

## Sažetak opisa svojstava lijeka

### 1. NAZIV LIJEKA

Medazol 250 mg tablete  
Medazol 400 mg tablete

### 2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Medazol 250 mg tablete: jedna tableta sadrži 250 mg metronidazola.  
Medazol 400 mg tablete: jedna tableta sadrži 400 mg metronidazola.

Za cjeloviti popis pomoćnih tvari vidjeti dio 6.1.

### 3. FARMACEUTSKI OBLIK

Tableta.

Medazol 250 mg tablete su bijele, okrugle, bikonveksne tablete promjera 11 mm.  
Medazol 400 mg tablete su žute, okrugle tablete s ukošenim rubovima promjera 13 mm i s urezom na jednoj strani.  
Urez nije namijenjen za lomljenje tablete.

### 4. KLINIČKI PODACI

#### 4.1. Terapijske indikacije

Metronidazol se primjenjuje u profilaksi i liječenju infekcija uzrokovanih anaerobnim bakterijama.

Metronidazol djeluje na široki raspon anaerobnih mikroorganizama posebno na sojeve *Bacteroides*, *Fusobacteria*, *Clostridia*, *Eubacteria*, anaerobne koke i *Gardnerella vaginalis*.  
Metronidazol djeluje i na sljedeće mikroorganizme: *Trichomonas*, *Entamoeba histolytica*, *Giardia lamblia* i *Balantidium coli*.

Metronidazol je indiciran u djece i odraslih u sljedećim stanjima:

- prevenciji postoperativnih infekcija uzrokovanih anaerobnim bakterijama, osobito sojevima *Bacteroides* i anaerobnim streptokokima
- liječenju sepse, bakterijemije, peritonitisa, moždanih apscesa, nekrotizirajuće pneumonije, osteomijelitisa, puerperalne sepse, zdjeličnih apscesa, celulitisa zdjelice, te post-operativno inficiranih rana iz kojih su izolirane anaerobne bakterije
- liječenju urogenitalne trihomonijaze u žena i muškaraca
- liječenju bakterijskog vaginitisa (nespecifični, anaerobni ili *Gardnerella vaginalis*)
- liječenju svih oblika amebijaza (intestinalnih i ekstra-intestinalnih oblika bolesti i klinički latentnih infekcija)
- liječenju lamblijaze
- liječenju akutnog ulceroznog gingivitisa
- liječenju inficiranih čireva na području nogu i dekubitusa
- liječenju akutnih dentalnih infekcija (npr. akutni perikoronitis i akutne apikalne infekcije)
- liječenju Crohnove bolesti

- kombiniranoj terapiji za eradicaciju *Helicobacter pylori*.

Potrebno je uzeti u obzir službene smjernice o pravilnom korištenju antibakterijskih lijekova.

#### **4.2. Doziranje i način primjene**

Medazol tablete nisu prikladne za djecu mlađu od 7 godina.

Medazol treba primjenjivati s oprezom u starije populacije kod primjene visokih doza.

##### Doziranje

###### **Profilaksa anaerobnih infekcija**

U svrhu prevencije postoperativnih infekcija nakon primarno kontaminiranih ili potencijalno kontaminiranih operativnih zahvata, uglavnom se odnosi na abdominalne (posebice kolorektalne) i ginekološke zahvate.

###### *Odrasli i djeca starija od 12 godina*

Primjenjuje se 400 mg svakih 8 sati jedan dan prije operativnog zahvata, a zatim se postoperativno primjenjuje kao intravenska infuzija ili u obliku čepića sve dok bolesnik opet ne bude sposoban uzimati lijek na usta.

###### *Djeca od 7 godina do 12 godina starosti*

Primjenjuje se 20 do 30 mg/kg tjelesne mase kao jednokratna doza 1 do 2 sata prije operativnog zahvata.

###### **Liječenje anaerobnih infekcija**

Uobičajeno vrijeme trajanje terapije s metronidazolom je 7 dana, ali ukupno vrijeme terapije je ovisno o težini stanja bolesnika koje se treba procijeniti klinički i bakteriološki.

###### *Odrasli i djeca starija od 12 godina*

Primjenjuje se 800 mg u prvoj dozi, zatim se nastavlja sa 400 mg svakih 8 sati.

