



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 01.10.2025. године до 31.12.2025. године издато решење о престанку важења дозволе за лек.

У периоду од 01.10.2025. године до 31.12.2025. године, Агенција за лекове и медицинска средства Србије издала је решења 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 - хумани

ADYNOVI ruriotkog alfa pegol (pegilovani humani faktor koagulacije VIII (rDNK))	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju; 1000i.j./2mL; bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1x2mL	515-01-02965-21-002 od 23.05.2023	003978482 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 07.10.2025	BAXALTA BELGIUM MANUFACTURING SA, Boulevard Rene Branquart 80, Lessines, Belgija	TAKEDA DOO, Milutina Milankovića 11a, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju; 2000i.j./5mL; bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1x5mL	515-01-02968-21-002 od 23.05.2023	003978653 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 07.10.2025		
	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju; 250i.j./2mL; bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1x2mL	515-01-02960-21-002 od 23.05.2023	003978196 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 07.10.2025		
	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju; 500i.j./2mL; bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1x2mL	515-01-02963-21-002 od 23.05.2023	003978610 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 07.10.2025		
AMGEVITA® adalimumab	rastvor za injekciju u napunjenom injektionom penu; 40mg/0.8mL; napunjeni injektioni pen, 2x0.8mL	001295265 2024 59010 007 000 515 021 04 001 od 08.01.2025	004334396 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 06.11.2025	AMGEN TECHNOLOGY (IRELAND) UNLIMITED COMPANY, Pottery Road, Dun Laoghaire, Co. Dublin, Irska AMGEN EUROPE B.V., Minervum 7061, Breda, Holandija	AMICUS SRB D.O.O., Milorada Jovanovića 9, 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
Anidulafungin Pliva anidulafungin	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju; 100mg; bočica staklena, 1x100mg	000457622 2023 59010 007 000 515 021 04 001 od 18.10.2024	004274531 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 29.10.2025	ACTAVIS ITALY S.P.A, Viale Pasteur, 10, Nerviano, Italija PLIVA HRVATSKA D.O.O., Prilaz baruna Filipovića 25, Zagreb, Hrvatska S.C. SINDAN-PHARMA S.R.L., B- dul Ion Mihalache nr.11, sector 1, Bukurešt, Rumunija TEVA OPERATIONS POLAND SP.Z.O.O., 80, Mogilska street, Krakov, Poljska TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Swensweg 5, Haarlem, Holandija	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
Aectura® Breezhaler® indakaterol, mometazon	prašak za inhalaciju, tvrda kapsula; 125mcg+127.5mcg; blister i inhalator, 30x1kom prašak za inhalaciju, tvrda kapsula; 125mcg+260mcg; blister i inhalator, 30x1kom	515-01-03416-20-002 od 22.09.2021 515-01-03417-20-002 od 22.09.2021	004213324 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 29.10.2025 004213598 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 29.10.2025	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A., Gran Via de les Corts Catalanes 764, Barselona, Španija NOVARTIS PHARMA GMBH, Sophie-Germain-Strasse 10, Nuremberg, Nemačka NOVARTIS PHARMA GMBH, Roonstrasse 25 und Obere Turnstrasse 8-10, Nurnberg, Bayern, Nemačka	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
Beovu® brolicuzumab	rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu; 120mg/mL; napunjen injekcioni špric, 1x0.165mL rastvor za injekciju; 120mg/mL; бојича стаклена, 1x0.23mL	515-01-01624-20-001 od 27.04.2021 515-01-01625-20-001 od 27.04.2021	003943329 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 10.10.2025 003943499 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 10.10.2025	LEK PHARMACEUTICALS D.D., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija NOVARTIS PHARMA GMBH, Roonstrasse 25 und Obere Turnstrasse 8-10, Nurnberg, Bayern, Nemačka NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A., Gran Via de les Corts Catalanes 764, Barselona, Španija NOVARTIS MANUFACTURING NV, Rijksweg 14, Puurs-Sint- Amands, Belgija NOVARTIS PHARMA STEIN AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švajcarska	PREDSTAVNIŠTVO NOVARTIS PHARMA SERVICES INC. BEOGRAD (NOVI BEOGRAD), Omladinskih Brigada 90 A, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Carboplatin