

Uradni list Republike Slovenije



Internet: www.uradni-list.si

e-pošta: info@uradni-list.si

Št. 6 Ljubljana, sreda 23. 1. 2013

ISSN 1318-0576 Leto XXIII

VLADA

194. Sklep o spremembi Sklepa o ustanovitvi in nalogah Sveta Vlade Republike Slovenije za študentska vprašanja

Na podlagi šestega odstavka 21. člena Zakona o Vladi Republike Slovenije (Uradni list RS, št. 24/05 – uradno prečiščeno besedilo, 109/08, 38/10 – ZUKN in 8/12) je Vlada Republike Slovenije sprejela

S K L E P

o spremembi Sklepa o ustanovitvi in nalogah Sveta Vlade Republike Slovenije za študentska vprašanja

1.

V Sklepu o ustanovitvi in nalogah Sveta Vlade Republike Slovenije za študentska vprašanja (Uradni list RS, št. 56/96, 78/01, 87/01 – popr., 81/03, 23/04, 41/05, 48/06, 20/09 in 57/12) se 4. točka spremeni tako, da se glasi:

»4

Svet ima 18 članov in ga sestavljajo predstavniki:
– dva predstavnika Ministrstva za izobraževanje, znanost, kulturo in šport,
– Ministrstva za delo, družino in socialne zadeve,
– Ministrstva za kmetijstvo in okolje,
– Ministrstva za zdravje,
– Ministrstva za finance,
– Ministrstva za gospodarski razvoj in tehnologijo,
– Ministrstva za infrastrukturo in prostor,
– Urada Republike Slovenije za mladino,
– Študentskega sveta Univerze v Ljubljani,
– Študentskega sveta Univerze v Mariboru,
– Študentskega sveta Univerze na Primorskem,
– Študentskega sveta Univerze v Novi Gorici in
– pet predstavnikov Študentske organizacije Slovenije.«.

2.

8. točka se spremeni tako, da se glasi:

»8

Strokovne, organizacijske in administrativne naloge za svet opravlja Direktorat za visoko šolstvo in znanost.«.

3.

Ta sklep začne veljati naslednji dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

Št. 00727-18/2012
Ljubljana, dne 3. januarja 2013
EVA 2012-3330-0120

Vlada Republike Slovenije

Janez Janša l.r.
Predsednik

DRUGI DRŽAVNI ORGANI IN ORGANIZACIJE

195. Akt o spremembi in dopolnitvi Meril za akreditacijo in zunanjo evalvacijo visokošolskih zavodov in študijskih programov

Svet Nacionalne agencije Republike Slovenije za kakovost v visokem šolstvu je na podlagi tretje alineje enajstega odstavka 51. člena Zakona o visokem šolstvu (Uradni list RS, št. 32/12 – UPB7, 40/12 – ZUJF, 57/12 – ZPCP-2D in 109/12) na 60. seji dne 17. 1. 2013 sprejel

A K T

o spremembi in dopolnitvi Meril za akreditacijo in zunanjo evalvacijo visokošolskih zavodov in študijskih programov

1. člen

V Merilih za akreditacijo in zunanjo evalvacijo visokošolskih zavodov in študijskih programov (Uradni list RS, št. 95/10, 17/11 in 51/12; v nadaljevanju: Merila) se v prvem odstavku 7. člena beseda »veljavne« zamenja z besedo »veljavnosti«.

2. člen

Prvi odstavek 33. člena se spremeni tako, da se glasi:
»Postopek za pridobitev akreditacije ali podaljšanje akreditacije, razen v primeru izredne evalvacije, se začne na predlog vlagatelja.«

3. člen

V 37. členu se črtajo prvi, četrti in peti odstavek.

4. člen

Drugi odstavek 39. člena se črta.

5. člen

V petem in šestem odstavku 44. člena se besedilo »sklepa o odločitvi« zamenja z besedo »odločitve«.

6. člen

V 45. členu se črtata drugi in četrti odstavek. Dosedanji tretji odstavek postane drugi.

V novem drugem odstavku se beseda »ali« zamenja z besedo »oziroma«.

7. člen

49. člen se spremeni tako, da se glasi:

»Postopek izredne evalvacije visokošolskega zavoda ali študijskega programa začne agencija s pozivom visokoškolskemu zavodu, da izpolni obrazec Predlog za akreditacijo in mu priloži priloge, ki se zahtevajo pri podalšanju akreditacije visokošolskega zavoda ali študijskega programa.

Pobudo za začetek postopka izredne evalvacije lahko dajo ustanovitelji, ministrstvo, pristojno za visoko šolstvo, študenti ali drugi visokoškolski deležniki, kadar ti upravičeno sumijo, da gre za večje kršitve pri delovanju visokošolskega zavoda oziroma izvajanju študijskega programa.

Tudi če visokoškolski zavod ne predloži dokumentacije iz prvega odstavka tega člena, svet agencije imenuje skupino strokovnjakov.

Razen začetka postopka, se izredna evalvacija izvede po enakem postopku kot zunanja evalvacija in konča z odločitvijo o podalšanju akreditacije.«

8. člen

V prvem in drugem odstavku 51. člena se beseda »sklepa« zamenja z besedo »odločitve«, besedilo »o tej odločitvi« se črta.

Dodata se nova četrti in peti odstavek, ki se glasita:

»V primeru zamude roka za vložitev vloge za podaljšanje akreditacije visokošolskega zavoda iz petega odstavka 14. člena ZViS lahko ustanovitelj ponovno vloži vlogo za prvo akreditacijo visokošolskega zavoda šele po izbrisu iz razvida visokošolskih zavodov.

V primeru zamude roka za vložitev vloge za podaljšanje akreditacije študijskega programa iz četrtega odstavka 32. čle-

na ZViS lahko visokoškolski zavod ponovno vloži vlogo za prvo akreditacijo tega študijskega programa šele po izbrisu iz razvida visokošolskih zavodov.«

9. člen

V drugem odstavku 52. člena se besedilo »sklepa o odločitvi« nadomesti z besedo »odločitve«.

10. člen

Ta akt začne veljati tretji dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

Št. 0072-6/2010/34

Ljubljana, dne 17. januarja 2013

dr. Maja Makovec Brenčič l.r.

