

ЗБИРЕН ИЗВЕШТАЈ ЗА ОСОБИНТЕ НА ЛЕКОТ

1. ИМЕ НА ЛЕКОТ

ANDOL/ АНДОЛ 300 mg таблета

2. КВАЛИТАТИВЕН И КВАНТИТАТИВЕН СОСТАВ

Една таблета содржи 300 mg ацетилсалицилна киселина во пуферирана форма.

3. ФАРМАЦЕВТСКА ФОРМА

Таблета.

Округли, бели до речиси бели, прошарани таблети со натпис PLIVA на едната страна.

4. КЛИНИЧКИ ПОДАТОЦИ

4.1. Терапевтски индикации

Андол 300 mg таблети се употребуваат за:

- Благи до умерени болки од различна этиологија: главоболка, забоболка, болка во грлото, болка во мускулите, зглобовите и грбот, болка при ревматски болести и артритис, невралгија, постоперативна и посттрауматска болка, болка поврзана со изгореници, дисменореја.
- Покачена телесна температура и болести пропратени со покачена телесна температура, како што се грип и обична настинка.

Андол 300 mg таблети наменети се за употреба кај возрасни пациенти иadolесценти на возраст над 16 години.

4.2. Дозирање и начин на употреба

Дозирање

Возрасни иadolесценти на возраст над 16 години

Вообичаената доза е 1 до 2 таблети, а може да се повторува секои 4 до 6 часа.

Најголемата дневна доза на ацетилсалицилна киселина изнесува 4 g (13 таблети Андол 300 mg).

Педијатриска група на пациенти

Ацетилсалицилната киселина не смее да се употребува кај деца иadolесценти помлади од 16 години, освен ако не е посебно индицирано од страна на лекар (видете дел 4.4).

Постари пациенти

Најголема препорачана дневна доза на ацетилсалицилна киселина изнесува 2 g.

Пациенти со оштетување на бубрежната функција

Андол не се употребува кај пациенти со тешко бубрежно затајување, и се употребува со претпазливост кај пациенти со оштетена бубрежна функција (видете дел 4.3 и 4.4).

Пациенти со оштетена хепатална функција



Андол не се употребува кај пациенти со тешко хепатално затајување, и се употребува со претпазливост кај пациенти со оштетена хепатална функција (видете дел 4.3 и 4.4)

Начин на администрација

Перорално.

Андол 300 mg таблети проголтајте ги цели со чаша вода.

4.3. Контраиндикации

- Хиперсензитивност на активната супстанција или на некој од ексципиенсите наведени во дел 6.1
- Позната хиперсензитивност (алергија, напади на астма) на други салицилати или други нестероидни аналгетици/антиревматици (НСАИЛ)
- Пациенти со активен улкус во гастроинтестиналниот систем
- Пациенти со сериозно срцево затајување
- Пациенти со сериозно бубрежно затајување
- Пациенти со сериозно хепатално затајување
- Пациенти со зголемена склоност кон квартрење
- Употреба во последното тримесечје на бременоста (видете дел 4.6)
- Пациенти кои примаат метотрексат во доза од 15 mg/неделно или повеќе

4.4. Посебни мерки на претпазливост и посебни предупредувања за употреба на лекот

Треба да бидете претпазливи при давање на ацетилсалцилна киселина:

- Кога има пречувствителност на аналгетици, антиинфламаторни лекови, антиревматици или кога постојат други алергии;
- Кај пациенти со улкус во гастроинтестиналниот систем во анамнезата (хроничен или рекурентен улкус или квартрење во гастроинтестиналниот систем во анамнезата). Доколку се појави улкус или квартрење во гастроинтестиналниот систем, потребно е да се прекине лекувањето. Потребна е претпазливост при употреба кај пациенти кои истовремено земаат лекови кои можат да го зголемат ризикот од појава на улкус, како перорални кортикостероиди, селективни инхибитори за повторно превземање на серотонин. (видете дел 4.5)
- При истовремено лекување со антикоагуланси (видете дел 4.5);
- Кај пациенти со оштетена хепатална функција;
- Во случај на оштетување на бубрежната функција или при оштетување на кардиоваскуларната циркулација (на пр. болест на бубрежните крвни садови, конгестивно затајување на срцето, губење на волуменот на крвта, голем оперативен зафат, сепса или големи квартрења), со оглед на тоа што ацетилсалцилната киселина може дополнително да го зголеми ризикот од оштетување на бубрезите и акутното затајување на бубрезите; Потребна е претпазливост при употреба кај пациенти со дехидрација, бидејќи употреба на нестероидни антиинфламаторни лекови може да предизвика влошување на бубрежната функција.



