg; blister, 6x10kom	515-01-02103-13-001 od 01.04.2014	515-01-00758-18-001 od 05.12.2018		
Adimicin® vankomicin	prašak za rastvor za infuziju; 1000mg; bočica staklena, 1x1000mg	515-01-02650-14-001 od 21.07.2015	515-01-00576-18-001 od 10.10.2018	XELLIA PHARMACEUTICALS APS, Dalslandsgade 11, Kopenhagen, Danska	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
	prašak za rastvor za infuziju; 500mg; bočica staklena, 1x500mg	515-01-02646-14-001 od 21.07.2015	515-01-00575-18-001 od 10.10.2018		



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
Albunorm™ 25% albumin, humani	rastvor za infuziju; 250g/L; boca staklena, 1x100mL rastvor za infuziju; 250g/L; boca staklena, 1x50mL	515-01-03290-14-001 od 08.06.2015 515-01-03289-14-001 od 08.06.2015	515-01-00723-18-001 od 22.11.2018 515-01-00722-18-001 od 22.11.2018	OCTAPHARMA S.A.S, 72 Rue du Marechal Foch, Lingolsheim, Francuska OCTAPHARMA PHARMAZEUTIKA PRODUKTIONSGES.M.B.H, Oberlaaer Strasse 235, Beč, Austrija OCTAPHARMA PRODUKTIONSGESELLSCHAFT DEUTSCHLAND MBH, Wolfgang- Marguerre-Allee 1, Springe, Lower Saxony, Nemačka OCTAPHARMA AB, Lars Forssells gata 23, Stockholm, Švedska	PREDSTAVNIŠTVO OCTAPHARMA AG BEOGRAD-VOŽDOVAC, Koste Jovanovića 53, Beograd, Republika Srbija
Anafranil® klomipramin	rastvor za injekciju; 25mg/2mL; ampula, 10x2mL	515-01-03202-15-001 od 29.07.2016	515-01-00730-18-001 od 11.12.2018	NOVARTIS PHARMA STEIN AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švajcarska	PREDSTAVNIŠTVO NOVARTIS PHARMA SERVICES INC. BEOGRAD (NOVI BEOGRAD), Omladinskih Brigada 90 A, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Atenolol JADRAN atenolol	tableta; 100mg; blister, 2x10kom tableta; 50mg; blister, 3x10kom	515-01-9211-11-001 od 10.04.2014 515-01-9215-11-001 od 10.04.2014	515-01-00430-18-001 od 30.10.2018 515-01-00429-18-001 od 30.10.2018	JADRAN GALENSKI LABORATORIJ D.D., Pulac 4A, Rijeka, Hrvatska	JADRAN GALENSKI LABORATORIJ D.D - PREDSTAVNIŠTVO, Mirijeovski bulevar 37 a, Beograd, Republika Srbija
Atimos formoterol	rastvor za inhalaciju pod pritiskom; 12mcg/doza; kontejner pod pritiskom, 1x100doza	515-01-2711-12-001 od 28.08.2013	515-01-00560-18-001 od 16.10.2018	CHIESI FARMACEUTICI SPA, Via Palermo, 26/A, Parma, Italija CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, Gonzagagasse 16/16, Beč, Austrija	PROVIDENS D.O.O., BEOGRAD, Alekse Nenadovića 15/15, Beograd, Republika Srbija
Aubedix bendamustin	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju; 100mg; bočica staklena, 1x100mg prašak za koncentrat za rastvor za infuziju; 25mg; bočica staklena, 1x25mg	515-01-04650-15-001 od 03.10.2016 515-01-04649-15-001 od 03.10.2016	515-01-00701-18-001 od 23.11.2018 515-01-00700-18-001 od 23.11.2018	S.C. SINDAN-PHARMA S.R.L., 11 Ion Mihalache Blvd., Bukurešt, Rumunija	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
Augmentin® SR амоксцилин, klavulanska kiselina	tableta sa produženim oslobađanjem; 1000mg+62.5mg; blister, 7x4kom	515-01-04793-15-001 od 28.03.2017	515-01-00750-18-001 od 05.12.2018	GLAXO WELLCOME PRODUCTION, ZI de la Peyenniere, Mayenne, Francuska	PREDSTAVNIŠTVO GLAXOSMITHKLINE EXPORT LIMITED, BEOGRAD (NOVI BEOGRAD), Omladinskih brigada 88, Beograd, Republika Srbija
Azitromicin Krka azitromicin	film tableta; 500mg; blister, 1x3kom	515-01-02802-14-001 od 26.01.2015	515-01-00759-18-003 od 06.12.2018	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
Azitromicin PharmaS azitromicin	film tableta; 250mg; blister, 2x3kom film tableta; 500mg; blister, 1x3kom	515-01-4865-12-001 od 22.11.2013 515-01-4866-12-001 od 22.11.2013	515-01-00209-18-001 od 26.11.2018 515-01-00210-18-001 od 26.11.2018	PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, Industrijska zona Bagljaš bb Aerodrom, Zrenjanin, Republika Srbija	PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, Viline vode bb, Beograd, Republika Srbija
Betahistin PharmaS betahistin	tableta; 24mg; blister, 2x10kom	515-01-1401-12-001 od 23.09.2013	515-01-00426-18-001 od 01.10.2018	PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, Industrijska zona Bagljaš bb Aerodrom, Zrenjanin, Republika Srbija	PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, Viline vode bb, Beograd, Republika Srbija



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
Betaklav® амоксцилин, klavulanska kiselina	film tableta; 500mg+125mg; blister, 2x10kom	515-01-01204-17-003 od 12.09.2017	515-01-00786-18-001 od 05.12.2018	KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., Šmarješka cesta 6, Novo Mesto, Slovenija 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
	film tableta; 500mg+125mg; blister, 3x10kom	515-01-01204-17-004 od 12.09.2017	515-01-00760-18-001 od 05.12.2018		
	film tableta; 500mg+125mg; strip, 1x10kom	515-01-02337-14-003 od 18.09.2015	515-01-00776-18-001 od 05.12.2018		
	film tableta; 500mg+125mg; strip, 2x10kom	515-01-02339-14-003 od 18.09.2015	515-01-00781-18-001 od 05.12.2018		
	film tableta; 500mg+125mg; strip, 2x7kom	515-01-02338-14-003 od 18.09.2015	515-01-00779-18-001 od 05.12.2018		
	film tableta; 500mg+125mg; strip, 3x10kom	515-01-02340-14-003 od 18.09.2015	515-01-00783-18-001 od 05.12.2018		
	film tableta; 875mg+125mg; blister, 3x10kom	515-01-01204-17-008 od 12.09.2017	515-01-00761-18-001 od 05.12.2018		
	film tableta; 875mg+125mg; strip, 1x10kom	515-01-04967-14-001 od 17.11.2015	515-01-00778-18-001 od 05.12.2018		
	film tableta; 875mg+125mg; strip, 2x10kom	515-01-04969-14-001 od 17.11.2015	515-01-00782-18-001 od 05.12.2018		
	film tableta; 875mg+125mg; strip, 2x7kom	515-01-04968-14-001 od 17.11.2015	515-01-00780-18-001 od 05.12.2018		
	film tableta; 875mg+125mg; strip, 3x10kom	515-01-04970-14-001 od 17.11.2015	515-01-00785-18-001 od 05.12.2018		