Predsednica sveta

Nacionalne agencije Republike Slovenije
za kakovost v visokem šolstvu

196. Seznam zdravil za uporabo v humani medicini, za katera je bilo od 1. septembra 2011 do 15. junija 2012 izdano, spremenjeno ali podaljšano dovoljenje za promet

Na podlagi 52. člena Zakona o zdravilih (Uradni list RS, št. 31/06 in 45/08) in 19. člena Sklepa o ustanovitvi Javne agencije Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke (Uradni list RS, št. 115/06) direktor Javne agencije Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke objavlja

SEZNAM ZDRAVIL

za uporabo v humani medicini, za katera je bilo od 1. septembra 2011 do 15. junija 2012 izdano, spremenjeno ali podaljšano dovoljenje za promet

1. člen

Ta seznam določa zdravila za uporabo v humani medicini, za katera je bilo od 1. septembra 2011 do 15. junija 2012 izdano, spremenjeno ali podaljšano dovoljenje za promet (v nadaljnjem besedilu: seznam).

2. člen

Seznam:

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020395	Acipian Control 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škafila s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imena zdravila	Lek, d.d., Ljubljana; Lek d.d., Lendava; Lek S.A., Strykow, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures, Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2703/10 10.12.2010	5363-I-2037/11 10.12.2015 A02BC02 3837000062168 116297
020396	Acipian Control 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škafila s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imena zdravila	Lek, d.d., Ljubljana; Lek d.d., Lendava; Lek S.A., Strykow, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures, Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2704/10 10.12.2010	5363-I-2038/11 10.12.2015 A02BC02 3837000062175 116300
020397	Adalat OROS 20 mg tablete s podaljšanim sproščanjem nifedipin (nifedipinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1301/11 15.07.2011	5363-I-487/12 do preklica C08CA05 3837000102260 004693
020398	Adalat OROS 30 mg tablete s podaljšanim sproščanjem nifedipin (nifedipinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen, Nemčija in Bayer HealthCare Manuf., Milano, Italija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1399/09 18.09.2009	5363-I-488/12 do preklica C08CA05 3837000072013 001392
020399	Adalat OROS 60 mg tablete s podaljšanim sproščanjem nifedipin (nifedipinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen, Nemčija in Bayer HealthCare Manuf., Milano, Italija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1400/09 18.09.2009	5363-I-489/12 do preklica C08CA05 3837000072020 001538

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020400	AFLODERM 0,5 mg/g krema alkometazon (aldometazonum)	krema škatlja s tubo s 40 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2146/11 do preklica D07AB10 3837000125252 132659	
020401	AFLODERM 0,5 mg/g mazilo alkometazon (aldometazonum)	mazilo škatlja s tubo s 40 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2146/11 do preklica D07AB10 3837000125269 132667	
020402	Afrin 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina oksimefazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatlja s plastenko s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Schering Plough S.A., San Agustín de Guadalupe, Madrid, Španija Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-I-781/12 04.04.2012	5363-I-781/12 4.4.2017 R01AA05 3837000132779 140861
020403	Afrin 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina oksimefazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatlja s plastenko s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Schering Plough S.A., San Agustín de Guadalupe, Madrid, Španija Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Smartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-781/12 04.04.2012	5363-I-781/12 4.4.2017 R01AA05 3837000132779 140861
020404	Afrin 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina z glicerolom oksimefazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatlja s plastenko s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Schering Plough S.A., San Agustín de Guadalupe, Madrid, Španija Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-I-783/12 04.04.2017	5363-I-783/12 4.4.2017 R01AA05 3837000132793 140875
020405	Afrin 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina z glicerolom oksimefazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatlja s plastenko s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Schering Plough S.A., San Agustín de Guadalupe, Madrid, Španija Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Smartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-783/12 04.04.2012	5363-I-783/12 4.4.2017 R01AA05 3837000132793 140875
020406	Afrin 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina z glicerolom in vonjem kamilice oksimefazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatlja s plastenko s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Schering Plough S.A., San Agustín de Guadalupe, Madrid, Španija Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Smartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-784/12 04.04.2012	5363-I-784/12 4.4.2017 R01AA05 3837000132809 140889
020407	Afrin 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina z glicerolom in vonjem kamilice oksimefazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatlja s plastenko s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Schering Plough S.A., San Agustín de Guadalupe, Madrid, Španija Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-I-784/12 04.04.2017	5363-I-784/12 4.4.2017 R01AA05 3837000132809 140889
020408	Afrin 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina z mentolom oksimefazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatlja s plastenko s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Schering Plough S.A., San Agustín de Guadalupe, Madrid, Španija Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-I-782/12 04.04.2017	5363-I-782/12 4.4.2017 R01AA05 3837000132786 140892

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020409	Afrin 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina z mentolom oksimezolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatlja s piastenko s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Schering Plough S.A., San Agustín de Guadalix, Madrid, Španija Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Smanitska cesta 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1278/12 4.4.2017 3837000132786 140892	5363-I-1278/12 R01AA05 3837000132786 140892
020410	Akineton 2 mg tablete biperiden (biperidenum)	tableta škatlja s 50 tabletami (5 x 10 tablet v prefrsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Laboratorio Farmaceutico SIT Srl, Mede, Italija Desma GmbH Peter-Sander-Str. 41B, Mainz-Kastel, Nemčija	5363-I-89/12 do preklica N04AA02 383700000610 077666	5363-I-89/12 do preklica N04AA02 383700000610 077666
020411	Akineton 5 mg/ml raztopina za injiciranje biperiden (biperidenum)	raztopina za injiciranje škatlja s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija Desma GmbH Peter-Sander-Str. 41B, Mainz-Kastel, Nemčija	5363-I-88/12 do preklica N04AA02 383700000825 091235	5363-I-88/12 do preklica N04AA02 383700000825 091235
020412	Albumorm 200 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatlja z 1 steklenico s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Octapharma Pharmazeutika, Prod. m.b.H., Vienna, Avstrija; Octapharma S.A.S., Lingsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutch, mbH, Springe, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld, Nemčija	5363-I-1982/11 19.11.2014 B05AA01 3837000046243 091260	5363-I-1982/11 19.11.2014 B05AA01 3837000046243 091260
020413	Albumorm 200 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatlja z 10 steklenicami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija Octapharma Pharmazeutika, Prod. m.b.H., Vienna, Avstrija; Octapharma S.A.S., Lingsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutch, mbH, Springe, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld, Nemčija	5363-I-1864/09 19.11.2009	5363-I-1985/11 19.11.2014 B05AA01 3837000046274 091286
020414	Albumorm 200 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatlja z 10 steklenicami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija Octapharma Pharmazeutika, Prod. m.b.H., Vienna, Avstrija; Octapharma S.A.S., Lingsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutch, mbH, Springe, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld, Nemčija	5363-I-1862/09 19.11.2009	5363-I-1983/11 19.11.2014 B05AA01 3837000046250 091227
020415	Albumorm 200 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatlja z 1 steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija Octapharma Pharmazeutika, Prod. m.b.H., Vienna, Avstrija; Octapharma S.A.S., Lingsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutch, mbH, Springe, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld, Nemčija	5363-I-1863/09 19.11.2009	5363-I-1984/11 19.11.2014 B05AA01 3837000046267 091278