###### *Djeca od 7 do 12 godina starosti*

Uobičajeno se primjenjuje 20 do 30 mg/kg tjelesne mase na dan kao jednokratna doza ili podijeljeno u doze od 7,5 mg/kg tjelesne mase svakih 8 sati. Ovisno o težini infekcije dnevna doza može se povećati do 40 mg/kg tjelesne mase na dan.

Uobičajeno trajanje liječenja je 7 dana.

###### **Doziranje u infekcijama s protozoama i drugim infekcijama**

###### **Urogenitalna trihomonijaza**

###### *Odrasli i djeca starija od 10 godina*

Liječiti treba oba partnera istodobno. Primjenjuje se 2000 mg kao jednokratna doza. Liječenje se može provesti i s 400 mg dva puta na dan tijekom 5 do 7 dana.

###### *Djeca od 7 do 10 godina starosti*

Primjenjuje se 40 mg/kg tjelesne mase kao jednokratna doza ili 15 do 30 mg/kg tjelesne mase podijeljeno u 2 do 3 dnevne doze, najviše do 2000 mg po dozi.

### **Bakterijski vaginitis**

*Odrasli i djeca starija od 10 godina*

Primjenjuje se 2000 mg kao jednokratna doza ili 400 mg dva puta na dan tijekom 5 do 7 dana.

### **Amebijaza**

#### **Invazivna crijevna bolest u osjetljivih bolesnika**

*Odrasli i djeca starija od 10 godina*

Primjenjuje se 800 mg tri puta na dan tijekom 5 dana.

*Djeca od 7 do 10 godina starosti*

Primjenjuje se 400 mg tri puta na dan tijekom 5 dana.

#### **Crijevna bolest u manje osjetljivih bolesnika i kod kroničnog amebnog hepatitisa**

*Odrasli i djeca starija od 10 godina*

Primjenjuje se 400 mg tri puta na dan tijekom 5 do 10 dana.

*Djeca od 7 do 10 godina starosti*

Primjenjuje se 200 mg tri puta na dan tijekom 5 do 10 dana.

#### **Amebni apses jetre i ostali oblici izvan crijevne amebijaze**

*Odrasli i djeca starija od 10 godina*

Primjenjuje se 400 mg tri puta na dan tijekom 5 dana.

*Djeca od 7 do 10 godina starosti*

Primjenjuje se 200 mg tri puta na dan tijekom 5 dana. Najveća dnevna doza iznosi 2400 mg.

#### **Asimptomatski slučajevi amebijaze**

*Odrasli i djeca starija od 10 godina*

Primjenjuje se 400 do 800 mg tri puta na dan tijekom 5 do 10 dana.

*Djeca od 7 do 10 godina starosti*

Primjenjuje se 200 do 400 mg tri puta na dan tijekom 5 do 10 dana.

Doziranje se može izraziti i po kg tjelesne mase tako da se primjenjuje 35 do 50 mg/kg na dan podijeljeno u tri doze kroz 5 do 10 dana. Najveća dnevna doza iznosi 2400 mg.

### **Lamblijaza**

*Odrasli i djeca starija od 10 godina*

Primjenjuje se 2000 mg jednom na dan kroz 3 dana, ili 400 mg tri puta na dan kroz 5 dana, ili 500 mg dva puta na dan kroz 7 do 10 dana.

*Djeca od 7 do 10 godina starosti*

Primjenjuje se 1000 mg jednom na dan kroz 3 dana.

Doziranje se može izraziti i po kg tjelesne mase tako da se primjenjuje 15 do 40 mg/kg na dan podijeljeno u dvije do tri doze.

### **Akutni ulcerozni gingivitis**

*Odrasli i djeca starija od 10 godina*

Primjenjuje se 250 mg tri puta na dan kroz 3 dana.

### **Akutne dentalne infekcije**

*Odrasli i djeca starija od 10 godina*

Primjenjuje se 250 mg tri puta na dan kroz 3 do 7 dana.

### **Pseudomembranozni kolitis uzrokovan sa *Clostridium difficile***

Metronidazol se daje u dozi od 500 mg tri puta na dan kroz 10 do 14 dana.

### **Crohnova bolest**

Metronidazol se primjenjuje u dozi od 500 mg/dan s osobitim učinkom na poboljšanje perianalnih manifestacija.