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
Bipodis® aripiprazol	tableta; 10mg; blister, 4x7kom	515-01-01558-14-002 od 09.05.2018	515-01-00725-18-001 od 26.11.2018	ACTAVIS LTD, BLB016 Bulebel Industrial Estate, Zejtun, Malta	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
	tableta; 15mg; blister, 4x7kom	515-01-01558-14-003 od 09.05.2018	515-01-00726-18-001 od 26.11.2018		
	tableta; 5mg; blister, 4x7kom	515-01-01558-14-001 od 09.05.2018	515-01-00724-18-001 od 26.11.2018		
BlokMax® ibuprofen	film tableta; 200mg; blister, 2x10kom	515-01-06925-13-001 od 18.02.2015	515-01-00728-18-001 od 04.12.2018	ALKALOID AD SKOPJE, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Republika Makedonija	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD, Prahovska 3, Beograd, Republika Srbija
Bloxazoc® metoprolol	tableta sa produženim oslobađanjem; 190mg; blister, 3x10kom	515-01-00979-15-001 od 14.04.2016	515-01-00788-18-001 od 05.12.2018	TAD PHARMA GMBH, Heinz- Lohmann-Strasse 5, Cuxhaven, Nemačka 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
Ceftriaxon-MIP® ceftriakson	prašak za rastvor za injekciju/infuziju; 1g; bočica staklena, 1x1g	515-01-01644-16-001 od 14.10.2016	515-01-00868-18-002 od 05.12.2018	CHEPHASAAR CHEM. - PHARM. FABRIK GMBH, Muhlstrasse 50, St. Ingbert, Nemačka	MIP PHARMA D.O.O. BEOGRAD, Ugrinovački put 3. deo 3, Beograd, Republika Srbija
	prašak za rastvor za injekciju/infuziju; 2g; bočica staklena, 1x2g	515-01-01646-16-001 od 14.10.2016	515-01-00869-18-001 od 05.12.2018		
Ciprinol® ciprofloksacin	film tableta; 750mg; blister, 1x10kom	515-01-03978-14-001 od 12.02.2015	515-01-00789-18-001 od 05.12.2018	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
Colistin Alvogen® kolistimetat-natrijum	prašak za rastvor za injekciju/infuziju; 1000000i.j.; bočica, 1x1000000i.j.	515-01-4020-12-001 od 07.11.2013	515-01-00751-18-001 od 14.12.2018	ALVOGEN PHARMA D.O.O., Pašnjačka bb, Barice, Plandište, Republika Srbija XELLIA PHARMACEUTICALS APS, Dalslandsgade 11, Kopenhagen, Danska	ALVOGEN PHARMA D.O.O., Pašnjačka bb, Barice, Plandište, Republika Srbija
Coryol® karvedilol	tableta; 3.125mg; blister deljiv na pojedinačne doze, 4x(7x1)kom	515-01-04809-15-001 od 28.09.2016	515-01-00762-18-001 od 05.12.2018	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



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
Cymbalta® duloksetin	gastrorezistentna kapsula, tvrda; 30mg; blister, 2x14kom	515-01-04836-15-001 od 26.12.2016	515-01-00732-18-001 od 04.12.2018	LILLY, S.A., Avda de la Industria, 30, Alcobendas, Madrid, Španija	PREDSTAVNIŠTVO ELI LILLY (SUISSE) SA, BEOGRAD (NOVI BEOGRAD), Vladimira Popovića 38 - 40, Beograd, Republika Srbija
	gastrorezistentna kapsula, tvrda; 60mg; blister, 2x14kom	515-01-04837-15-001 od 26.12.2016	515-01-00733-18-001 od 04.12.2018		
DIPILEN® lerkanidipin	film tableta; 10mg; blister, 3x10kom	515-01-02148-13-001 od 03.03.2015	515-01-00702-18-001 od 23.11.2018	ACTAVIS EHF., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjordur, Island	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
	film tableta; 20mg; blister, 3x10kom	515-01-02149-13-001 od 03.03.2015	515-01-00703-18-001 od 23.11.2018	ACTAVIS LTD, BLB016 Bulebel Industrial Estate, Zejtun, Malta BALKANPHARMA-DUPNITSA AD, 3, Samokovsko Shosse Str., Dupnitsa, Bugarska	
Dona® glukozamin	film tableta; 750mg; bočica, 1x6kom	515-01-1134-12-001 od 04.12.2013	515-01-00682-18-001 od 22.11.2018	MADAUS GMBH, Lütticher Str. 5, Troisdorf, Nemačka	PREDSTAVNIŠTVO BGP PRODUCTS SWITZERLAND GMBH BEOGRAD-NOVI BEOGRAD, Bulevar Mihajla Pupina 115 a, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Doxorubicin-Teva doksorubicin	prašak za rastvor za injekciju; 10mg; bočica staklena, 1x10mg	515-01-02480-17-001 od 29.01.2018	515-01-00704-18-001 od 23.11.2018	PHARMACHEMIE B.V., Swensweg 5, Haarlem, Holandija	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
	prašak za rastvor za injekciju; 50mg; bočica staklena, 1x50mg	515-01-02478-17-001 od 29.01.2018	515-01-00719-18-002 od 23.11.2018		
Duloksetin Teva duloksetin	gastrorezistentna kapsula, tvrda; 30mg; blister, 4x7kom	515-01-04340-14-001 od 11.01.2016	515-01-00577-18-001 od 10.10.2018	MERCKLE GMBH, Ludwig- Merckle-Strasse 3, Blaubeuren, Nemačka	TEVA SERBIA D.O.O. BEOGRAD, Makenzijeva 24, Beograd - Vračar, Republika Srbija
	gastrorezistentna kapsula, tvrda; 60mg; blister, 4x7kom	515-01-04341-14-001 od 11.01.2016	515-01-00578-18-001 od 10.10.2018	PLIVA HRVATSKA D.O.O. - PROIZVODNJA, Prilaz baruna Filipovića 25, Zagreb, Hrvatska TEVA PHARMACEUTICAL WORKS CO.LTD., Pallagi Ut 13, Debrecen, Mađarska TEVA UK LIMITED, Brampton Road, Hampden Park, Eastbourne, East Sussex, Velika Britanija	



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
Durofilin® teofilin	kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda; 125mg; blister, 6x10kom	515-01-07459-13-001 od 10.08.2016	515-01-00618-18-001 od 09.11.2018	ZDRAVLJE AD LESKOVAC, Vlajkova 199, Leskovac, Republika Srbija	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
	kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda; 250mg; blister, 6x10kom	515-01-07459-13-002 od 10.08.2016	515-01-00619-18-001 od 09.11.2018		
Dymista® flutikazon, azelastin	sprej za nos, suspenzija; 50mcg/doza+137mcg/doza; bočica sa sprej pumpom, 1x6.4g	515-01-3176-12-002 od 18.10.2013	515-01-00572-18-001 od 10.10.2018	HAUPT PHARMA AMAREG GMBH, Donaustauer Strasse 378, Regensburg, Nemačka MEDA PHARMA GMBH & CO. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemačka	PREDSTAVNIŠTVO BGP PRODUCTS SWITZERLAND GMBH BEOGRAD-NOVI BEOGRAD, Bulevar Mihajla Pupina 115 a, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Ecansya® kapicitabin	film tableta; 150mg; blister, 12x10kom	515-01-00321-13-002 od 12.02.2014	515-01-00791-18-001 od 05.12.2018	KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., Šmarješka cesta 6, Novo Mesto, Slovenija PHARMACARE PREMIUM LTD., HHF 003, Hal Far Industrial Estate, Hal Far, Birzebburgia, Malta	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD, Jurija Gagarina 26/V/II, Beograd, Republika Srbija
	film tableta; 150mg; blister, 3x10kom	515-01-00319-13-001 od 12.02.2014	515-01-00792-18-001 od 05.12.2018		
	film tableta; 150mg; blister, 6x10kom	515-01-00320-13-002 od 12.02.2014	515-01-00796-18-001 od 05.12.2018		
	film tableta; 500mg; blister, 3x10kom	515-01-00322-13-001 od 12.02.2014	515-01-00793-18-001 od 05.12.2018		
	film tableta; 500mg; blister, 6x10kom	515-01-00323-13-002 od 12.02.2014	515-01-00798-18-001 od 05.12.2018		
Elaroten® desloratadin	film tableta; 5mg; blister, 3x10kom	515-01-02171-14-001 od 23.02.2016	515-01-00579-18-001 od 10.10.2018	ACTAVIS LTD, BLB016 Bulebel Industrial Estate, Zejtun, Malta	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
Elernap® enalapril, lerkandipin	film tableta; 10mg+10mg; blister, 2x14kom	515-01-02876-14-001 od 09.09.2015	515-01-00763-18-001 od 06.12.2018	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
	film tableta; 20mg+10mg; blister, 2x14kom	515-01-02878-14-001 od 09.09.2015	515-01-00764-18-001 od 06.12.2018		