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020416	Albumorm 50 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škafca z 1 steklenico s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba izdelovalca	Octapharma Pharmazeutika, Prod. m.b.H., Vienna, Avstrija; Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutch, mbH, Springe, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld, Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1860/09 19.11.2009	5363-I-1981/11 19.11.2014 B05AA01 3837000046236 091316
020417	Albumorm 50 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škafca z 1 steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba izdelovalca	Octapharma Pharmazeutika, Prod. m.b.H., Vienna, Avstrija; Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutch, mbH, Springe, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld, Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1856/09 19.11.2009	5363-I-1977/11 19.11.2014 B05AA01 3837000046199 091324
020418	Albumorm 50 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škafca z 10 steklenicami z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba izdelovalca	Octapharma Pharmazeutika, Prod. m.b.H., Vienna, Avstrija; Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutch, mbH, Springe, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld, Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1859/09 19.11.2009	5363-I-1980/11 19.11.2014 B05AA01 3837000046229 091294
020419	Albumorm 50 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škafca z 10 steklenicami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba izdelovalca	Octapharma Pharmazeutika, Prod. m.b.H., Vienna, Avstrija; Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutch, mbH, Springe, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld, Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1857/09 19.11.2009	5363-I-1978/11 19.11.2014 B05AA01 3837000046205 091332
020420	Albumorm 50 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škafca z 1 steklenico z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba izdelovalca	Octapharma Pharmazeutika, Prod. m.b.H., Vienna, Avstrija; Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutch, mbH, Springe, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld, Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1858/09 19.11.2009	5363-I-1979/11 19.11.2014 B05AA01 3837000046212 091308
020421	ALDIZEM 60 mg tablete diltiazem (diltiazemum)	tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-194/10 20.01.2010	5363-I-448/12 do preklica C08DB01 3837000013061 002879
020422	ALDIZEM 90 mg tablete diltiazem (diltiazemum)	tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-195/10 20.01.2010	5363-I-449/12 do preklica C08DB01 3837000013078 002925

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020423	Alendor 70 mg tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škafca s 4 tabletami (1 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Arrow Pharm (Malta) Ltd., Malta; Arrow Generics Ltd, Velika Britanija; AWD Pharma, Nemčija; Qualiti Ltd, Velika Britanija; Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Krakow, Poljska in Jutia Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1609/10 12.08.2010	5363-I-854/12 do preklica M05BA04 3837000106865 014222
020424	Alendor 70 mg tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škafca z 12 tabletami (3 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Arrow Pharm (Malta) Ltd., Malta; Arrow Generics Ltd, Velika Britanija; AWD Pharma, Nemčija; Qualiti Ltd, Velika Britanija; Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Krakow, Poljska in Jutia Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1610/10 12.08.2010	5363-I-855/12 do preklica M05BA04 3837000106848 014230
020425	Alendor 70 mg tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škafca s 40 tabletami (10 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Arrow Generics Ltd; AWD Pharma, Nemčija; Qualiti Ltd, VB in Pliva Krakow S.A., Krakow, Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1611/10 12.08.2010	5363-I-856/12 do preklica M05BA04 3837000106862 014290
020426	Algogestic 100 mikrogramov/h transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škafca s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Acino AG, Miesbach, Nemčija Renantos Pharmavetriebsgesellschaft mbH, Beethovenstrasse 10, Leipzig, Nemčija	5363-I-380/12 13.2.2017	5363-I-380/12 13.2.2017 N02AB03 3837000128963 138430
020427	Algogestic 12,5 mikrogramov/h transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škafca s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Acino AG, Miesbach, Nemčija Renantos Pharmavetriebsgesellschaft mbH, Beethovenstrasse 10, Leipzig, Nemčija	5363-I-376/12 13.2.2017	5363-I-376/12 13.2.2017 N02AB03 3837000128925 138443
020428	Algogestic 25 mikrogramov/h transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škafca s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Acino AG, Miesbach, Nemčija Renantos Pharmavetriebsgesellschaft mbH, Beethovenstrasse 10, Leipzig, Nemčija	5363-I-377/12 13.2.2017	5363-I-377/12 13.2.2017 N02AB03 3837000128932 138457
020429	Algogestic 50 mikrogramov/h transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škafca s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Acino AG, Miesbach, Nemčija Renantos Pharmavetriebsgesellschaft mbH, Beethovenstrasse 10, Leipzig, Nemčija	5363-I-378/12 13.2.2017	5363-I-378/12 13.2.2017 N02AB03 3837000128949 138460
020430	Algogestic 75 mikrogramov/h transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škafca s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Acino AG, Miesbach, Nemčija Renantos Pharmavetriebsgesellschaft mbH, Beethovenstrasse 10, Leipzig, Nemčija	5363-I-379/12 13.2.2017	5363-I-379/12 13.2.2017 N02AB03 3837000128956 138474