Liječenje može trajati od 3 do 6 mjeseca.

### **Dekubitus i rane na nogama**

*Odrasli i djeca starija od 10 godina*

Primjenjuje se 400 mg tri puta na dan kroz 7 dana.

### **Eradikacija *Helicobacter pylori***

*Odrasli*

Metronidazol se koristi u trojnoj terapiji, a uobičajena doza iznosi 400 mg dva puta na dan, osim u slučaju kada se metronidazol kombinira s omeprazolom i amoksicilinom kada doza iznosi 400 mg tri puta na dan. Početno trajanje liječenja iznosi 7 dana.

### **Pedijatrijska populacija**

Metronidazol se koristi u trojnoj terapiji u dozi od 20 mg/kg na dan do maksimalnih 500 mg dva puta na dan kroz 7 do 14 dana.

U obzir se moraju uzeti službene smjernice u liječenju *Helicobacter pylori* prije početka terapije.

### **Način primjene**

Medazol tablete treba progutati cijele (ne žvakati) s čašom vode. Tablete se uzimaju uz obrok ili nakon njega.

### **4.3. Kontraindikacije**

Preosjetljivost na djelatnu tvar ili neku od pomoćnih tvari navedenih u dijelu 6.1. te preosjetljivost na druge derivate imidazola (nitroimidazoli).

### **4.4. Posebna upozorenja i mjere opreza pri uporabi**

Nužno je redovito praćenje kliničkih i laboratorijskih parametara (posebno broja leukocita), ako terapija s metronidazolom traje dulje od 10 dana. U bolesnika treba pratiti pojavu neželjenih reakcija na lijek poput periferne ili središnje neuropatije (kao što su parestezija, ataksija, omaglica, epileptički napadi).

Metronidazol se mora primjenjivati s oprezom u bolesnika s teškom postojećom ili kroničnom bolesti perifernog i središnjeg živčanog sustava zbog rizika od pogoršanja simptoma.

Nakon izliječene urogenitalne trihomonijaze postoji mogućnost pojave perzistirajuće gonokokne infekcije.

Poluvrijeme izlučivanja metronidazola ostaje nepromijenjeno u bolesnika sa zatajenjem bubrežne funkcije. Stoga se doza metronidazola ne mora smanjivati. Ipak, ovi bolesnici zadržavaju metabolite metronidazola. Klinički značaj ove pojave nije jasan u ovom trenutku.

U bolesnika na hemodijalizi metronidazol i njegovi metaboliti se učinkovito odstranjuju tijekom 8 sati trajanja hemodijalize. Stoga se metronidazol odmah mora opet primijeniti nakon hemodijalize.

Nije potrebno rutinsko prilagođavanje doze u bolesnika sa zatajenjem bubrega koji su podvrgnuti intermitentnoj peritonealnoj dijalizi (IPD) ili kontinuiranoj ambulatornoj peritonealnoj dijalizi (CAPD).

Metronidazol se u najvećem dijelu metabolizira oksidacijom u jetri. Značajan pad u klirensu metronidazola može biti u bolesnika s uznapredovalom insuficijencijom jetre. Značajna akumulacija metronidazola može se pojaviti u bolesnika s jetrenom encefalopatijom, a ta povećana koncentracija lijeka može pojačati simptome encefalopatije.

Stoga se metronidazol mora primijeniti s oprezom u bolesnika s jetrenom encefalopatijom.  
Dnevna doza mora se smanjiti na trećinu doze te se primijeniti jednom na dan.

Kod primjene lijekova koji sadrže metronidazol za sistemsku primjenu u bolesnika s Cockayneovim sindromom zabilježeni su slučajevi teške hepatotoksičnosti/akutnog zatajenja jetre, uključujući slučajeve sa smrtnim ishodom uz vrlo brzi nastup nakon početka liječenja. Kod te bi se populacije metronidazol stoga trebao primjenjivati nakon pažljive procjene koristi i rizika te samo ako ne postoji drugi način liječenja. Potrebno je raditi testove funkcije jetre neposredno prije početka terapije, tijekom i nakon liječenja, sve dok funkcija jetre ne bude unutar normalnih vrijednosti ili dok se ne dostignu početne vrijednosti. Ako se vrijednosti u testovima funkcije jetre značajno povećaju tijekom liječenja, potrebno je prekinuti primjenu lijeka.