- Ацетилсалицилната киселина може да го зголеми ризикот од крварење, особено во текот и по оперативни зафати (дури и кај помали хирушки зафати, на пр. стоматолошки зафати). Потребна е претпазливост при употреба пред оперативни зафати и во текот на лекувањето со лекови кои можат да го зголемат ризикот од крварење (на пр. антикоагуланси, тромболитици...). Може да биде потребно привремено прекинување на лекувањето. Пациентите треба да ги пријават кај својот лекар сите неовообичаени симптоми на крварење.
- Кај пациенти кои имаат сериозен недостаток на ензимот глукоза-6-фосфат дехидрогеназа (G6PD) ацетилсалицилната киселина може да предизвика хемолиза или хемолитичка анемија. Фактори кои можат да го зголемат ризикот од појава на хемолиза се на пример висока доза, температура или акутна инфекција;
- Ацетилсалицилната киселина може да предизвика бронхоспазам и астматични напади или други реакции на пречувствителност. Употребата на лекот потребно е да се прекине при појава на било кој знак на пречувствителност. Ризикот е поголем кај пациенти со постоечка астма, поленска треска, назални полипи или хронична опструктивна белодробна болест. Истото важи и за пациентите кои се склони на реакции на пречувствителност (на пр. кожни реакции, јадеж, уртикарија) на други супстанции;
- Постарите пациенти генерално се почувствуваат на несаканите дејства на нестероидните антиинфламаторни лекови (НСАИЛ), вклучувајќи ја и ацетилсалицилната киселина. Пациентите треба да бидат внимателно следени во случај на знаци и симптоми на гастроинтестинални нарушувања.
- Ибuprofen може да интерфеира со инхибиторното дејство на ацетилсалицилната киселина на агрегацијата на тромбоцитите. Пациентите треба да се посоветуваат со лекар доколку имаат препишан начин на земање на ацетилсалицилна киселина и земаат ибuprofen против болка (видете дел 4.5);
- Треба внимателно да се постапува кај пациентки во првото или второто тримесечје на бременоста, или кај пациентки кои дојат (видете дел 4.6);
- При ниски дози на ацетилсалицилна киселина се намалува излачувањето на мочната киселина. Ацетилсалицилната киселина може да предизвика гихт кај пациенти со уратна дијатеза.

Педијатриска група на пациенти

Постои можна поврзаност помеѓу употреба на ацетилсалицилна киселина и појава на Rey-ев синдром кај деца. Rey-ев синдром е многу ретка, но можна животно загрозувачка болест која влијае на мозокот и хепарот и бара итна медицинска помош. Затоа ацетилсалицилната киселина не смее да се употребува кај деца помлади од 16 години, освен ако не е посебно индицирано од страна на лекарот.

4.5. Интеракции со други лекови или други форми на интеракција

Интеракции кои се контраиндицирани:

Метотрексат (доза > 15 mg неделно):

Комбинираните лекови, метотрексат и ацетилсалицилна киселина, ја зголемуваат хематолошката токсичност на метотрексат, бидејќи ацетилсалицилната киселина го намалува бубрежниот клиренс на метотрексат. Поради тоа истовремената



употреба на метотрексат (во дози $> 15 \text{ mg}$ неделно) со Андол 300 mg таблети е контраиндицирана (видете дел 4.3).

Комбинации кои не се препорачани:

Урикузурнични лекови, како пробенецид: Салицилатите го поништуваат дејството на пробенецид. Таа комбинација треба да се избегнува.

Комбинации кои бараат претпазливост при земање:

Метотрексат во дози помали од 15 mg/неделно:

Зголемената хематолошка токсичност на метотрексат (генерално, антиинфламаторните лекови го намалуваат бубрежниот клиренс на метотрексат и салицилатите го истиснуваат метотрексатот од врската со плазматските протеини).

Антацидите ја намалуваат апсорпцијата а со тоа и серумската концентрација на салицилатите.

Ацетилсалицилна киселина земена истовремено со **хепарин** или **перорални антикоагуланси** ја зголемува можноста од крварење.