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020431	Allegra 120 mg filmsko obložene tablete feksofenadin (feksofenadinum)	filmsko obložena tableta škatlja z 10 tabletami (1 x 10 tablet v prelisnem oмотu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sanofi Winthrop Industrie, Tours, Francija in Sanofi-synthelabo Ltd, Newcastle upon Tyne, Velika Britanija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-44/11 06.01.2011	5363-I-436/12 do preklica R06AX26 3837000062861 118095
020432	ALOMIDE 1 mg/ml kapljice za oko, raztopina lodoksimid (lodoksimidum)	kapljice za oko, raztopina škatlja s kapalnimi vsebnikom s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	S.A. ALCON-COUREUR N.V., Puurs, Belgija in ALCON CUSI S.A., El Masnou, Barcelona, Španija S.A. Alcon-Coureur N.V., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	5363-I-192/12 do preklica S01GX05 3837000001990 098299	5363-I-387/12 16.2.2017
020433	Aliacef 1 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje cefotaksim (cefotaksimum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatlja z 1 vialo z 1 g praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Mitim S.r.l., Via Cacciarnali 34/38, Brescia, Italija Altamedics d.o.o., Šlandrova ulica 4B, Ljubljana, Slovenija	5363-I-387/12 16.2.2017 J01DD01 3837000128659 138488	5363-I-388/12 16.2.2017 J01DD01 3837000128666 138491
020434	Aliacef 2 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje cefotaksim (cefotaksimum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatlja z 1 vialo z 2 g praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Mitim S.r.l., Via Cacciarnali 34/38, Brescia, Italija Altamedics d.o.o., Šlandrova ulica 4B, Ljubljana, Slovenija	5363-I-388/12 16.2.2017 J01DD01 3837000134476 143487	5363-I-2192/11 do preklica N06AX16 3837000102512 046167
020435	Aliazolin 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje cefazolin (cefazolinum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatlja z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Penpharma, Zid du Clatray - Luitre, Fougères, Francija Altamedics d.o.o., Šlandrova ulica 4B, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1234/12 31.5.2017 J01DB04 3837000134476 143487	5363-I-2192/11 do preklica N06AX16 3837000102512 046167
020436	Aliventa 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaksinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatlja s 56 kapsulami (4 x 14 kapsul v prelisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2193/11 do preklica N06AX16 3837000102529 046175	5363-I-2193/11 do preklica N06AX16 3837000102505 046175
020437	Aliventa 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaksinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatlja z 98 kapsulami (7 x 14 kapsul v prelisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2191/11 do preklica N06AX16 3837000102505 046159	5363-I-2191/11 do preklica N06AX16 3837000102451 046000
020438	Aliventa 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaksinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatlja z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v prelisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2186/11 do preklica N06AX16 3837000102451 046000	5363-I-2186/11 do preklica N06AX16 3837000102451 046000
020439	Aliventa 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaksinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatlja s 56 kapsulami (4 x 14 kapsul v prelisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2186/11 do preklica N06AX16 3837000102451 046000	5363-I-2186/11 do preklica N06AX16 3837000102451 046000

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Nacin/rezim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020440	Aliventa 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v prelisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-H-2185/11 do preklica N06AX16 3837000102444 096903	
020441	Aliventa 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 98 kapsulami (7 x 14 kapsul v prelisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-H-2187/11 do preklica N06AX16 3837000102468 046019	
020442	Aliventa 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 56 kapsulami (4 x 14 kapsul v prelisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-H-2189/11 do preklica N06AX16 3837000102482 046094	
020443	Aliventa 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 98 kapsulami (7 x 14 kapsul v prelisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-H-2190/11 do preklica N06AX16 3837000102499 046140	
020444	Aliventa 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v prelisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-H-2188/11 do preklica N06AX16 3837000102475 046078	
020445	Ambisome 50 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje amfotericin (amphotericinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 vialami (20 ml) s praškom in 10 filtri	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Gilead Sciences Ltd., IDA Business & Tehnology Park, Carrigtohill, County Cork, Irska Medicopharmacia d.o.o., Verovškova 72, Ljubljana, Slovenija	5363-H-2229/11 do preklica J02AA01 3837000125388 133698	
020446	Ambisome 50 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje amfotericin (amphotericinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 vialami (15 ml) s praškom in 10 filtri	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podajšanje dovoljenja za promet	Gilead Sciences Ltd., IDA Business & Tehnology Park, Carrigtohill, County Cork, Irska Medicopharmacia d.o.o., Verovškova 72, Ljubljana, Slovenija	5363-H-2228/11 do preklica J02AA01 3837000084504 007803	
020447	Ambisome 50 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje amfotericin (amphotericinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 vialami (30 ml) s praškom in 10 filtri	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podajšanje dovoljenja za promet	Gilead Sciences Ltd., IDA Business & Tehnology Park, Carrigtohill, County Cork, Irska Medicopharmacia d.o.o., Verovškova 72, Ljubljana, Slovenija	5363-H-2230/11 do preklica J02AA01 3837000084511 007811	
020448	Ambrospray 10 mg/vpihl peroralna raztopina ambroksol (ambroxolum)	peroralna raztopina škatla s steklenico z odmerno črpalno s 25 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Francia Farmaceutici S.r.l., Via dei Pestagalli 7, 20138 Milano, Italija Medis, d.o.o., Brnčeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-H-1206/12 do preklica R05CB06 3837000105476 011657	

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Nacin/rezim izdajanja Vrsta odloabe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odloabe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odloabe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020449	Ambrospray 10 mg/vpih, peroralna raztopina ambrosol (ambroxolom)	peroralna raztopina škatala s steklenico z odmerno črpaliko s 13 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Francia Farmaceutici S.r.l., Via dei Pestagalli 7, 20138 Milano, Italija Medis, d.o.o., Brničeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1205/12 do preklica R05CB06 3837000106469 011665	
020450	Amiokordin 50 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje amiodaron (amiodarolum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala s 5 ampulami s 3 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-167/12 do preklica C01BD01 3837000088397 027049	
020451	Amlessa 4 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1793/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123562 130494	
020452	Amlessa 4 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1792/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123555 130486	
020453	Amlessa 4 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1794/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123579 130508	
020454	Amlessa 4 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1789/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123524 130516	
020455	Amlessa 4 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1791/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123548 130532	
020456	Amlessa 4 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1790/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123531 130524	
020457	Amlessa 8 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1798/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123616 130540	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020458	Amlissa 8 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinim)	tableta škafca s 100 tabletami (10 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1800/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123630 130567	5363-I-1799/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123623 130559
020459	Amlissa 8 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinim)	tableta škafca z 90 tabletami (9 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1799/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123586 130575	5363-I-1795/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123586 130591
020460	Amlissa 8 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinim)	tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1797/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123609 130591	5363-I-1796/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123593 130583
020461	Amlissa 8 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinim)	tableta škafca s 100 tabletami (10 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1797/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123609 130591	5363-I-1796/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123593 130583
020462	Amlissa 8 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinim)	tableta škafca z 90 tabletami (9 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1797/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123609 130591	5363-I-1796/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123593 130583
020463	Amlodipin Alkaloid-int 10 mg tablete amlodipin (amlodipinim)	tableta škafca s 30 tabletami (2 x 15 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-1033/09 04.08.2009 C08CA01 3837000041705 070840	5363-I-1190/12 15.6.2014 C08CA01 3837000041705 070840
020464	Amlodipin Alkaloid-int 5 mg tablete amlodipin (amlodipinim)	tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-1032/09 04.08.2009 C08CA01 3837000041699 070858	5363-I-1189/12 15.6.2014 C08CA01 3837000041699 070858
020465	Amlodipin Lek 10 mg tablete amlodipin (amlodipinim)	tableta škafca s 100 tabletami (10 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	LEK S.A., Strykow in Varšava, Poljska; ROWA Pharmaceuticals Ltd., Co. Cork, Irski, Salutas Pharma GmbH, Barleben in Geiflingen, Nemčija; LEK farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija, S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures, Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1893/11 do preklica C08CA01 383700011644 034410	5363-I-1893/11 do preklica C08CA01 383700011644 034410