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
ELORYQA® escitalopram	film tableta; 15mg; blister, 3x10kom	515-01-03385-13-001 od 26.05.2014	515-01-00744-18-001 od 04.12.2018	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD, Prahovska 3, Beograd, Republika Srbija ; mesto proizvodnje ALKALOID D.O.O. BEOGRAD, Republika Srbija	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD, Prahovska 3, Beograd, Republika Srbija
Enyglid® repaglinid	tableta; 0.5mg; blister, 6x15kom	515-01-00496-16-001 od 22.09.2016	515-01-00800-18-001 od 06.12.2018	KRKA FARMA D.O.O., V. Holjevca 20/E, Jastrebarsko, Hrvatska KRKA D.D., NOVO MESTO, Šmarješka cesta 6, Novo Mesto, Slovenija TAD PHARMA GMBH, Heinz- Lohmann-Strasse 5, Cuxhaven, Nemačka	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD, Jurija Gagarina 26/V/II, Beograd, Republika Srbija
Escepran® eksemestan	film tableta; 25mg; blister, 6x10kom film tableta; 25mg; blister, 9x10kom	515-01-03536-13-002 od 11.02.2015 515-01-03537-13-002 od 11.02.2015	515-01-00766-18-001 od 06.12.2018 515-01-00767-18-001 od 06.12.2018	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
Escitalopram PharmaS escitalopram	film tableta; 10mg; blister, 2x14kom	515-01-0410-12-001 od 09.01.2014	515-01-00543-18-001 od 24.10.2018	PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, Industrijska zona Bagljaš bb Aerodrom, Zrenjanin, Republika Srbija	PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, Viline vode bb, Beograd, Republika Srbija
Exnise® mometazon	sprej za nos, suspenzija; 50mcg/doza; bočica sa raspršivačem, 1x14doza	515-01-03386-14-001 od 29.04.2015	515-01-00580-18-001 od 10.10.2018	FARMEA, 10 rue Bouche´ Thomas ZAC d´Orgemont, Angers, Francuska	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
Fludara® fludarabin	film tableta; 10mg; blister, 4x5kom	515-01-01869-13-001 od 04.11.2013	515-01-00473-18-001 od 05.11.2018	BAYER AG, Mullerstrasse 178, Berlin, Nemačka	SANOFI-AVENTIS D.O.O. BEOGRAD, Španskih boraca 3/VI, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Fromilid® klaritromicin	film tableta; 250mg; blister, 2x7kom	515-01-02748-14-001 od 27.01.2015	515-01-00803-18-001 od 06.12.2018	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
Fromilid® uno klaritromicin	film tableta sa modifikovanim oslobađanjem; 500mg; blister, 1x5kom	515-01-02158-15-001 od 23.10.2015	515-01-00768-18-001 od 06.12.2018	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



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
Gelofusine sukcinilovani želatin, natrijum-hlorid	rastvor za infuziju; 40g/L+7.01g/L; boca plastična, 10x500mL	515-01-00993-13-001 od 04.03.2014	515-01-00661-18-001 od 09.11.2018	B.BRAUN MELSUNGEN AG, Carl- Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemačka	B.BRAUN ADRIA RSRB D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 14, Beograd, Republika Srbija
Gemcitabin-Teva gemcitabin	prašak za rastvor za infuziju; 1000mg; bočica staklena, 1x1000mg prašak za rastvor za infuziju; 2000mg; bočica staklena, 1x2000mg prašak za rastvor za infuziju; 200mg; bočica staklena, 1x200mg	515-01-3274-12-002 od 28.07.2014 515-01-3275-12-002 od 28.07.2014 515-01-3273-12-002 od 28.07.2014	515-01-00706-18-001 od 23.11.2018 515-01-00707-18-001 od 23.11.2018 515-01-00705-18-001 od 23.11.2018	PHARMACHEMIE B.V., Swensweg 5, Haarlem, Holandija	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
Gitrabin® gemcitabin	prašak za rastvor za infuziju; 1000mg; bočica staklena, 1x1000mg prašak za rastvor za infuziju; 200mg; bočica staklena, 1x200mg	515-01-00808-15-001 od 06.10.2015 515-01-00805-15-001 od 06.10.2015	515-01-00720-18-002 od 23.11.2018 515-01-00708-18-001 od 23.11.2018	ACTAVIS ITALY S.P.A, Viale Pasteur, 10, Nerviano, Italija S.C. SINDAN-PHARMA S.R.L., 11 Ion Mihalache Blvd., Bukurešt, Rumunija	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
Gliklazid Krka gliklazid	tableta sa produženim oslobađanjem; 30mg; blister, 4x15kom tableta sa produženim oslobađanjem; 30mg; blister, 6x15kom	515-01-00727-14-001 od 12.09.2014 515-01-00730-14-001 od 12.09.2014	515-01-00769-18-001 od 06.12.2018 515-01-00770-18-001 od 06.12.2018	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
Humira® adalimumab	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu; 40mg/0.8mL; napunjeni injekcioni pen, 2x0.8mL	515-01-03644-15-001 od 26.04.2017	515-01-00662-18-001 od 26.11.2018	ABBVIE BIOTECHNOLOGY GMBH, Knollstrasse, Ludwigshafen, Nemačka ABBVIE BIOTECHNOLOGY GMBH, Max-Planck-Ring 2, Wiesbaden, Nemačka	PREDSTAVNIŠTVO ABBVIE BIOPHARMACEUTICALS GMBH BEOGRAD-NOVI BEOGRAD, Bulevar Mihajla Pupina 115E, 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
Ibuprofen PharmaS ibuprofen	film tableta; 200mg; blister, 2x10kom	515-01-8967-12-002 od 10.02.2015	515-01-00562-18-001 od 09.10.2018	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; 400mg; blister, 1x10kom	515-01-8968-12-001 od 10.02.2015	515-01-00563-18-001 od 09.10.2018		
	film tableta; 600mg; blister, 3x10kom	515-01-8969-12-003 od 10.02.2015	515-01-00564-18-002 od 09.10.2018		
Immunorho anti-D (Rho) imunoglobulin, humani	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju; 300mcg/2mL; bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 1x2mL	515-01-03905-15-001 od 29.06.2016	515-01-00594-18-001 od 18.10.2018	KEDRION S.P.A., S.S. 7 Bis Km. 19,5, Sant'Antimo (NA), Italija	MAGNA MEDICA D.O.O. BEOGRAD- NOVI BEOGRAD, Milutina Milankovica 7b, Novi Beograd, Republika Srbija
Inlyta® aksitinib	film tableta; 1mg; blister, 2x14kom	515-01-00778-13-001 od 11.10.2013	515-01-00284-18-001 od 12.10.2018	PFIZER MANUFACTURING DEUTSCHLAND GMBH - BETRIEBSSTATTE FREIBURG, Mooswaldallee 1, Freiburg, Nemačka	PREDSTAVNIŠTVO PFIZER H.C.P. CORPORATION, BEOGRAD, Trešnjinog cveta 1/VI, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
	film tableta; 5mg; blister, 2x14kom	515-01-00780-13-001 od 11.10.2013	515-01-00285-18-001 od 12.10.2018		
Invirase® sakvinavir	film tableta; 500mg; bočica plastična, 1x120kom	515-01-02378-16-001 od 31.05.2017	515-01-00539-18-001 od 01.10.2018	F.HOFFMANN-LA ROCHE LTD, Grenzacherstrasse 124, Basel, Švajcarska ROCHE FARMA, S.A., Avda. Severo Ochoa, 13 (Pol. Ind. de Leganes), Leganes, Madrid, Španija	ROCHE D.O.O. BEOGRAD, Milutina Milankovića 11a, 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
IPRAALOX® pantoprazol	gastrorezistentna tableta; 20mg; blister, 1x14kom	515-01-4974-11-001 od 06.06.2013	515-01-00649-18-001 od 09.11.2018	SANOFI-AVENTIS SP. Z.O.O., Drug Production and Distribution Plant, ul. Lubelska 52, Rzeszow, Poljska ROTTENDORF PHARMA GMBH, Ostenfelder Strasse 51 - 61, Ennigerloh, Nemačka ARTESAN PHARMA GMBH & CO.KG, Wendlandstr. 1, Lüchow, Nemačka PRZEDSIĘBIORSTWO FARMACEUTYCZNE JELFA SA, 21 Wincentego Pola Str., Jelenia Gora, Poljska SOFARIMEX - INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA, S.A., Avda. Das Industrias - Alto do Colaride, Agualva, Cacem, Portugalija	SANOFI-AVENTIS D.O.O. BEOGRAD, Španskih boraca 3/VI, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Irinotesin® irinotekan	koncentrat za rastvor za infuziju; 300mg/15mL; bočica staklena, 1x15mL	515-01-02056-13-001 od 19.01.2016	515-01-00394-18-001 od 01.10.2018	ACTAVIS ITALY S.P.A, Viale Pasteur, 10, Nerviano, Italija	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
Kalijum citrat JGL kalijum-citrat	prašak za oralni rastvor; 20.5mg/mL; kesica, 15x5.6g	515-01-01430-16-001 od 25.10.2017	515-01-00654-18-001 od 05.11.2018	JADRAN GALENSKI LABORATORIJ D.D., Svilno 20, Rijeka, Hrvatska	JGL D.O.O. BEOGRAD-SOPOT, Milosava Vlajića 110, Beograd - Sopot, Republika Srbija
Kamiren® XL doksazosin	tableta sa produženim oslobađanjem; 4mg; blister, 3x10kom	515-01-03744-17-001 od 14.06.2018	515-01-00771-18-001 od 06.12.2018	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
Karbis® kandesartan	tableta; 8mg; blister, 2x14kom	515-01-01845-17-001 od 18.05.2018	515-01-00772-18-001 od 06.12.2018	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