Ацетилсалицилната киселина може да го зголеми ризикот од крварење бидејќи делува синергистички со други **антиагрегациски лекови**, на пр. со тромболитиците и други антиагрегациски лекови, на пр.тиколидин, клопидогрел.

Ацетилсалицилната киселина може да го зголеми дејството на другите **нестероидни антиинфламаторни лекови**, кои содржат високи дози на салицилати со што се зголемува ризикот од настанување на улкус и крварење во гастроинтестиналниот систем.

Селективни инхибитори на повторно превземање на серотонин (SSRI= од англ. Selective Serotonin Re-uptake Inhibitors, циталопрам, есциталопрам, флуоксетин, флуоксамин, пароксетин, сертралин).

Зголемен ризик од крварење во горниот дел на гастроинтестиналниот систем поради можно синергистичко дејство.

Антидијабетици (на пр. перорални хипогликемици од групата на сулфонилуреа, инсулин): високи дози на ацетилсалицилна киселина го зголемуваат хипогликемиското дејство на антидијабетиците поради хипогликемиското делување на ацетилсалицилната киселина и истиснување на сулфонилуреа од врската со плазматските протеини.

Валпроична киселина: поради истиснување од врската со плазматските протеини се зголемува токсичноста на валпроичната киселина.

Ацетилсалицилна киселина во високи дози може да го ослабне дејството на **антихипертензивите** (инхибиторите на ангиотензин конвертирачкиот ензим – АКЕ инхибитори).



Алкохолот ја оштетува желудочната слузница и го зголемува ризикот од оштетување на слузницата со ацетилсалицилната киселина. Треба да се избегнува конзумација на алкохол за време на лекувањето со Андол 300 mg таблети.

Ацетилсалицилна киселина може да го намали дејството на **диуретиците**, да го зголеми ризикот од гастроинтестинално крварење во текот на истовремена терапија со **кортикостероиди**, и да ги зголеми плазматските концентрации на **дигоксин**.

Истовремена употреба на **ибупрофен** ја антагонизира иреверзибилната инхибиција на тромбоцитите индуцирана од ацетилсалицилната киселина. Лекувањето со ибупрофен кај пациенти со зголемен кардиоваскуларен ризик, може да го ограничи кардиопротективното дејство на ацетилсалицилната киселина (видете дел 4.4)

Метамизол

Метамизол може да го намали дејството на ацетилсалицилна киселина врз агрегацијата на тромбоцити, кога се зема истовремено. Затоа, оваа комбинација треба да се користи со претпазливост кај пациенти кои земаат ниска доза на ацетилсалицилна киселина за кардиопротекција

4.6. Плодност, бременост и доење

Бременост

Лековите кои содржат ацетилсалицилна киселина не смеат да се земаат во текот на првото и второто тримесечје од бременоста, освен ако тоа е неопходно. Доколку жените кои настојуваат да забременат земаат лекови кои содржат ацетилсалицилна киселина или ги земаат во текот на првото и второто тримесечје од бременоста, дозата која ја земаат треба да биде најмала можна, а траењето на лекувањето што е можно пократко.

Во текот на третото тримесечје на бременоста, сите инхибитори на синтезата на простагландини можат да го изложат фетусот на следново:

- Кардиопулмонална токсичност (со предвремено затворање на *ductus arteriosus* (Botalli) и белодробна хипертензија),
- Оштетување на бубрежна функција што може да доведе до бубрежната инсуфициенција со олигохидрамнион.

Инхибиторите на синтеза на простагландини можат да ја изложат мајката и детето на крајот на бременоста на следново:

- Можно продолжено траење на крварење, антиагрегациско дејство кое може да се јави дури и при многу ниски дози,
- Инхибиција на контракција на матката што може да доведе до одложено или продолжено породување.

Како резултат на тоа, ацетилсалицилната киселина е контраиндцирана во текот на третото тримесечје на бременоста.