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020466	Amlodipin Lek 10 mg tablete amlodipin (amlodipinurn)	tableta škafra s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	LEK S.A., Stykow in Varšava, Poljska; ROWA Pharmaceuticals Ltd., Co. Cork, Irska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Geirlingen, Nemčija; LEK farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures, Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1892/11 do preklica C08CA01 3837000111637 034428	
020467	Amlodipin Lek 5 mg tablete amlodipin (amlodipinurn)	tableta škafra s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	LEK S.A., Stykow in Varšava, Poljska; ROWA Pharmaceuticals Ltd., Co. Cork, Irska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Geirlingen, Nemčija; LEK farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures, Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1890/11 do preklica C08CA01 3837000111613 034436	
020468	Amlodipin Lek 5 mg tablete amlodipin (amlodipinurn)	tableta škafra s 100 tabletami (10 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	LEK S.A., Stykow in Varšava, Poljska; ROWA Pharmaceuticals Ltd., Co. Cork, Irska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Geirlingen, Nemčija; LEK farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures, Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1891/11 do preklica C08CA01 3837000111620 034452	
020469	Amlodipin Vitabalans 10 mg tablete amlodipin (amlodipinurn)	tableta škafra s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-1520/11 8.9.2016 C08CA01 3837000121322 129500	
020470	Amlodipin Vitabalans 10 mg tablete amlodipin (amlodipinurn)	tableta škafra s 100 tabletami (10 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-1522/11 8.9.2016 C08CA01 3837000121346 129526	
020471	Amlodipin Vitabalans 10 mg tablete amlodipin (amlodipinurn)	tableta škafra s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-1521/11 8.9.2016 C08CA01 3837000121339 129518	
020472	Amlodipin Vitabalans 5 mg tablete amlodipin (amlodipinurn)	tableta škafra s 100 tabletami (10 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-1519/11 8.9.2016 C08CA01 3837000121315 129550	
020473	Amlodipin Vitabalans 5 mg tablete amlodipin (amlodipinurn)	tableta škafra s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-1517/11 8.9.2016 C08CA01 3837000071719 129534	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020474	Amlodipin 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škafca s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitalbans Oy, Varasokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitalbans Oy, Varasokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-1518/11 8.9.2016 C08CA01 383700071726 129542	
020475	Amoksilin/klavulanska kislina Pfizer 500 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škafca z 20 tabletami (4 x 5 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Hoge Wei 10, Zaventem, , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1715/11 13.9.2016 J01CR02 3837000122749 129569	
020476	Amoksilin/klavulanska kislina Pfizer 875 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škafca z 20 tabletami (4 x 5 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Hoge Wei 10, Zaventem, , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1716/11 13.9.2016 J01CR02 3837000122756 129577	
020477	Anapen 300 mikrogramov/0,3 ml raztopina za injiciranje v napojljeni injektjski brizgi adrenalin (epinefrin) (epinephrinum)	raztopina za injiciranje v napojljeni injektjski brizgi škafca z 1 napojljeno injektjsko brizgo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Owen Mumford Ltd., Brook Lane, Woodstock, Oxon OX 20 1TU , Velika Britanija Lincoln Medical Ltd Unit 8 Wilton Bus, Cent. Wilt., Salisbury SP2 0AH, Velika Britanija	5363-I-1512/11 13.9.2016 do preklica C01CA24 3837000128871 121673	
020478	Anapen za otroke 150 mikrogramov/0,3 ml raztopina za injiciranje v napojljeni injektjski brizgi adrenalin (epinefrin) (epinephrinum)	raztopina za injiciranje v napojljeni injektjski brizgi škafca z 1 napojljeno injektjsko brizgo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Owen Mumford Ltd., Brook Lane, Woodstock, Oxon OX 20 1TU , Velika Britanija Lincoln Medical Ltd Unit 8 Wilton Bus, Cent. Wilt., Salisbury SP2 0AH, Velika Britanija	5363-I-1511/11 do preklica C01CA24 3837000128864 121657	
020479	Androcur 100 mg tablete ciproteron (cyproteronum)	tableta škafca s 50 tabletami (5 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Delpharm Lille SAS, Rue de Toufflers, Lys Lez Lannoy, Francija Bayer Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-73/10 06.01.2010 G03HA01 3837000088298 030058	
020480	Androcur 50 mg tablete ciproteron (cyproteronum)	tableta škafca s 50 tabletami (5 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Delpharm Lille SAS, Lys Lez Lannoy, Francija in Bayer Weimar GmbH und Co. KG, Weimar , Nemčija Bayer Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-849/10 30.04.2010 G03HA01 3837000075441 006629	
020481	Aneea 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethinyloestradiolum)	filmsko obložena tableta škafca z 21 tabletami (1 x 21 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska	5363-I-2300/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125801 133701	
020482	Aneea 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethinyloestradiolum)	filmsko obložena tableta škafca z 63 tabletami (3 x 21 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska	5363-I-2301/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125818 133710	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Nачin/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020483	Aneea 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drosiprenon (drosiprenonum) etinilestradiol (etinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škafca z 273 tabletami (13 x 21 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska	5363-I-2303/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125832 133736	
020484	Aneea 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drosiprenon (drosiprenonum) etinilestradiol (etinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škafca z 126 tabletami (6 x 21 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska	5363-I-2302/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125825 133728	
020485	Angised 0,5 mg podjezične tablete gliceriltrinitrat (glyceroli trinitras)	podjezična tableta škafca s steklenico s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Aspen Bad Odesloe GmbH, Bad Odesloe, Nemčija GSK d.o.o., Knezov štraton 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-99/10 11.01.2010 do preklica C01DA02 3837000078947 006742	
020486	AP0-go 10 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje v ampuli apomorfin (apomorfinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škafca s 5 ampulami z 2 ml raztopine škafca s 5 ampulami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnik. novo dovoljenje za promet	Recipham Ltd., Lancashire, Velika Britanija; Kern Pharma SL, Terrassa (Barcelona), Španija; Laboratoire Aguetant, Lyon, Cedex 07, Francija in Genus Pharma., Park View House, Berkshire, Velika Britanija Britannia Pharma. Ltd. Park View House, Newbury, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-672/12 17.5.2017 N04BC07 3837000128857 143490	
020487	AP0-go 10 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje v ampuli apomorfin (apomorfinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škafca s 5 ampulami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnik. novo dovoljenje za promet	Recipham Ltd., Lancashire, Velika Britanija; Kern Pharma SL, Terrassa (Barcelona), Španija; Laboratoire Aguetant, Lyon, Cedex 07, Francija in Genus Pharma., Park View House, Berkshire, Velika Britanija Britannia Pharma. Ltd. Park View House, Newbury, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-673/12 17.5.2017 N04BC07 3837000128833 143502	
020488	AP0-go 10 mg/ml raztopina za injiciranje v peresniku apomorfin (apomorfinum)	raztopina za injiciranje škafca s 5 peresniki s 3 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnik. novo dovoljenje za promet	Laboratoire Aguetant, Lyon, Cedex 07, Francija; Genus Pharma., Park View House, Berkshire, Velika Britanija in Britannia Pharma. Ltd., Park View House, Berkshire, Velika Britanija Britannia Pharma. Ltd. Park View House, Newbury, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-671/12 17.5.2017 N04BC07 3837000128840 143516	
020489	AP0-go 5 mg/ml raztopina za infundiranje v napolnjeni injekciji brizgi apomorfin (apomorfinum)	raztopina za infundiranje v napolnjeni injekciji brizgi škafca s 5 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnik. novo dovoljenje za promet	Catalent Belgium S.A., Brussels, Belgija; Genus Pharma., Park View House, Berkshire, Velika Britanija in Britannia Pharma. Ltd., Park View House, Berkshire, Velika Britanija Britannia Pharma. Ltd. Park View House, Newbury, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-674/12 18.5.2017 N04BC07 3837000132557 143520	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020490	Arimidex 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prelisnem omotu, koledarsko pakiranje)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba inetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-2033/09 11.12.2009	5363-I-1839/11 do preklica L02BG03 383700071832 000132
020491	Arivert 20 mg/40 mg tablete cinarizin (cinarizinium) dimenhidrinat (dimenhydrinatum)	tableta škatala s 50 tabletami (2 x 25 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Hennig Arzneimittel GmbH & Co. KG, Liebigstrasse 1-2, Flörsheim am Main, Nemčija	5363-I-1485/11	5363-I-1485/11 do preklica N07CA52 3837000110203 031046
020492	Arivert 20 mg/40 mg tablete cinarizin (cinarizinium) dimenhidrinat (dimenhydrinatum)	tableta škatala s 100 tabletami (4 x 25 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Hennig Arzneimittel GmbH & Co. KG, Liebigstrasse 1-2, Flörsheim am Main, Nemčija	5363-I-1486/11	5363-I-1486/11 do preklica N07CA52 3837000110210 031160
020493	Arivert 20 mg/40 mg tablete cinarizin (cinarizinium) dimenhidrinat (dimenhydrinatum)	tableta škatala z 20 tabletami (1 x 20 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Hennig Arzneimittel GmbH & Co. KG, Liebigstrasse 1-2, Flörsheim am Main, Nemčija	5363-I-1484/11	5363-I-1484/11 do preklica N07CA52 3837000110197 031054
020494	Aromasin 25 mg obložene tablete eksamestan (exemestanum)	obložena tableta škatala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podajšanje dovoljenja za promet	Pfizer Italia S.r.l., Localita Marino Del Tronto, Ascoti Piceno, Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1757/11	5363-I-1757/11 do preklica L02BG06 3837000087536 010960
020495	Artason 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolium) paracetamol (paracetamolium)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-843/12 11.4.2017	5363-I-843/12 N02AX52 3837000127843 140904
020496	Artason 37,5 mg/325 mg šumeče tablete tramadol (tramadolium) paracetamol (paracetamolium)	šumeča tableta škatala z 20 tabletami (5 x 4 tablet v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-844/12 11.4.2017	5363-I-844/12 N02AX52 3837000127805 140918
020497	ASASANTIN 200 mg/25 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem dipiridamol (dipyridamolium) acetylsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatala s 60 kapsulami v polipropilenski plastenki z za otroke varno navojno zaporko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Biberach/Riss, Nemčija Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija	5363-I-148/12	5363-I-148/12 do preklica B01AC30 3837000087888 070025