Bolesnike s Cockayneovim sindromom treba savjetovati da sve simptome mogućeg oštećenja jetre odmah prijave svojem liječniku i prestanu uzimati metronidazol.

Bolesnike treba upozoriti da primjena metronidazola može kao posljedicu imati tamniju boju urina.

Uslijed nedovoljnih dokaza o mutagenosti u ljudi (vidjeti dio 5.3.), primjena metronidazola u dužem trajanju od uobičajenog mora se pažljivo razmotriti.

#### **Medazol tablete sadrže laktuzu**

Bolesnici s rijetkim nasljednim poremećajem nepodnošenja galaktoze, potpunim nedostatkom laktaze ili malapsorpcijom glukoze i galaktoze ne bi smjeli uzimati ovaj lijek.

#### **Medazol tablete sadrže natrij**

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrija po tabletu, tj. zanemarive količine natrija.

#### **4.5. Interakcije s drugim lijekovima i drugi oblici interakcija**

Bolesnike treba upozoriti da tijekom liječenja metronidazolom ne konzumiraju alkoholna pića, jer se mogu javiti simptomi kao što su mučnina, osip, crvenilo i sniženje krvnog tlaka, nalik reakciji na primjenu disulfirama.

Opisani simptomi javljaju se i pri konzumaciji alkohola 48 sati nakon završetka terapije metronidazolom.

Kombinirana primjena metronidazola i disulfirama može dovesti do psihotične reakcije.

Pri istodobnoj primjeni kumarinskih antikoagulansa i metronidazola uočen je nešto pojačani antikoagulacijski učinak. Stoga se doza antikoagulansa može po potrebi prilagoditi te je potrebno pratiti protrombinsko vrijeme. Interakcije s heparinom nisu uočene.

Zabilježena je retencija litija s mogućnošću oštećenja bubrega u bolesnika koji su na istodobnoj terapiji s litijem i metronidazolom. Liječenje s litijem treba polagano smanjivati ili ukinuti prije početka terapije s

metronidazolom. Potrebno je pratiti plazmatske koncentracije litija, kreatinina i elektrolita u bolesnika koji su na istodobnoj terapiji s litijem i metronidazolom.

Bolesnici koji uzimaju fenobarbiton ili fenitoin imaju ubrzani metabolizam metronidazola, što otprilike smanjuje poluvrijeme života na 3 sata.

Metronidazol smanjuje klirens 5-fluorouracila što može uzrokovati njegovu povećanu toksičnost.

U bolesnika koji su na terapiji s ciklosporinom postoji rizik od povećanja njegove serumske koncentracije. Potrebno je redovito praćenje serumskih koncentracija ciklosporina i kreatinina u slučajevima kada je nužna istovremena primjena metronidazola i ciklosporina.

Plazmatske koncentracije busulfana mogu biti povećane pri istovremenoj upotrebi metronidazola, što može dovesti do teške toksičnosti busulfana.

#### **4.6. Plodnost, trudnoća i dojenje**

Premda nema dovoljno dokaza o neškodljivosti primjene u trudnoći, metronidazol se godinama primjenjuje u praksi bez očiglednih posljedica.

Kao i kod drugih lijekova, primjena metronidazola ne preporučuje se za vrijeme trudnoće i dojenja, osim ako to liječnik ne smatra neophodnim. U tim slučajevima, ne preporučuje se kratkotrajna primjena visokih doza metronidazola.

Metronidazol se izlučuje u majčino mlijeko, ali je doza koju dijete primi od majke, koja je na terapiji s preporučenim dozama lijeka puno manja od terapijske doze za dijete.

#### **4.7. Utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima**

Bolesnike treba upozoriti na moguću pojavu omaglice, pospanosti, zbuđenosti, halucinacija, konvulzija i tranzitornih poremećaja vida te ih upozoriti da ne upravljaju vozilima i strojevima ukoliko se pojave navedeni simptomi.