Pfizer karboplatin	koncentrat za rastvor za infuziju; 10mg/mL; бојича пластична, 1x15mL	515-01-04283-21-001 od 02.09.2022	004791715 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 08.12.2025	BRIDGEWEST PERTH PHARMA PTY LTD., 15 Brodie Hall Drive, Technology Park, Bentley, Australija	PFIZER SRB D.O.O., Trešnjinog cveta 1/VI, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Cervarix® vakcina protiv humanog papiloma virusa (tipovi 16,18) (rekombinantna, adjuvantna, adsorbovana)	suspencija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu; 20mcg/0.5mL+20mcg/0.5m L; napunjen injekcioni špric, 1x0.5mL	000457243 2023 59010 007 000 515 021 04 001 od 19.08.2024	004714722 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 10.12.2025	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A., Rue de l'Institut, 89, Rixensart, Belgija	EVROPA LEK PHARMA D.O.O. BEOGRAD, Bore Stankovića 2, 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
Codexy®Combo oksikodon, nalokson	tableta sa produženim oslobađanjem; 10mg+5mg; blister deljiv na pojedinačne doze, 3x(10x1)kom	515-01-04849-18-001 od 04.03.2021	004831832 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 10.12.2025	DEVELCO PHARMA GMBH, Grienmatt 27, Schopfheim, Nemačka	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
	tableta sa produženim oslobađanjem; 20mg+10mg; blister deljiv na pojedinačne doze, 3x(10x1)kom	515-01-04850-18-001 od 04.03.2021	004831682 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 10.12.2025	TEVA OPERATIONS POLAND SP.Z.O.O., 80, Mogilska street, Krakov, Poljska	
	tableta sa produženim oslobađanjem; 40mg+20mg; blister deljiv na pojedinačne doze, 3x(10x1)kom	515-01-04851-18-001 od 04.03.2021	004831498 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 10.12.2025	PLIVA HRVATSKA D.O.O., Prilaz baruna Filipovića 25, Zagreb, Hrvatska	
	tableta sa produženim oslobađanjem; 5mg+2.5mg; blister deljiv na pojedinačne doze, 3x(10x1)kom	515-01-04848-18-001 od 04.03.2021	004832090 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 10.12.2025		
Duodart® tamsulosin, dutasterid	kapsula, tvrda; 0.4mg+0.5mg; boca plastična, 1x30kom	515-01-02885-21-001 od 26.05.2022	004714965 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 10.12.2025	CATALENT GERMANY SCHORNDORF GMBH, Steinbeisstr. 1 - 2, Schorndorf, Baden-Wuerttemberg, Nemačka	EVROPA LEK PHARMA D.O.O. BEOGRAD, Bore Stankovića 2, Beograd, Republika Srbija
Enerzair® Breezhaler® indakaterol, glikopironijum- bromid, mometazon	prašak za inhalaciju, tvrda kapsula; 114mcg+46mcg+136mcg; blister i inhalator, 3x10kom	515-01-03415-20-001 od 25.08.2021	004216660 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 29.10.2025	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A., Gran Via de les Corts Catalanes 764, Barselona, Španija NOVARTIS PHARMA GMBH, Sophie-Germain-Strasse 10, Nuremberg, Nemačka NOVARTIS PHARMA GMBH, Roonstrasse 25 und Obere Turnstrasse 8-10, Nurnberg, Bayern, Nemačka	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
Fingolimod Pharmascience fingolimod	kapsula, tvrda; 0.5mg; blister deljiv na pojedinačne doze, 4x(7x1)kom kapsula, tvrda; 0.5mg; blister, 2x14kom	515-01-02889-20-002 od 09.06.2023 000475926 2023 59010 007 000 515 022 04 001 od 10.05.2024	003892984 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 08.10.2025 003893242 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 08.10.2025	PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED, 81-83 Griva Digeni Avenue, 1st Floor Iacovides Tower, Nikozija, Kipar	EVROPA LEK PHARMA D.O.O. BEOGRAD, Bore Stankovića 2, Beograd, Republika Srbija
Gardasil® vakcina protiv humanog papilomavirusa (tipovi 6,11,16,18), rekombinantna, adsorbovana	suspenzija za injekciju u napunjenom injeksionom špricu; 20mcg/0.5mL+ 40mcg/0.5mL+40mcg/0.5mL +20mcg/0.5mL; napunjen injeksioni špric, 1x0.5mL	515-01-04089-21-001 od 18.10.2022	005113451 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 30.12.2025	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg 39, Haarlem, Holandija	MERCK SHARP & DOHME D.O.O., Omladinskih brigada 90a/1400, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Gefitinib Evropa Lek Pharma gefitinib	film tableta; 250mg; blister, 3x10kom	515-01-05173-19-001 od 04.11.2022	004823138 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 10.12.2025	REMEDICA LTD, Aharon Street, Limassol Industrial Estate, Limassol, Kipar	EVROPA LEK PHARMA D.O.O. BEOGRAD, Bore Stankovića 2, Beograd, Republika Srbija