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020498	Aesentra 100 mg filmsko obložene tablete sertralini (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-12/15/12 do preklica N06AB06 3837000086584 016047	
020499	Aesentra 50 mg filmsko obložene tablete sertralini (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-12/14/12 do preklica N06AB06 3837000086577 016055	
020500	Aspirin migran 500 mg šumeče tablete acetylsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	šumeča tableta škatala z 12 tabletami (6 x 2 tableti v dvojnem traku)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajšanje dovoljenja za promet	Bayer Bitterfeld GmbH, OT Greppin, Bitterfeld-Wolfen, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-102/12 do preklica N02BA01 3837000087802 020044	
020501	Aspirin protect 300 mg gastrorezistentne tablete acetylsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	gastrorezistentna tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Bayer Bitterfeld GmbH, Greppin, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1956/11 do preklica B01AC06 3837000086782 018023	
020502	Atacand 16 mg tablete kandesartan (candesartanum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	AstraZen, AB, Sodertalje, Šve.; AstraZen, AB, Umea Šve.; AstraZen, GmbH, Wedel, Nem. in Corden Ph., Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdome Street, London, Velika Britanija	5363-I-255/12 do preklica C09CA06 3837000026702 055611	
020503	Atacand 32 mg tablete kandesartan (candesartanum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	AstraZen, AB, Sodertalje, Šve.; AstraZen, AB, Umea Šve.; AstraZen, GmbH, Wedel, Nem. in Corden Ph., Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdome Street, London, Velika Britanija	5363-I-256/12 do preklica C09CA06 3837000099348 037710	
020504	Atacand 4 mg tablete kandesartan (candesartanum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	AstraZen, AB, Sodertalje, Šve.; AstraZen, AB, Umea Šve.; AstraZen, GmbH, Wedel, Nem. in Corden Ph., Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdome Street, London, Velika Britanija	5363-I-253/12 do preklica C09CA06 3837000026699 055603	
020505	Atacand 8 mg tablete kandesartan (candesartanum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	AstraZen, AB, Sodertalje, Šve.; AstraZen, AB, Umea Šve.; AstraZen, GmbH, Wedel, Nem. in Corden Ph., Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdome Street, London, Velika Britanija	5363-I-254/12 do preklica C09CA06 3837000026696 055638	
020506	Atacand Plus 16 mg/12,5 mg tablete kandesartan (candesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	AstraZen, AB, Sodertalje, Švedska; AstraZen, AB, Umea Švedska; AstraZen, GmbH, Wedel, Nemčija; Corden Ph., Nemčija in AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdome Street, London, Velika Britanija	5363-I-1785/10 08.09.2010 do preklica C09DA06 3837000092981 079138	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Nacini/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020507	Atacand Plus 32 mg/12,5 mg tablete kandesartan (candesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	AstraZeneca AB, Sodertalje, Švedska.; AstraZeneca AB, Umea, Švedska.; AstraZeneca GmbH, Wedel, Nemčija; Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija; Brecon Pharmaceuticals Ltd, Forest Road, Herefordshire, Velika Britanija; Brecon Pharmaceuticals Ltd, Wye Valley Business Park, Herefordshire, Velika Britanija	5363-I-546/12 14.3.2017 C09DA06 3837000131789 139588	
020508	Atacand Plus 32 mg/25 mg tablete kandesartan (candesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-547/12 14.3.2017 C09DA06 3837000131796 139591	
020509	Atgam 50 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje antifimocitni imunoglobulin (immunoglobulinum antilymphocyticum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafca s 5 ampulami s 5 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podajanje dovoljenja za promet	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-2036/11 do preklica L04AA03 3837000077605 040126	
020510	Atimos 12 mikrogramov/sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škafca z 1 tlačnim vsebnikom z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko s 100 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija in Torrex Chiesi Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-1329/11 19.07.2011 R03AC13 3837000103830 003743	
020511	Atimos 12 mikrogramov/sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škafca z 1 tlačnim vsebnikom z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko s 120 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija in Torrex Chiesi Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-1330/11 19.07.2011 R03AC13 3837000103847 003760	
020512	Atimos 12 mikrogramov/sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škafca z 1 tlačnim vsebnikom z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko s 50 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija in Torrex Chiesi Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-1328/11 19.07.2011 R03AC13 3837000103854 003620	
020513	Atorvastatin Lek 30 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2276/11 13.12.2016 C10AA05 3837000125610 133744	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020514	Atorvastatin Lek 30 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Berleben, Nemčija	5363-I-227/11 13.12.2016 C10AA05 3837000125665 133752	
020515	Atorvastatin Lek 30 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatlja z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2278/11 13.12.2016 C10AA05 38370001256672 133760	
020516	Atorvastatin Lek 60 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Berleben, Nemčija	5363-I-2279/11 13.12.2016 C10AA05 38370001256689 133779	
020517	Atorvastatin Lek 60 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Berleben, Nemčija	5363-I-2280/11 13.12.2016 C10AA05 38370001256696 133787	
020518	Atorvastatin Lek 60 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatlja z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2281/11 13.12.2016 C10AA05 3837000125702 133795	
020519	Atorvastatin STADA HEMOFARM 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Clonmel Healthcare Ltd., Tipperary, Irska; Doppel Farmaceutici S.r.l., Rozzano, Italija; Eurogenerics N.V., Brussels, Belgija; Lamp S. Prospero S.p.A., Italija; PharmaCoDane ApS, Herlev, Danska in Stada Atz. AG, Bad Vilbel, Nemčija	5363-I-1676/11 07.09.2011 C10AA05 3837000122510 130176	
020520	Atorvastatin STADA HEMOFARM 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2212/11 07.09.2011 C10AA05 3837000122534 130184	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020521	Atorvastatin STADA HEMOFARM 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetrične dovoljenja za promet in sprememba imena	Cionmel Healthcare Ltd., Tipperary, Irsko; Doppel Farmaceutici S.r.l., Rozzano, Italija; Eurogenerics N.V., Brussels, Belgija; Lamp S. Prospero S.p.A., Italija; PharmaCoDane ApS, Herlev, Danska in Stada Arz. AG, Bad Vilbel, Nemčija STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1678/11 07.09.2011	5363-I-2213/11 7.9.2016 C10AA05 3837000122541 130192
020522	AULIN 100 mg tablete nimesulid (nimesulidum)	tableta škafca s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd.Dublin Irsko, Medicom International s.r.o., Brno , Česka Republika CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2080/11 2.11.2016 M01AX17 3837000086317 010340	5363-I-2080/11 2.11.2016 M01AX17 3837000086317 010340
020523	AULIN 100 mg tablete nimesulid (nimesulidum)	tableta škafca s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd.Dublin Irsko, Medicom International s.r.o., Brno , Česka Republika CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2078/11 2.11.2016 M01AX17 3837000022704 023760	5363-I-2078/11 2.11.2016 M01AX17 3837000022704 023760
020524	AULIN 100 mg tablete nimesulid (nimesulidum)	tableta škafca s 15 tabletami (1 x 15 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd.Dublin Irsko, Medicom International s.r.o., Brno , Česka Republika CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2079/11 2.11.2016 M01AX17 3837000022711 023647	5363-I-2079/11 2.11.2016 M01AX17 3837000022711 023647
020525	AULIN 100 mg zrnca za peroralno suspenzijo nimesulid (nimesulidum)	zrnca za peroralno suspenzijo škafca s 30 vrečkami z 2 g zrnca	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Helsinn Birex Pharmaceuticals Limited, Dublin , Irsko CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2077/11 2.11.2016 M01AX17 3837000093674 014974	5363-I-2077/11 2.11.2016 M01AX17 3837000093674 014974
020526	Avelox 400 mg filmsko obložene tablete moksifloksacin (moxifloxacinum)	filmsko obložena tableta škafca s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-432/10 11.03.2010 do preklica J01MA14 3837000089233 079006	5363-I-1882/11 do preklica J01MA14 3837000089233 079006
020527	Avelox 400 mg filmsko obložene tablete moksifloksacin (moxifloxacinum)	filmsko obložena tableta škafca s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-431/10 11.03.2010 do preklica J01MA14 3837000085150 007889	5363-I-1881/11 do preklica J01MA14 3837000085150 007889
020528	Avelox 400 mg/250 ml raztopina za infundiranje moksifloksacin (moxifloxacinum)	raztopina za infundiranje škafca s steklenico z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-430/10 11.03.2010 do preklica J01MA14 3837000023176 020346	5363-I-1883/11 do preklica J01MA14 3837000023176 020346
020529	Avodart 0,5 mg mehke kapsule dutasterid (dutasteridum)	kapsula, mehka škafca s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Poznan, Poljska, Aspen Bad Oldesloe GmbH, Bad Oldesloe , Nemčija GSK d.o.o., Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1590/09 22.10.2009 do preklica G04CB02 3837000027983 019755	5363-I-1748/11 do preklica G04CB02 3837000027983 019755