#### **4.8. Nuspojave**

Učestalost nuspojava navedenih u nastavku definirana je sljedećom klasifikacijom:

Vrlo često ( $\geq 1/10$ )

Često ( $\geq 1/100$  i  $< 1/10$ )

Manje često ( $\geq 1/1000$  i  $< 1/100$ )

Rijetko ( $\geq 1/10000$  i  $< 1/1000$ )

Vrlo rijetko ( $< 1/10000$ )

Nepoznato (ne može se procijeniti iz dostupnih podataka).

Rijetke su ozbiljne nuspojave kod primjene uobičajenih doza lijeka.

Liječnici koji razmišljaju o primjeni kontinuirane terapije za liječenje kroničnih stanja u trajanju duljem od preporučenog, moraju procijeniti potencijalnu korist prema potencijalnom riziku obolijevanja od periferne neuropatije.

#### ***Poremećaji krvi i limfnog sustava***

Vrlo rijetko: agranulocitoza, neutropenija, trombocitopenija, pancitopenija.

Nepoznato: leukopenija.

### **Poremećaji imunološkog sustava**

Rijetko: anafilaksija.

Nepoznato: angioedem, urtikarija, vrućica.

### **Poremećaji metabolizma i prehrane**

Nepoznato: anoreksija.

### **Psihijatrijski poremećaji**

Vrlo rijetko: poremećaji psihe, uključujući konfuziju i halucinacije.

Nepoznato: loše raspoloženje.

### **Poremećaji živčanog sustava**

Vrlo rijetko:

- encefalopatija (npr. konfuzija, vrućica, glavobolja, halucinacije, paraliza, osjetljivost na svjetlo, poremećaji vida i pokreta, ukočeni vrat) i subakutni cerebelarni sindrom (npr. ataksija, dizartrija, poremećaji kretnji, nistagmus i tremor) koji se mogu povući kod prekida terapije s metronidazolom.
- omamljenost, omaglica, konvulzije, glavobolja.

Nepoznato:

- tijekom intenzivne i/ili produljene terapije s metronidazolom zabilježena je periferna osjetna neuropatija ili prolazni epileptiformni napadi. U većini slučajeva neuropatija se povukla nakon prekida terapije ili smanjenjem doze lijeka.
- aseptički meningitis.

### **Poremećaji oka**

Vrlo rijetko: poremećaji vida kao što su diplopija i miopija, koje su u većini slučajeva prolazne.

Nepoznato: optička neuropatija/ neuritis.

### **Poremećaji uha i labirinta**

Nepoznato: oštećenje/gubitak sluha (neurološko, senzorno), tinitus.

### **Poremećaji probavnog sustava**

Nepoznato: poremećaji okusa, oralni mukozitis, osjećaj dlakavog jezika, mučnina, povraćanje, bol u epigastriju i proljev.

### **Poremećaji jetre i žuči**

Vrlo rijetko: povišene vrijednosti jetrenih enzima (AST, ALT, alkalna fosfataza), kolestatski ili miješani hepatitis i hepatocelularno oštećenje jetre, žutica i pankreatitis koji je reverzibilan po prekidu terapije.

Zabilježeni su slučajevi zatajivanja jetre koji zahtijevaju transplantaciju jetre u bolesnika liječenih metronidazolom u kombinaciji s drugim antibiotikom.

### **Poremećaji kože i potkožnog tkiva**

Vrlo rijetko: kožni osip, pustularne erupcije, svrbež, crvenilo uz osjećaj vrućine.

Nepoznato: *erythema multiforme*, Stevens-Johnsonov sindrom i toksična epidermalna nekroliza, fiksni medikamentozni egzantem.

### **Poremećaji mišićno-koštanog sustava i vezivnog tkiva**

Vrlo rijetko: mijalgija, artralgija.

### **Poremećaji bubrega i mokraćnog sustava**

Vrlo rijetko: tamna mokraća (zbog metabolita metronidazola).

#### Prijavljivanje sumnji na nuspojavu

Nakon dobivanja odobrenja lijeka, važno je prijavljivanje sumnji na njegove nuspojave. Time se omogućuje kontinuirano praćenje omjera koristi i rizika lijeka. Od zdravstvenih radnika se traži da prijave svaku sumnju na nuspojavu lijeka putem nacionalnog sustava prijave nuspojava:

Agencija za lijekove i medicinske proizvode (HALMED)

Internetska stranica: [www.halmed.hr](http://www.halmed.hr) ili potražite HALMED aplikaciju putem Google Play ili Apple App Store trgovine.