Gemcitabine Accord gemcitabin	prašak za rastvor za infuziju; 1000mg; bočica staklena, 1x1000mg prašak za rastvor za infuziju; 200mg; bočica staklena, 1x200mg	515-01-03969-18-002 od 10.12.2020 515-01-03968-18-002 od 10.12.2020	004369593 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 06.11.2025 004216306 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 06.11.2025	ACCORD HEALTHCARE LIMITED, Ground Floor, Sage House, 319 Pinner Road, Harrow, Velika Britanija	EVROPA LEK PHARMA D.O.O. BEOGRAD, Bore Stankovića 2, 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
Lamisil® terbinafin	tableta; 250mg; blister, 1x14kom	000454818 2023 59010 007 000 515 021 04 002 od 10.06.2024	004434952 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 06.11.2025	NOVARTIS PHARMA PRODUKTIONS GMBH, Oflinger Strasse 44, Wehr, Nemačka NOVARTIS PHARMA GMBH, Roonstrasse 25, Gostenhof, Nurnberg, Nemačka LEK D.D., PE PROIZVODNJA LENDAVA, Trimlini 2D, Lendava, Slovenija NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A., Gran Via de les Corts Catalanes 764, Barselona, Španija	PREDSTAVNIŠTVO NOVARTIS PHARMA SERVICES INC. BEOGRAD (NOVI BEOGRAD), Omladinskih Brigada 90 A, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Maxilene lidokain	krem; 40mg/g; tuba, 1x30g krem; 40mg/g; tuba, 1x5g	000461797 2023 59010 007 000 515 020 04 002 od 14.05.2024 000461796 2023 59010 007 000 515 020 04 002 od 14.05.2024	005204448 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 30.12.2025 005204181 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 30.12.2025	LALEHAM HEALTH AND BEAUTY LIMITED, Sycamore Park, Mill Lane, Alton, Hampshire, Velika Britanija LABORATORIO MEDINFAR - PRODUTOS FARMACEUTICOS S.A., Rua Henrique Paiva Couceiro, n.º 27, Venda Nova, Amadora, Portugalija	K.S. KIM INTERNATIONAL LTD. PREDSTAVNIŠTVO BEOGRAD - VRAČAR, Krunska 80, Beograd, Republika Srbija
octaplasLG® krvna grupa 0 proteini humane plazme krvna grupa 0	rastvor za infuziju; 45- 70mg/mL; kesa, 1x200mL	515-01-00594-20-001 od 02.03.2021	004627049 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 08.12.2025	OCTAPHARMA AB, Lars Forssells gata 23, Stockholm, Švedska	PREDSTAVNIŠTVO OCTAPHARMA AG BEOGRAD-VOŽDOVAC, Koste Jovanovića 53, Beograd, Republika Srbija
octaplasLG® krvna grupa A proteini humane plazme krvna grupa A	rastvor za infuziju; 45- 70mg/mL; kesa, 1x200mL	515-01-00590-20-001 od 02.03.2021	004626737 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 08.12.2025	OCTAPHARMA AB, Lars Forssells gata 23, Stockholm, Švedska	PREDSTAVNIŠTVO OCTAPHARMA AG BEOGRAD-VOŽDOVAC, Koste Jovanovića 53, Beograd, Republika Srbija
octaplasLG® krvna grupa B proteini humane plazme krvna grupa B	rastvor za infuziju; 45- 70mg/mL; kesa, 1x200mL	515-01-00591-20-001 od 02.03.2021	004626929 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 08.12.2025	OCTAPHARMA AB, Lars Forssells gata 23, Stockholm, Švedska	PREDSTAVNIŠTVO OCTAPHARMA AG BEOGRAD-VOŽDOVAC, Koste Jovanovića 53, 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
Pangrol® 10000 pankreatin	gastrorezistentna kapsula, tvrda; 153.5mg; blister, 10x10kom	000471702 2023 59010 007 000 515 022 04 002 od 06.11.2024	004550707 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 20.11.2025	BERLIN-CHEMIE AG, Glienicker Weg 125, Berlin, Nemačka	BERLIN-CHEMIE A. MENARINI DISTRIBUTION D.O.O., Đorđa Stanojevića 14, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
	gastrorezistentna kapsula, tvrda; 153.5mg; blister, 2x10kom	000471702 2023 59010 007 000 515 022 04 001 od 06.11.2024	004550940 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 20.11.2025		
Pangrol® 25000 pankreatin	gastrorezistentna kapsula, tvrda; 356.1mg; blister, 10x10kom	000471702 2023 59010 007 000 515 022 04 004 od 06.11.2024	004551153 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 20.11.2025	BERLIN-CHEMIE AG, Glienicker Weg 125, Berlin, Nemačka	BERLIN-CHEMIE A. MENARINI DISTRIBUTION D.O.O., Đorđa Stanojevića 14, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
	gastrorezistentna kapsula, tvrda; 356.1mg; blister, 2x10kom	000471702 2023 59010 007 000 515 022 04 003 od 06.11.2024	004550096 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 20.11.2025		