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	
Kortacta® ivabradin	film tableta; 5mg; blister, 4x14kom	515-01-00333-16-001 od 06.11.2017	515-01-00710-18-001 od 23.11.2018	BALKANPHARMA-DUPNITSA AD, 3, Samokovsko Shosse Str., Dupnitsa, Bugarska	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija	
	film tableta; 5mg; blister, 6x10kom	515-01-00334-16-001 od 06.11.2017	515-01-00709-18-001 od 23.11.2018	ACTAVIS EHF., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjordur, Island		
	film tableta; 7.5mg; blister, 4x14kom	515-01-00336-16-001 od 06.11.2017	515-01-00712-18-001 od 23.11.2018			
	film tableta; 7.5mg; blister, 6x10kom	515-01-00337-16-001 od 06.11.2017	515-01-00711-18-001 od 23.11.2018			
Kventiax® kvetiapin	film tableta; 150mg; blister, 6x10kom	515-01-01372-15-001 od 21.07.2015	515-01-00773-18-001 od 06.12.2018	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	
	film tableta; 300mg; blister, 6x10kom	515-01-01374-15-001 od 21.07.2015	515-01-00774-18-001 od 06.12.2018			
Kvinapril PharmaS kvinapril	film tableta; 10mg; blister, 2x10kom	515-01-06893-13-001 od 24.03.2015	515-01-00565-18-001 od 09.10.2018	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; 20mg; blister, 2x10kom	515-01-06894-13-001 od 24.03.2015	515-01-00566-18-001 od 09.10.2018			
Lactulose-MIP laktuloza	sirup; 650mg/mL; boca plastična, 1x1000mL	515-01-01218-14-001 od 16.03.2015	515-01-00749-18-001 od 05.12.2018	CHEPHASAAR CHEMISCH - PHARMAZEUTISCHE FABRIK GmbH, Muhlstrasse 50, St. Ingbert, Nemačka	MIP PHARMA D.O.O. BEOGRAD, Ugrinovački put 3. deo 3, Beograd, Republika Srbija	
	sirup; 650mg/mL; boca plastična, 1x100mL	515-01-01215-14-001 od 16.03.2015	515-01-00746-18-001 od 05.12.2018			
	sirup; 650mg/mL; boca plastična, 1x200mL	515-01-01216-14-001 od 16.03.2015	515-01-00747-18-001 od 05.12.2018			
	sirup; 650mg/mL; boca plastična, 1x500mL	515-01-01217-14-001 od 16.03.2015	515-01-00748-18-001 od 05.12.2018			



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
Larona® lansoprazol	gastrorezistentna kapsula, tvrda; 15mg; бојича plastična, 1x28kom	515-01-01946-14-001 od 08.01.2015	515-01-00427-18-001 od 30.10.2018	JADRAN GALENSKI LABORATORIJ D.D., Pulac 4A, Rijeka, Hrvatska	JGL D.O.O. BEOGRAD-SOPOT, Milosava Vlajića 110, Beograd - Sopot, Republika Srbija
	gastrorezistentna kapsula, tvrda; 30mg; бојича plastična, 1x28kom	515-01-01947-14-001 od 08.01.2015	515-01-00428-18-001 od 30.10.2018		
Lastet Cap. 25 etopozid	kapsula, meka; 25mg; blister, 4x10kom	515-01-00422-16-001 od 29.08.2016	515-01-00731-18-001 od 04.12.2018	NIPPON KAYAKU CO.,LTD., Takasaki Plant, 239, Iwahanamachi, Takasaki-shi, Gunma, Japan	EUROFARM D.O.O. BEOGRAD, Boška Petrovića 3a, Beograd, Republika Srbija
Latanoprost PharmaS latanoprost	kapi za oči, rastvor; 50mcg/mL; бојича sa kapaljkom, 1x2.5mL	515-01-03511-13-001 od 02.03.2015	515-01-00567-18-001 od 09.10.2018	PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, Industrijska zona Bagljaš bb Aerodrom, Zrenjanin, Republika Srbija	PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, Viline vode bb, Beograd, Republika Srbija
Levalox® levofloksacin	film tableta; 250mg; blister, 1x7kom	515-01-02437-14-002 od 01.10.2015	515-01-00807-18-001 od 06.12.2018	PHARMATHEN S.A., 6. Dervenakion str., 15351 Pallini, Atina, Grčka KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., Šmarješka cesta 6, Novo Mesto, Slovenija ANFARM HELLAS S.A., Sximatari Viotias, Sximatari Viotias, 32009, Grčka	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD, Juriја Gagarina 26/V/II, Beograd, Republika Srbija
	film tableta; 250mg; blister, 2x7kom	515-01-02439-14-002 od 01.10.2015	515-01-00805-18-001 od 06.12.2018		
	rastvor za infuziju; 5mg/mL; boјича staklena, 10x100mL	515-01-02436-14-001 od 01.06.2015	515-01-00808-18-001 od 06.12.2018		
	rastvor za infuziju; 5mg/mL; boјича staklena, 5x100mL	515-01-02435-14-001 od 01.06.2015	515-01-00810-18-001 od 06.12.2018		
Lortanda® letrozol	film tableta; 2.5mg; blister, 10x10kom	515-01-02625-13-001 od 13.06.2014	515-01-00812-18-001 od 07.12.2018	KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., Šmarješka cesta 6, Novo Mesto, Slovenija	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD, Juriја Gagarina 26/V/II, Beograd, Republika Srbija
	film tableta; 2.5mg; blister, 6x10kom	515-01-02622-13-001 od 13.06.2014	515-01-00813-18-001 od 06.12.2018		
	film tableta; 2.5mg; blister, 9x10kom	515-01-02623-13-001 od 13.06.2014	515-01-00815-18-001 od 06.12.2018		