#### **4.9. Predoziranje**

Zabilježeni su slučajevi pojedinačne ingestije do 12 grama lijeka i to kao pokušaj samoubojstva i kao nehotično predoziranje. Simptomi su bili ograničeni na povraćanje, ataksiju i blagu dezorientaciju. Kako ne postoji specifičan antidot, u slučaju predoziranja potrebno je poduzeti simptomatsko liječenje uz uobičajene mjere za održanje normalne funkcije organizma.

### **5. FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA**

#### **5.1. Farmakodinamička svojstva**

Farmakoterapijska skupina: Antiprotozoici, derivati nitroimidazola; ATK oznaka: P01AB01.

Metronidazol pokazuje antibakterijski učinak te učinak protiv protozoa. Također, djelotvoran je protiv *Trichomonas vaginalis* i ostalih protozoa uključujući *Entamoeba histolytica* i *Giardia lamblia* i protiv anaerobnih bakterija.

#### **5.2. Farmakokinetička svojstva**

Metronidazol je brzo i gotovo potpuno apsorbira nakon primjene. Vršne koncentracije u plazmi postiže nakon 20 minuta do 3 sata.

Poluživot metronidazola je  $8.5 \pm 2.9$  sati. Metronidazol se može primijeniti u bolesnika s kroničnim zatajivanjem bubrega jer se brzo uklanja iz plazme dijalizom. Metronidazol se izlučuje u majčinom mlijeku, ali je doza lijeka u djeteta pri dojenju, kada majka prima terapijsku dozu, znatno manji od terapijske doze za dojenčad.

#### **5.3. Neklinički podaci o sigurnosti primjene**

Metronidazol je pokazao karcinogeno djelovanje u miša i štakora tijekom dugotrajne oralne uporabe. Međutim, studije na hrčku nisu pokazale ovakav učinak lijeka.

Epidemiološke studije nisu dale nikakav jasan dokaz o povećanom karcinogenom učinku u ljudi.

Metronidazol je pokazao mutageno djelovanje u bakterija *in vitro*. Studije koje su sprovedene na stanicama sisavaca *in vitro*, kao i u glodavaca ili ljudi *in vivo*, nisu jasno dokazale mutageni učinak metronidazola. Neke od tih studija su pokazale mutageni učinak, dok druge nisu.

### **6. FARMACEUTSKI PODACI**

#### **6.1. Popis pomoćnih tvari**

laktoza hidrat  
povidon

celuloza, mikrokristalična  
karmelozanatrij, umrežena  
talk  
magnezijev stearat  
boja quinoline yellow (E104) (400 mg tablete)

## 6.2. Inkompatibilnosti

Nije primjenjivo.

## 6.3. Rok valjanosti

5 godina.

## 6.4. Posebne mjere pri čuvanju lijeka

Čuvati na temperaturi ispod 25°C.

## 6.5. Vrsta i sadržaj spremnika

Medazol 250 mg tablete: 20 tableta u plastičnoj polipropilenskoj bočici.  
Medazol 400 mg tablete: 10 (1x10) ili 20 (2x10) tableta u PVC/Al blisteru.

## 6.6. Posebne mjere za zbrinjavanje

Nema posebnih zahtjeva.

Neiskorišteni lijek ili otpadni materijal potrebno je zbrinuti sukladno nacionalnim propisima.

## 7. NOSITELJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

BELUPO lijekovi i kozmetika, d.d.  
Ulica Danica 5  
48 000 Koprivnica

## 8. BROJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

Medazol 250 mg tablete: HR-H-794078484  
Medazol 400 mg tablete: HR-H-635925819

## 9. DATUM PRVOG ODOBRENJA/ DATUM OBNOVE ODOBRENJA

Medazol 250 mg tablete:  
Datum prvog odobrenja: 04. prosinac 1994.  
Datum posljednje obnove odobrenja: 27. rujan 2017.

Medazol 400 mg tablete:  
Datum prvog odobrenja: 24. veljače 1994.  
Datum posljednje obnove odobrenja: 27. rujan 2017.

**10. DATUM REVIZIJE TEKSTA**

18.08.2021.