	gastrorezistentna kapsula, tvrda; 356.1mg; boca plastična, 1x100kom	000457241 2023 59010 007 000 515 021 04 001 od 05.09.2024	004550512 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 20.11.2025		
	gastrorezistentna kapsula, tvrda; 356.1mg; boca plastična, 1x20kom	000457240 2023 59010 007 000 515 021 04 001 od 05.09.2024	004549099 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 20.11.2025		
Pemetrexed Accord pemetreksed	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju; 500mg; bočica staklena, 1x500mg	515-01-04160-18-001 od 02.02.2021	004212844 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 29.10.2025	ACCORD HEALTHCARE LIMITED, Ground Floor, Sage House, 319 Pinner Road, Harrow, Velika Britanija ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z O.O., ul. Lutomiarska 50, Pabianice, Poljska	EVROPA LEK PHARMA D.O.O. BEOGRAD, Bore Stankovića 2, 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
Persen® forte N valerijana (<i>Valeriana officinalis</i> L.), suvi ekstrakt korena, pasiflora (<i>Pasiflora incarnata</i> L.), suvi ekstrakt herbe	kapsula, tvrda; 140mg+175mg; blister, 2x10kom	515-01-03772-19-002 od 01.10.2020	004057329 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 08.10.2025	LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	ZENTIVA PHARMA D.O.O., Milentija Popovića 5v, sprat 2, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Ruconest® konestat alfa	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju; 2100jedinica; bočica sa praškom i bočica sa rastvaračem, 1x14mL	000461249 2023 59010 007 000 515 020 04 001 od 03.02.2025	005053721 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 30.12.2025	PHARMING TECHNOLOGIES B.V., Darwinweg 24, Leiden, Holandija	EXCEED ORPHAN SEE DOO, Bulevar Mihajla Pupina 6, sprat IV, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Sidarso® silodosin	kapsula, tvrda; 4mg; blister, 3x10kom kapsula, tvrda; 8mg; blister, 3x10kom	515-01-02572-18-001 od 01.03.2021 515-01-02573-18-001 od 01.03.2021	004632556 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 18.12.2025 004634189 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 18.12.2025	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
Sinplatin® cisplatin	koncentrat za rastvor za infuziju; 10mg/10mL; bočica staklena, 1x10mL koncentrat za rastvor za infuziju; 50mg/50mL; bočica staklena, 1x50mL	001521552 2024 59010 007 000 515 021 04 001 od 25.02.2025 001521648 2024 59010 007 000 515 021 04 001 od 25.02.2025	004698137 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 08.12.2025 004698536 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 08.12.2025	SINDAN PHARMA SRL, B-dul Ion Mihalache, nr.11, Sectorul 1, Bukurešt, Rumunija	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD, Đorđa Stanojevića 12, Beograd, Republika Srbija
TOTEKVIN® antitoksin tetanusa (konjski) za humanu upotrebu	rastvor za injekciju; 1500i.j.(najmanje)/mL; ampula, 10x1mL	515-01-03253-19-001 od 01.06.2020	005053361 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 24.12.2025	INSTITUT ZA VIRUSOLOGIJU, VAKCINE I SERUME "TORLAK", Vojvode Stepe 458, Beograd, Republika Srbija	INSTITUT ZA VIRUSOLOGIJU, VAKCINE I SERUME "TORLAK", Vojvode Stepe 458, 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
Ultomiris® ravulizumab	koncentrat za rastvor za infuziju; 10mg/mL; bočica staklena, 1x30mL	515-01-04654-20-002 od 26.04.2022	004001122 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 29.10.2025	ALEXION PHARMA INTERNATIONAL OPERATIONS LIMITED, College Business and Technology Park, Blanchardstown, Dublin, Irska	PREDSTAVNIŠTVO ASTRAZENECA UK LIMITED BEOGRAD, Milutina Milankovića 1i, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
Zyvoxid® linezolid	film tableta; 600mg; blister deljiv na pojedinačne doze, 1x(10x1)kom	515-01-01650-22-001 od 20.02.2023	004791976 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 08.12.2025	FRESENIUS KABI NORGE AS, Svinesundsveien 80 and Svinesundsveien 336, Halden, Norveška	PFIZER SRB D.O.O., Trešnjinog cveta 1/VI, Beograd - Novi Beograd, Republika Srbija
	rastvor za infuziju; 2mg/mL; kesa, 10x300mL	515-01-00743-22-001 od 27.01.2023	004792178 2025 59010 004 000 515 077 04 001 od 08.12.2025	PFIZER MANUFACTURING DEUTSCHLAND GMBH, Mooswaldallee 1, Freiburg Im Breisgau, Nemačka	

Бр: 000423516 2026 59010 006 000 515 025 00 001

04. фебруар 2026. године
Београд

в.д. директора
S. Janković
Спец. др. мед. Саша Јањковић