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
Losartan Krka losartan	film tableta; 50mg; blister, 4x7kom	515-01-04820-14-001 od 24.04.2015	515-01-00817-18-001 od 07.12.2018	TAD PHARMA GMBH, Heinz- Lohmann-Strasse 5, Cuxhaven, Nemačka 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
Lybrol® bisoprolol	tableta; 3.75mg; blister, 3x10kom	515-01-9240-11-001 od 01.07.2013	515-01-00651-18-001 od 09.11.2018	JADRAN GALENSKI LABORATORIJ D.D., Pulac 4A, Rijeka, Hrvatska	JADRAN GALENSKI LABORATORIJ D.D - PREDSTAVNIŠTVO, Mirijevski bulevar 37 a, Beograd, Republika Srbija
MELARTH® montelukast	film tableta; 10mg; blister, 4x7kom	515-01-0365-12-001 od 13.03.2014	515-01-00713-18-001 od 23.11.2018	TEVA OPERATIONS POLAND SP.Z.O.O., 80, Mogilska street, Krakov, Poljska TEVA OPERATIONS POLAND SP. Z. O. O., 25 Sienkiewicza street, Kutno, Poljska PLIVA HRVATSKA D.O.O. - PROIZVODNJA, Prilaz baruna Filipovića 25, Zagreb, Hrvatska	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
Memando® memantin	film tableta; 10mg; blister, 3x10kom film tableta; 10mg; blister, 4x14kom film tableta; 10mg; blister, 6x10kom film tableta; 20mg; blister, 3x10kom film tableta; 20mg; blister, 4x14kom film tableta; 20mg; blister, 6x10kom	515-01-4613-12-001 od 12.11.2013 515-01-4614-12-001 od 12.11.2013 515-01-4615-12-001 od 12.11.2013 515-01-4617-12-001 od 12.11.2013 515-01-4618-12-001 od 12.11.2013 515-01-4619-12-001 od 12.11.2013	515-01-00689-18-001 od 26.11.2018 515-01-00690-18-003 od 26.11.2018 515-01-00691-18-002 od 26.11.2018 515-01-00692-18-001 od 26.11.2018 515-01-00693-18-003 od 26.11.2018 515-01-00694-18-001 od 26.11.2018	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



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
Memantin PharmaS memantin	film tableta; 10mg; blister, 2x14kom	515-01-05285-13-001 od 14.07.2014	515-01-00568-18-001 od 09.10.2018	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; 10mg; blister, 4x14kom	515-01-05286-13-001 od 14.07.2014	515-01-00569-18-001 od 09.10.2018		
MENOPUR® menotrofin	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju; 1200i.j.; bočica sa praškom i napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, 2x1mL	515-01-8618-12-001 od 11.02.2014	515-01-00588-18-001 od 30.10.2018	FERRING - LEČIVA, A.S., K. Rybniku 475, Jesenice, Prag, Češka	FERRING PHARMACEUTICALS D.O.O. BEOGRAD-STARI GRAD, Gospodar Jevremova 47, Beograd, Republika Srbija
Mertenil® rosuvastatin	film tableta; 10mg; blister, 3x10kom	515-01-8975-11-001 od 20.08.2013	515-01-00591-18-001 od 30.10.2018	GEDEON RICHTER PLC, Gyömroi út. 19-21, Budimpešta, Mađarska	PREDSTAVNIŠTVO RICHTER GEDEON NYRT, Vladimira Popovića 6, Beograd, Republika Srbija
	film tableta; 20mg; blister, 3x10kom	515-01-8976-11-001 od 20.08.2013	515-01-00592-18-003 od 30.10.2018		
	film tableta; 40mg; blister, 3x10kom	515-01-8977-11-001 od 20.08.2013	515-01-00593-18-001 od 30.10.2018		
	film tableta; 5mg; blister, 3x10kom	515-01-8978-11-001 od 20.08.2013	515-01-00590-18-001 od 30.10.2018		
Migraprim® acetilsalicilna kiselina, paracetamol, kofein	tableta; 250mg+250mg+50mg; blister, 2x10kom	515-01-05844-13-001 od 17.04.2015	515-01-00648-18-001 od 09.11.2018	S.C. ZENTIVA S.A., B-dul Theodor Pallady nr.50, sector 3, Bukurešt, Rumunija	SANOFI-AVENTIS D.O.O. BEOGRAD, Španskih boraca 3/VI, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Mirzaten® Q-Tab® mirtazapin	oralna disperzibilna tableta; 15mg; blister, 3x10kom	515-01-01189-14-001 od 22.10.2014	515-01-00819-18-001 od 07.12.2018	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
	oralna disperzibilna tableta; 30mg; blister, 3x10kom	515-01-01190-14-001 od 22.10.2014	515-01-00820-18-001 od 07.12.2018		
	oralna disperzibilna tableta; 45mg; blister, 3x10kom	515-01-01191-14-001 od 22.10.2014	515-01-00822-18-001 od 07.12.2018		



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
Misodel® misoprostol	vaginalni dostavni sistem; 200mcg; kesica, 5x1kom	515-01-01167-15-001 od 29.02.2016	515-01-00650-18-001 od 09.11.2018	FERRING CONTROLLED THERAPEUTICS LIMITED, 1 Redwood Place, Peel Park Campus, East Kilbride, Strathclyde, Velika Britanija	FERRING PHARMACEUTICALS D.O.O. BEOGRAD-STARI GRAD, Gospodar Jevremova 47, Beograd, Republika Srbija
Moloxin® moksifloksacin	film tableta; 400mg; blister, 1x5kom	515-01-02607-14-001 od 30.03.2015	515-01-00823-18-001 od 07.12.2018	KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., Šmarješka cesta 6, Novo Mesto, Slovenija TAD PHARMA GMBH, Heinz- Lohmann-Strasse 5, Cuxhaven, Nemačka KRKA FARMA D.O.O., V. Holjevc 20/E, Jastrebarsko, Hrvatska	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD, Jurija Gagarina 26/V/II, Beograd, Republika Srbija
Moluskal® finasterid	film tableta; 5mg; blister, 4x7kom	515-01-03806-15-001 od 21.09.2016	515-01-00621-18-001 od 09.11.2018	TEVA GYOGYSZERGYAR ZRT., Site1; Pallagi ut 13., Debrecen, Mađarska	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
Norprolac® kvinagolid	tableta; 150mcg; blister, 3x10kom	515-01-01579-17-001 od 17.04.2018	515-01-00734-18-002 od 11.12.2018	FERRING GMBH, Wittland 11, Kiel, Nemačka	FERRING PHARMACEUTICALS D.O.O. BEOGRAD-STARI GRAD, Gospodar Jevremova 47, Beograd, Republika Srbija
Olanzapin Krka olanzapin	oralna disperzibilna tableta; 10mg; blister, 4x7kom oralna disperzibilna tableta; 15mg; blister, 4x7kom oralna disperzibilna tableta; 20mg; blister, 4x7kom oralna disperzibilna tableta; 5mg; blister, 4x7kom oralna disperzibilna tableta; 7.5mg; blister, 4x7kom	515-01-06515-13-001 od 17.07.2014 515-01-06517-13-001 od 17.07.2014 515-01-06519-13-001 od 17.07.2014 515-01-06511-13-001 od 17.07.2014 515-01-06512-13-001 od 17.07.2014	515-01-00825-18-001 od 07.12.2018 515-01-00827-18-001 od 07.12.2018 515-01-00828-18-001 od 07.12.2018 515-01-00830-18-001 od 07.12.2018 515-01-00845-18-001 od 07.12.2018	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