Инхибиција на синтезата на простагландини може штетно да влијае на бременоста и/или на ембриофеталниот развој. Податоците од епидемиолошките испитувања поттикнуваат на загриженост за зголемен ризик од абортуси и малформации по употреба на инхибитори на синтеза на простагландини во текот на раната фаза на бременоста. Апсолутниот ризик од кардиоваскуларни малформации бил зголемен од помалку од 1% на приближно 1,5%. Се верува дека ризикот се зголемува со дозата и времетраењето на терапијата. Достапните податоци не подржуваат било каква поврзаност помеѓу земање на ацетилсалцилна киселина и зголемен ризик од абортуси. Постоечките епидемиолошки податоци за ацетилсалцилна киселина поврзано со малформации не се доследни, но зголемен ризик од настанување на гастрошиза не може да се исклучи. Во проспективно испитување во кое ацетилсалцилна киселина е дадена кај 14800 пари мајки и деца во рана фаза на бременоста (од прв до четврти месец), не е утврдена поврзаноста на ацетилсалцилната киселина со зголемената стапка на настанување на малформации. Испитувањата на животни покажале репродуктивна токсичност (видете дел 5.3).

Доење

Пациентките кои дојат треба да избегнуваат земање на ацетилсалцилна киселина бидејќи постои ризик од Рејев синдром. Редовната употреба на големи дози би можела да ја оштети функцијата на тромбоцитите и да предизвика хипопротромбинемија кај доенчињата со намалени резерви на витамин K. Ацетилсалцилната киселина и нејзините метаболити преоѓаат во мајчиното млеко во многу мали количини и при краткотрајна употреба на аналгетско-антипиретски дози, ризикот од несакани дејства кај доенчињата (на пр. зголемена склоност кон крварење) е низок.

Плодност

Постојат докази дека лековите кои инхибираат синтеза на циклооксигеназа / простагландини може да доведат до нарушување на плодноста кај жената поради влијание на овулатијата. Ова нарушување е реверзibilno по прекинување на лекувањето.

4.7. Влијание на способноста за управување со возила или ракување со машини

Ацетилсалцилната киселина не влијае на способноста за управување со возила и ракување со машини. Сепак, мора да се земе во предвид дека може да се појави вртоглавица.

4.8. Несакани дејства

За време на употреба на ацетилсалцилна киселина забележани се следниве несакани дејства. Несаканите дејства се наведени според органски системи и зачестеноста.

Несакани дејства класифицирани по зачестеноста можеме да ги класифицираме како:

Многу чести ($\geq 1/10$)
Чести ($\geq 1/100$ до $<1/10$)



Помалку чести ($\geq 1/1000$ до $< 1/100$)

Ретки ($\geq 1/10\ 000$ до $< 1/1000$)

Многу ретки ($< 1/10\ 000$)

Непознато (врз основа на достапните податоци не може да се процени зачестеноста).

Нарушувања на крвта и лимфниот систем

Непознато: Појава на крварење (епистакса, крварење на непцата, пурпурা, итн.) со продолжено времетраење на крварењето. Тоа дејство може да потрае 4 до 8 дена по прекинување на употребата на ацетилсалицилна киселина. Можна е и појава на ризик од крварење за време на оперативни зафати.

Нарушувања на имунолошкиот систем

Непознато: Хиперсензитивна реакција: уртикарија, кожна реакција, анафилактичка реакција, астма, Quincke-ов едем.

Нарушувања на нервниот систем

Ретки: главоболка, вртоглавица, ослабен слух, тинитус, но овие несакани дејства често укажуваат на предозирање.

Нарушувања на гастроинтестиналниот систем

Непознато: Болка во абдоменот, видливо (хематемеза, мелена) или окултно гастроинтестинално крварење кое предизвикува анемија поради недостаток на желеzo. Вакво крварење е често при високи дози, гастродуоденални улкуси и перфорација.

Хепатобилијарни нарушувања

Непознато: Рејев синдром (исто така видете дел "Посебни мерки на претпазливост и посебни предупредувања за употреба на лекот")

Пријавување на несакани дејства

Пријавувањето на несаканите дејства регистрирани по пуштање на лекот во промет е од голема важност. На овој начин се обезбедува континуирано следење на користа наспроти ризикот од употребата на лекот. Здравствените работници може да го пријават секој сомнеж за несакано дејство од лекот во Националниот центар за фармаковигиланца при Агенцијата за лекови и медицински средства (ул.Св.Кирил и Методиј бр.54 кат 1) или по електронски пат преку веб страната на Агенцијата <http://malmed.gov.mk/>

4.9. Предозирање

Треујето со салицилати обично е поврзано со плазматски концентрации > 350 mg/l (2,5 mmol/l). До поголемиот број на смртни случаи кај возрасни лица доаѓа кај пациенти чии концентрации надминуваат 700 mg/l (5,1 mmol/l). Не е веројатно дека еднократни дози помали од 100 mg/kg можат да предизвикаат тешко треује.