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020530	Avodart 0,5 mg mehke kapsule dutasterid (dutasteridum)	kapsula, mehka škafra z 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	GlaxoSmithKline Pharmaceuticals, S.A., Poznan, Poljska; Aspen Bad Oldesloe GmbH, Bad Oldesloe, Nemčija GSK d.o.o., Knezov štraton 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1591/09 22.10.2009	5363-I-1749/11 do preklica G04CB02 383700027990 019801
020531	Axanium 81 mg/20 mg trde kapsule acetylsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) esomeprazol (esomeprazolium)	kapsula, trda škafra s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	AstraZeneca AB, Gärtunavägen, Södertälje, Švedska; AstraZeneca AB, Mariehemsvägen 8, Umea, Švedska in AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-2224/11	5363-I-2224/11 2.12.2016 B01AC56 3837000125344 132675
020532	Azafalk 100 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škafra z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-1204/12 24.5.2017	5363-I-1204/12 24.5.2017 L04AX01 3837000133820 143564
020533	Azafalk 100 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škafra s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-1013/12 25.4.2017	5363-I-1013/12 25.4.2017 L04AX01 3837000133066 141927
020534	Azafalk 100 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škafra z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-1201/12 24.5.2017	5363-I-1201/12 24.5.2017 L04AX01 3837000133790 143533
020535	Azafalk 100 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škafra s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-1014/12 25.4.2017	5363-I-1014/12 25.4.2017 L04AX01 3837000133073 141930
020536	Azafalk 100 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škafra s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-1202/12 24.5.2017	5363-I-1202/12 24.5.2017 L04AX01 3837000133806 143547