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
Oprymeа® SR pramipeksol	tableta sa produženim oslobađanjem; 0.26mg; blister, 1x10kom	515-01-06539-13-001 od 03.09.2014	515-01-00847-18-002 od 07.12.2018	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
	tableta sa produženim oslobađanjem; 0.52mg; blister, 1x10kom	515-01-06541-13-001 od 03.09.2014	515-01-00848-18-001 od 10.12.2018		
	tableta sa produženim oslobađanjem; 1.05mg; blister, 1x10kom	515-01-06543-13-001 od 03.09.2014	515-01-00849-18-001 od 10.12.2018		
	tableta sa produženim oslobađanjem; 1.57mg; blister, 1x10kom	515-01-06546-13-001 od 03.09.2014	515-01-00851-18-001 od 10.12.2018		
	tableta sa produženim oslobađanjem; 2.1mg; blister, 1x10kom	515-01-06548-13-001 od 03.09.2014	515-01-00854-18-001 od 10.12.2018		
	tableta sa produženim oslobađanjem; 2.62mg; blister, 1x10kom	515-01-02935-14-001 od 13.04.2016	515-01-00856-18-001 od 07.12.2018		
	tableta sa produženim oslobađanjem; 3.15mg; blister, 1x10kom	515-01-02937-14-001 od 13.04.2016	515-01-00858-18-001 od 07.12.2018		
Ortalox® omeprazol	gastrorezistentna kapsula, tvrda; 10mg; bočica plastična, 1x28kom	515-01-04464-13-001 od 02.12.2013	515-01-00655-18-001 od 14.12.2018	JADRAN GALENSKI LABORATORIJ D.D., Pulac 4A, Rijeka, Hrvatska	JGL D.O.O. BEOGRAD-SOPOT, Milosava Vlajića 110, Beograd - Sopot, Republika Srbija
	gastrorezistentna kapsula, tvrda; 20mg; bočica plastična, 1x14kom	515-01-04465-13-001 od 02.12.2013	515-01-00656-18-001 od 14.12.2018		
	gastrorezistentna kapsula, tvrda; 20mg; bočica plastična, 1x28kom	515-01-04466-13-001 od 02.12.2013	515-01-00657-18-001 od 14.12.2018		



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
Paracetamol PharmaS paracetamol	tableta; 500mg; blister, 1x10kom tableta; 500mg; blister, 1x12kom tableta; 500mg; blister, 2x10kom	515-01-8780-12-001 od 13.03.2014 515-01-8781-12-001 od 13.03.2014 515-01-8782-12-001 od 13.03.2014	515-01-00162-18-001 od 24.10.2018 515-01-00163-18-001 od 24.10.2018 515-01-00164-18-001 od 24.10.2018	PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, Industrijska zona Bagljaš bb Aerodrom, Zrenjanin, Republika Srbija	PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, Viline vode bb, Beograd, Republika Srbija
Paralen® Hot Drink Limun paracetamol, fenilefrin	granule za oralni rastvor; 650mg+10mg; kesica, 6x5g	515-01-7055-11-005 od 12.11.2013	515-01-00645-18-001 od 26.11.2018	ZENTIVA K.S., U kabelovny 130, Dolni Mecholupy, Prag, Češka	SANOFI-AVENTIS D.O.O. BEOGRAD, Španskih boraca 3/VI, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Paralen® Hot Drink Višnja paracetamol, fenilefrin	granule za oralni rastvor; 650mg+10mg; kesica, 6x5g	515-01-00336-14-001 od 22.05.2015	515-01-00647-18-001 od 09.11.2018	ZENTIVA K.S., U kabelovny 130, Dolni Mecholupy, Prag, Češka	SANOFI-AVENTIS D.O.O. BEOGRAD, Španskih boraca 3/VI, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Pegasys® peginterferon alfa-2a	rastvor za injekciju u penu sa uloškom; 135mcg/0.5mL; pen sa uloškom, 1x0.5mL rastvor za injekciju u penu sa uloškom; 180mcg/0.5mL; pen sa uloškom, 1x0.5mL	515-01-00755-14-001 od 03.09.2014 515-01-00757-14-001 od 03.09.2014	515-01-00544-18-001 od 01.10.2018 515-01-00545-18-001 od 01.10.2018	F.HOFFMANN-LA ROCHE LTD, Grenzacherstrasse 124, Bazel, Švajcarska	ROCHE D.O.O. BEOGRAD, Milutina Milankovića 11a, Beograd, Republika Srbija
Perigona® glukozamin	film tableta; 500mg; blister, 2x10kom film tableta; 500mg; blister, 3x10kom	515-01-01571-14-001 od 18.02.2015 515-01-01576-14-001 od 18.02.2015	515-01-00866-18-001 od 05.12.2018 515-01-00867-18-001 od 05.12.2018	CHEPHASAAR CHEMISCH - PHARMAZEUTISCHE FABRIK GmbH, Muhlstrasse 50, St. Ingbert, Nemačka	MIP PHARMA D.O.O. BEOGRAD, Ugrinovački put 3. deo 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
Pragiola® pregabalin	kapsula, tvrda; 100mg; blister, 1x14kom	515-01-01233-15-001 od 11.04.2016	515-01-00859-18-001 od 10.12.2018	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, tvrda; 100mg; blister, 2x14kom	515-01-01234-15-001 od 11.04.2016	515-01-00799-18-001 od 10.12.2018	TAD PHARMA GMBH, Heinz- Lohmann-Strasse 5, Cuxhaven, Nemačka	
	kapsula, tvrda; 150mg; blister, 1x14kom	515-01-01236-15-001 od 11.04.2016	515-01-00860-18-001 od 10.12.2018		
	kapsula, tvrda; 150mg; blister, 2x14kom	515-01-01237-15-001 od 11.04.2016	515-01-00801-18-001 od 10.12.2018		
	kapsula, tvrda; 200mg; blister, 1x14kom	515-01-01239-15-001 od 11.04.2016	515-01-00861-18-001 od 10.12.2018		
	kapsula, tvrda; 200mg; blister, 2x14kom	515-01-01240-15-001 od 11.04.2016	515-01-00802-18-001 od 10.12.2018		
	kapsula, tvrda; 225mg; blister, 1x14kom	515-01-01242-15-001 od 11.04.2016	515-01-00862-18-002 od 10.12.2018		
	kapsula, tvrda; 225mg; blister, 2x14kom	515-01-01243-15-001 od 11.04.2016	515-01-00804-18-001 od 10.12.2018		
	kapsula, tvrda; 25mg; blister, 1x14kom	515-01-01224-15-001 od 11.04.2016	515-01-00784-18-001 od 10.12.2018		
	kapsula, tvrda; 25mg; blister, 2x14kom	515-01-01225-15-001 od 11.04.2016	515-01-00787-18-001 od 10.12.2018		
	kapsula, tvrda; 300mg; blister, 1x14kom	515-01-01245-15-001 od 11.04.2016	515-01-00863-18-005 od 10.12.2018		
	kapsula, tvrda; 300mg; blister, 2x14kom	515-01-01246-15-001 od 11.04.2016	515-01-00806-18-001 od 10.12.2018		
	kapsula, tvrda; 50mg; blister, 1x14kom	515-01-01227-15-001 od 11.04.2016	515-01-00790-18-001 od 10.12.2018		
	kapsula, tvrda; 50mg;	515-01-01228-15-001	515-01-00794-18-001		