Симптоми



Честите знаци опфаќаат повраќање, дехидрација, тинитус, вертиго, губење на слухот, потење, топли екстремитети со јак пулс, зголемена фреквенција на дишењето и хипервентилација. Во поголемиот број на случаи присутен е одреден степен на нарушување на ацидозната рамнотежа.

Кај возрасни и деца постари од четири години вообичаена е мешана респираторна алкалоза и метаболна ацидоза со нормална или висока артериска pH-вредност (нормална или намалена концентрација на водородни јони). Кај деца на возраст од четири години или помалку, често е доминантна метаболна ацидоза со ниска артериска pH-вредност (зголемена концентрација на водородни јони). Ацидозата може да го зголеми преносот на салицилати преку крвномозочната бариера.

Помалку честите знаци вклучуваат хематемеза, хиперпирексија, хипогликемија, хипокалемија, тромбоцитопенија, зголемен сооднос INR/PV, интраваскуларна коагулација, бubreжна инсуфициенција и не-срцев пулмонален едем. Нарушувања на централниот нервен систем, кои вклучуваат конфузија, дезориентација, кома и конвулзии, се помалку чести кај возрасните отколку кај децата.

Лекување

Доколку се јави возрасно лице во тек на првиот час откако проголтал повеќе од 250 mg/kg, се дава активен јаглен. Треба да се мери концентрацијата на салицилати во плазмата, иако тежината на труењето не може да се утврди само од тоа, па мора де се земат во предвид и клиничките и биохемиските податоци. Елиминацијата се зголемува со уринарна алкализација која се постигнува со давање на 1,26% натриум хидроген карбонат. Треба да се следи и pH вредноста на урината. Метаболната ацидоза се коригира со интравенска употреба на 8,4% натриум хидроген карбонат (претходно се контролира калиумот во серум). Не смее да се користи форсирана диуреза поради тоа што не го зголемува излачувањето на салицилати, а може да предизвика белодробен едем.

Хемодиализа е избор на лекување при тешки труења и истата треба да се земе во предвид кај пациенти со плазматски концентрации на салицилати $> 700 \text{ mg/l}$ ($5,1 \text{ mmol/l}$), или со пониски концентрации кои се поврзани со тешки клинички или метаболни симптоми. Пациентите помлади од 10 или постари од 70 години се изложени на зголемен ризик од токсичност на салицилати, па постои можност за нив да е потребна дијализа во порана фаза на труењето.

5. ФАРМАКОЛОШКИ ПОДАТОЦИ:

5.1. Фармакодинамски својства

Фармакотерпевтска група: Аналгетици; Салицилна киселина и деривати;
ATC ознака: N02BA01

Механизам на дејство

Главните дејства на ацетилсалицилната киселина се супресија на воспалението, аналгезија, намалување на покачена телесна температура и инхибиција на агрегација на тромбоцити. Антиинфламаторното дејство е последица на инхибиција на ензимот циклооксигеназа со последично намалено создавање на простагландини, индуција на циклооксигеназа во синтеза на антиинфламаторни липоксини, и директна инхибиција на синтезата на некои антиинфламаторни

цитокини (IL-1, IL-6, TNF- α). Аналгетското действие е последица на инхибиција на циклооксигеназата, со последична инхибиција на надразнување на периферните делови на првиот неврон на сензорниот пат (периферно действие) и инхибиција на пренос на сигнали од првиот на вториот неврон на сензорниот пат во задните рогови на р'бетниот мозок (централно действие). Антипиретското действие е последица на инхибиција на циклооксигеназа во ендотелните клетки на малите крвни садови во преоптичниот дел на хипоталамусот и директна инхибиција на синтезата на ендогени пирогени (IL-1, IL-6, TNF- α) на местото на воспаление. Антиагрегациското действие е последица на инхибиција на циклооксигеназата во тромбоцитите. Поволното действие на ацетилсалицилна киселина во превенција на тромботските инциденти допринесуваат и дејствата на ендотелот на крвните садови (инхибиција на микровоспаление со инхибирана интеракција на ендотелот и циркулирачките клетки), инхибиција на синтезата на тромбин и факторите на коагулација зависни од витамин K и благо фибринолитичко действие.