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
	blister, 2x14kom kapsula, tvrda; 75mg; blister, 1x14kom kapsula, tvrda; 75mg; blister, 2x14kom	od 11.04.2016 515-01-01230-15-001 od 11.04.2016 515-01-01231-15-001 od 11.04.2016	od 10.12.2018 515-01-00795-18-001 od 10.12.2018 515-01-00797-18-001 od 10.12.2018		
Prenessa® perindopril	tableta; 2mg; blister, 2x10kom tableta; 4mg; blister, 2x10kom tableta; 8mg; blister, 2x10kom	515-01-00351-13-002 od 11.08.2014 515-01-00349-13-002 od 11.08.2014 515-01-00350-13-002 od 11.08.2014	515-01-00809-18-001 od 10.12.2018 515-01-00811-18-001 od 10.12.2018 515-01-00814-18-001 od 10.12.2018	PHARMANOVA D.O.O. OBRENOVAC, Industrijska 8, Obrenovac, Republika Srbija u saradnji sa KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., Slovenija	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD, Jurija Gagarina 26/V/II, Beograd, Republika Srbija
Prenessa® Q-Tab® perindopril	oralna disperzibilna tableta; 4mg; blister, 6x10kom oralna disperzibilna tableta; 4mg; blister, 9x10kom oralna disperzibilna tableta; 8mg; blister, 6x10kom oralna disperzibilna tableta; 8mg; blister, 9x10kom	515-01-7454-12-001 od 06.02.2014 515-01-7459-12-001 od 06.02.2014 515-01-7461-12-001 od 06.02.2014 515-01-7463-12-001 od 06.02.2014	515-01-00696-18-001 od 23.11.2018 515-01-00697-18-001 od 23.11.2018 515-01-00698-18-001 od 23.11.2018 515-01-00699-18-001 od 23.11.2018	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
QUAMATEL® famotidin	film tableta; 40mg; blister, 1x14kom	515-01-04191-14-001 od 27.04.2015	515-01-00561-18-001 od 09.10.2018	GEDEON RICHTER PLC, Gyömroi út. 19-21, Budimpešta, Mađarska	PREDSTAVNIŠTVO RICHTER GEDEON NYRT, Vladimira Popovića 6, Beograd, Republika Srbija
Recormon® epoetin beta	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu; 5000i.j./0.3mL; napunjen injekcioni špric, 6x0.3mL	515-01-01719-16-001 od 13.01.2017	515-01-00546-18-001 od 01.10.2018	ROCHE DIAGNOSTICS GMBH, Sandhoferstrasse 116, Mannheim, Nemačka	ROCHE D.O.O. BEOGRAD, Milutina Milankovića 11a, 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
Remianza® metotreksat	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu; 10mg/0.4mL; napunjen injekcioni špric, 1x0.4mL	515-01-03717-14-001 od 27.01.2016	515-01-00583-18-001 od 10.10.2018	S.C. SINDAN-PHARMA S.R.L., 11 Ion Mihalache Blvd., Bukurešt, Rumunija ACTAVIS ITALY S.P.A, Viale Pasteur, 10, Nerviano, Italija	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
Roferon® - A interferon alfa-2a	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu; 3M.i.j./0.5mL; napunjen injekcioni špric, 1x0.5mL	515-01-00533-17-001 od 14.12.2017	515-01-00547-18-001 od 01.10.2018	F.HOFFMANN-LA ROCHE LTD, Grenzacherstrasse 124, Bazel, Švajcarska	ROCHE D.O.O. BEOGRAD, Milutina Milankovića 11a, Beograd, Republika Srbija
Ropinirol SR PharmaS ropinirol	tableta sa produženim oslobađanjem; 2mg; blister, 2x14kom tableta sa produženim oslobađanjem; 4mg; blister, 2x14kom tableta sa produženim oslobađanjem; 8mg; blister, 2x14kom	515-01-8787-12-001 od 18.03.2014 515-01-8789-12-001 od 18.03.2014 515-01-8792-12-001 od 18.03.2014	515-01-00540-18-001 od 24.10.2018 515-01-00541-18-001 od 24.10.2018 515-01-00542-18-001 od 24.10.2018	PHARMATHEN INTERNATIONAL SA, Industrial Park Sapes Rodopi Prefecture, Block No 5, Rodopi, Grčka PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, Industrijska zona Bagljaš bb Aerodrom, Zrenjanin, Republika Srbija	PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, Viline vode bb, Beograd, Republika Srbija
Rosudapin® rosuvastatin, amlodipin	film tableta; 10mg+10mg; blister, 6x10kom film tableta; 10mg+5mg; blister, 6x10kom	515-01-04931-14-001 od 20.07.2016 515-01-04929-14-001 od 20.07.2016	515-01-00816-18-001 od 10.12.2018 515-01-00818-18-001 od 10.12.2018	TAD PHARMA GMBH, Heinz- Lohmann-Strasse 5, Cuxhaven, Nemačka 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



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
Simvax® simvastatin	film tableta; 10mg; blister, 1x28kom	515-01-04656-13-001 od 13.12.2013	515-01-00658-18-001 od 14.12.2018	JADRAN GALENSKI LABORATORIJ D.D., Pulac 4A, Rijeka, Hrvatska	JGL D.O.O. BEOGRAD-SOPOT, Milosava Vlajića 110, Beograd - Sopot, Republika Srbija
	film tableta; 10mg; blister, 2x10kom	515-01-04637-13-001 od 13.12.2013	515-01-00653-18-001 od 14.12.2018		
	film tableta; 20mg; blister, 2x10kom	515-01-04661-13-001 od 13.12.2013	515-01-00652-18-001 od 14.12.2018		
	film tableta; 20mg; blister, 2x14kom	515-01-04663-13-001 od 13.12.2013	515-01-00659-18-001 od 14.12.2018		
	film tableta; 40mg; blister, 2x14kom	515-01-04664-13-001 od 13.12.2013	515-01-00660-18-001 od 14.12.2018		
Sindovin® vinkristin	prašak za rastvor za injekciju/infuziju; 1mg; bočica staklena, 1x1mg	515-01-02051-17-001 od 23.11.2017	515-01-00714-18-001 od 23.11.2018	S.C. SINDAN-PHARMA S.R.L., 11 Ion Mihalache Blvd., Bukurešt, Rumunija	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
Synaze® flutikazon, azelastin	sprej za nos, suspenzija; 50mcg/doza+137mcg/doza; bočica sa sprej pumpom, 1x23g	515-01-3184-12-001 od 18.10.2013	515-01-00573-18-001 od 10.10.2018	HAUPT PHARMA AMAREG GMBH, Donaustauer Strasse 378, Regensburg, Nemačka MEDA PHARMA GMBH & CO. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemačka	PREDSTAVNIŠTVO BGP PRODUCTS SWITZERLAND GMBH BEOGRAD-NOVI BEOGRAD, Bulevar Mihajla Pupina 115 a, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
	sprej za nos, suspenzija; 50mcg/doza+137mcg/doza; bočica sa sprej pumpom, 1x6.4g	515-01-3183-12-001 od 18.10.2013	515-01-00574-18-001 od 10.10.2018		



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
TachoSil® fibrinogen, humani, trombin, humani	matriks sa lepkom za tkivo; 5.5mg/cm ² +2i.j./cm ² ; blister, matriks (prethodno savijen u rolnu), 1x4.8cm x 4.8cm	515-01-04833-15-004 od 21.07.2016	515-01-00526-18-001 od 01.10.2018	TAKEDA AUSTRIA GMBH, St. Peter-Strasse 25, Linz, Austrija	TAKEDA GMBH PREDSTAVNIŠTVO, BEOGRAD (NOVI BEOGRAD), Bulevar Zorana Đinđića 64a, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
	matriks sa lepkom za tkivo; 5.5mg/cm ² +2i.j./cm ² ; blister, matriks, 1x3cm x 2.5cm	515-01-02413-13-001 od 20.02.2014	515-01-00524-18-001 od 01.10.2018		
	matriks sa lepkom za tkivo; 5.5mg/cm ² +2i.j./cm ² ; blister, matriks, 2x4.8cm x 4.8cm	515-01-02412-13-001 od 20.02.2014	515-01-00525-18-001 od 01.10.2018		
Telmipres® Plus telmisartan, hidrohlortiazid	tableta; 40mg+12.5mg; blister, 2x14kom	515-01-07242-13-001 od 06.10.2014	515-01-00687-18-001 od 22.11.2018	ACTAVIS EHF., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjordur, Island ACTAVIS LTD, BLB016 Bulebel Industrial Estate, Zejtun, Malta	ADOC D.O.O. BEOGRAD, Milorada Jovanovića 11, Beograd, Republika Srbija
	tableta; 80mg+25mg; blister, 2x14kom	515-01-07244-13-001 od 06.10.2014	515-01-00688-18-001 od 22.11.2018		
Tevabone® alendronska kiselina, alfakalcidol	tableta+kapsula, meka; 70mg+1mcg; blister, 2x8kom	515-01-03249-14-001 od 01.02.2016	515-01-00582-18-001 od 10.10.2018	TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD., 2 HaMarpeh Street, Har Hozvim Industrial Zone, P.O. Box 1142, Jerusalem, Izrael TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD., 18, Eli Hurvitz Street, Industrial Zone, Kfar Saba, Izrael	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
	tableta+kapsula, meka; 70mg+1mcg; blister, 4x8kom	515-01-03250-14-001 od 01.02.2016	515-01-00581-18-001 od 10.10.2018		
Tiramat® topiramet	film tableta; 100mg; blister, 3x20kom	515-01-00604-14-001 od 08.01.2015	515-01-00865-18-001 od 05.12.2018	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
	film tableta; 50mg; blister, 2x30kom	515-01-00603-14-001 od 08.01.2015	515-01-00864-18-001 od 04.12.2018		
Trixin® mikofenolna kiselina	kapsula, tvrda; 250mg; blister, 10x10kom	515-01-03028-15-001 od 02.03.2017	515-01-00584-18-001 od 10.10.2018	PLIVA HRVATSKA D.O.O. - PROIZVODNJA, Prilaz baruna Filipovića 25, Zagreb, Hrvatska	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, 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
Ubistesin™ forte artikain, epinefrin	rastvor za injekciju u ulošku; 40mg/mL+0.012mg/mL; uložak, 50x1.7mL	515-01-00030-14-002 od 08.01.2015	515-01-00620-18-001 od 09.11.2018	3M DEUTCHLAND GMBH, ESPE Platz, Seefeld, Nemačka	3M (EAST) AG - PREDSTAVNIŠTVO, Omladinskih Brigada 90b, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
VANZIMEC® vorikonazol	film tableta; 200mg; blister, 1x10kom film tableta; 50mg; blister, 1x10kom	515-01-03466-15-001 od 20.02.2017 515-01-03464-15-001 od 20.02.2017	515-01-00716-18-001 od 23.11.2018 515-01-00715-18-001 od 23.11.2018	ACTAVIS EHF., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjordur, Island ACTAVIS GROUP PTC EHF, Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjordur, Island ACTAVIS LTD, BLB016 Bulebel Industrial Estate, Zejtun, Malta	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
WALZERA® valsartan	film tableta; 160mg; blister, 3x10kom film tableta; 40mg; blister, 3x10kom film tableta; 80mg; blister, 3x10kom	515-01-8112-11-001 od 19.11.2013 515-01-8109-11-001 od 19.11.2013 515-01-8111-11-001 od 19.11.2013	515-01-00686-18-001 od 16.11.2018 515-01-00684-18-001 od 15.11.2018 515-01-00685-18-002 od 16.11.2018	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD, Prahovska 3, Beograd, Republika Srbija ; mesto proizvodnje ALKALOID D.O.O. BEOGRAD, Republika Srbija	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD, Prahovska 3, Beograd, Republika Srbija
YMANA® memantin	film tableta; 20mg; blister, 3x10kom	515-01-04895-13-001 od 09.02.2015	515-01-00745-18-001 od 04.12.2018	ALKALOID AD SKOPJE, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Republika Makedonija	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD, Prahovska 3, Beograd, Republika Srbija
Zan® zaleplon	kapsula, tvrda; 10mg; blister, 1x14kom kapsula, tvrda; 5mg; blister, 1x14kom	515-01-02054-13-001 od 27.09.2013 515-01-02053-13-001 od 27.09.2013	515-01-00120-18-001 od 01.10.2018 515-01-00119-18-001 od 01.10.2018	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
Zoledronat Alvogen® zoledronska kiselina	koncentrat za rastvor za infuziju; 4mg/5mL; bočica plastična, 4x5mL	515-01-4006-12-002 od 08.11.2013	515-01-00752-18-001 od 14.12.2018	SANOCHEMIA PHARMAZEUTIKA AG, Landeggerstrasse 7, Neufeld an der Leitha, Austrija ALVOGEN PHARMA D.O.O., Pašnjačka bb, Barice, Plandište, Republika Srbija	ALVOGEN PHARMA D.O.O., Pašnjačka bb, Barice, Plandište, 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
Zoltex® pantoprazol	prašak za rastvor za injekciju; 40mg; bočica, 1x40mg	515-01-3933-12-001 od 28.11.2013	515-01-00068-18-001 od 04.12.2018	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
Zoprax pantoprazol	gastrorezistentna tableta; 20mg; blister, 4x7kom gastrorezistentna tableta; 20mg; blister, 8x7kom gastrorezistentna tableta; 40mg; blister, 4x7kom gastrorezistentna tableta; 40mg; blister, 8x7kom	515-01-0493-12-001 od 17.03.2014 515-01-0494-12-001 od 17.03.2014 515-01-0491-12-001 od 17.03.2014 515-01-0492-12-001 od 17.03.2014	515-01-00431-18-001 od 30.10.2018 515-01-00432-18-001 od 30.10.2018 515-01-00433-18-001 od 30.10.2018 515-01-00434-18-001 od 30.10.2018	JADRAN GALENSKI LABORATORIJ D.D., Pulac 4A, Rijeka, Hrvatska	JGL D.O.O. BEOGRAD-SOPOT, Milosava Vlajića 110, Beograd - Sopot, Republika Srbija
Zymaxid® gatifloksacin	kapi za oči, rastvor; 5mg/mL; bočica sa kapaljkom, 1x2.5mL	515-01-9042-12-001 od 13.05.2014	515-01-00870-18-001 od 14.12.2018	ALLERGAN SALES LLC, 8301 Mars Drive, TX 76712, Waco, Texas, USA	ALLERGAN D.O.O. BEOGRAD-SAVSKI VENAC, Maglajska 24, Beograd, Republika Srbija

Бр: 515-00-00216-2018-3-003

08. јануар 2019. године

Београд



в.д. директора

Спец. др. мед. Саша Јањовић