5.2. Фармакокинетски својства

Апсорпција

Ацетилсалицилна киселина со пасивна дифузија брзо се апсорбира од желудникот и од горниот дел на тенкото црево. Киселата желудочна содржина ја одржува ацетилсалицилната киселина во нејонизирана состојба и со тоа ја забрзува нејзината апсорпција.

Мал дел од ацетилсалицилната киселина се хидролизира во салицилат веќе во сидот на гастроинтестиналниот систем. По апсорпцијата, брзо се претвора во салицилат, но во текот на првите 20 минути по земање на лекот, ацетилсалицилната киселина е предоминантната форма на лекот во плазмата. Биорасположливоста на ацетилсалицилната киселина изнесува околу 50%.

Дистрибуција

Значителни концентрации во плазмата се постигнуваат само половина час по пероралната употреба, а максималната концентрација 1 до 2 часа по земањето на лекот.

Во голема мерка се врзува за протеините на плазма (80 до 90%). Брзо се распоредува по сите ткива и телесните течности. Волуменот на дистрибуција кај возрасни изнесува 170 ml/kg телесна тежина.

Салицилната киселина исто така во голема мера се врзува за протеините на плазмата и брзо се распоредува по целото тело. Се појавува во млекото на доилките и преоѓа во постелката.

Биотрансформација

Салицилната киселина се метаболизира главно во хепарот. Главни се метаболитите на салицилуричната киселина и салицил фенол глукuronид.

Елиминација

По перорална доза од 325 mg, полуживотот на елиминација на салицилната киселина од плазма изнесува 2 до 3 часа, но после поголеми дози се продолжува и може да изнесува 15 до 30 часа.

Салицилната киселина се излачува преку урината. Делот кој се излачува непроменет (како салицилна киселина) расте напоредно со дозата и зависен е од pH на урината (околу 30% од истиот се излачува во алкална, а само 2% во кисела



урина). Реналната екскреција вклучува гломеруларна филтрација, активна ренална тубуларна секреција и пасивна тубуларна реапсорпција.

5.3 Претклинички податоци за сигурноста

Освен улцерација и крварење во желудникот, што е забележано кај различни животински видови и кај луѓе, ацетилсалицилната киселина кај стаорците, после долготрајно, континуирано лекување со дози од 120 – 230 mg/kg/дневно предизвикала бubreжна папиларна некроза и намалување на концентрацијата во урината.

Испитувањата на скотни животни откриле дека големите дози на ацетилсалицилна киселина може да го зголемат бројот на фетусни ресорпции кај глувци и стаорци, а кај глувци може да предизвикаат и породилни дефекти (зајачка уста).

Нема докази за мутагено или канцерогено делување на ацетилсалицилната киселина.

6. ФАРМАЦЕВТСКИ ПОДАТОЦИ

6.1. Листа на ексципиенси

Магнезиум оксид

Пченкарен скроб

Желатин

Талк

Пченкарен скроб претходно гелиран

Микрокристална целулоза

Силициум диоксид, колоиден, безводен

6.2. Инкомпатибилност

Не е применливо

6.3. Рок на употреба

2 години

6.4. Начин на чување

Да се чува на температура до 25 °C.

6.5. Природа и содржина на пакувањето

20 (2 x 10) таблети во (Al /PVC/PVDC) блистер

6.6. Посебни мерки на претпазливост при отстранување на неупотребените производи односно отпадните материјали
Не постојат посебни мерки за употреба/ ракување.

7. ПОДАТОЦИ ЗА НОСИТЕЛОТ НА РЕШЕНИЕТО ЗА ПРОМЕТ

ПЛИВА ДООЕЛ Скопје
ул.Никола Парапунов бб 1000 Скопје



Р.Северна Македонија

8. БРОЈ НА РЕШЕНИЕТО ЗА СТАВАЊЕ НА ЛЕКОТ ВО ПРОМЕТ
11-5583/2

9. ДАТУМ НА ПРВОТО РЕШЕНИЕ ЗА СТАВАЊЕ НА ЛЕКОТ ВО ПРОМЕТ
09.2011 / 06.06.2017

10. ДАТУМ НА ПОСЛЕДНАТА РЕВИЗИЈА НА ТЕКСТОТ
декември, 2021 година