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020537	Azafalk 100 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija	5363-I-1203/12 24.5.2017 L04AX01 3837000133813 143550	
020538	Azafalk 75 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretnem omotu)	novi dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija	5363-I-1011/12 25.4.2017 L04AX01 3837000133042 141958	
020539	Azafalk 75 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija	5363-I-1199/12 24.5.2017 L04AX01 3837000133776 143581	
020540	Azafalk 75 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretnem omotu)	novi dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija	5363-I-1198/12 24.5.2017 L04AX01 3837000133769 143578	
020541	Azafalk 75 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija	5363-I-1012/12 25.4.2017 L04AX01 3837000133059 141961	
020542	Azafalk 75 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretnem omotu)	novi dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija	5363-I-1200/12 24.5.2017 L04AX01 3837000133783 143595	
020543	Azafalk 75 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija	5363-I-1010/12 25.4.2017 L04AX01 3837000133035 141944	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020544	Belakne 1 mg/g gel adapalen (adapatenum)	gel škafca s tubo s 30 g gela	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija Farmadent d.o.o., Mlinarikova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-577/12 9.3.2017 D10AD03 3837000128635 138503	
020545	Belakne 1 mg/g krema adapalen (adapatenum)	krema škafca s tubo s 30 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija Farmadent d.o.o., Mlinarikova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-578/12 9.3.2017 D10AD03 3837000128642 138517	
020546	Belara 0,03 mg/2 mg filmsko obložene tablete etinilestradiol (etinylestradiolum) klormadinonacetat (chlormadinone acetate)	filmsko obložena tableta škafca z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija in Gedeon Richter Plc., Budapest, Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska	5363-I-849/11 20.04.2011 G03AA 3837000043075 077470	
020547	Belokast 10 mg filmsko obložene tablete montelukast (montelukastum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-711/12 3.4.2017 R03DC03 3837000128604 140921	
020548	Belokast 4 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-712/12 3.4.2017 R03DC03 3837000128611 140935	
020549	Belokast 5 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-713/12 3.4.2017 R03DC03 3837000128628 140949	
020550	Benfotiamin/piridoksin Medisanus 100 mg/100 mg obložene tablete benfotiamin (benfotiaminum) piridoksin (vitamin B6) (pyridoxinum (vitaminum B6))	obložena tableta škafca s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Mauermann Arzneimittel KG, Pöcking, Nemčija	5363-I-2034/11 16.11.2016 A11DB 3837000124392 132691	
020551	Benfotiamin/piridoksin Medisanus 100 mg/100 mg obložene tablete benfotiamin (benfotiaminum) piridoksin (vitamin B6) (pyridoxinum (vitaminum B6))	obložena tableta škafca s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Mauermann Arzneimittel KG, Pöcking, Nemčija	5363-I-2033/11 16.11.2016 A11DB 3837000124385 132683	
020552	Benfotiamin/piridoksin Medisanus 100 mg/100 mg obložene tablete benfotiamin (benfotiaminum) piridoksin (vitamin B6) (pyridoxinum (vitaminum B6))	obložena tableta škafca s 100 tabletami (4 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Mauermann Arzneimittel KG, Pöcking, Nemčija	5363-I-2035/11 16.11.2016 A11DB 3837000124408 132705	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020553	Benil 1 mg/ml kapljice za nos, raztopina, za odrasle nafazolin (naphazolinum)	kapljice za nos, raztopina škotala s steklenico s kapalko z 10 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2234/11 do preklica R01AA08 383700003093 011886	5363-I-2206/11 do preklica R02AA15 3837000013238 011991
020554	BETADINE 10 mg/ml raztopina za grgranje povidon, jodirani (povidonum iodinatum)	raztopina za grgranje škotala s plastenko s 100 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2750/10 15.12.2010	5363-I-2207/11 do preklica D08AG02 3837000013139 012416
020555	BETADINE 100 mg/ml dermalna raztopina povidon, jodirani (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina škotala s plastenko s 100 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2751/10 15.12.2010	5363-I-2208/11 do preklica D08AG02 3837000013191 021083
020556	BETADINE 100 mg/ml dermalna raztopina/koncentrat za dermalno raztopino povidon, jodirani (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina/koncentrat za dermalno raztopino plastenka s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2752/10 15.12.2010	5363-I-2209/11 do preklica D08AG02 3837000013153 012386
020557	BETADINE 200 mg vaginalne globule povidon, jodirani (povidonum iodinatum)	vaginalna globula škotala s 14 globulami (2 x 7 globul v dvojnem traku)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2754/10 15.12.2010	5363-I-2210/11 do preklica G01AX11 3837000013207 012475
020558	BETADINE 75 mg/ml dermalna raztopina povidon, jodirani (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2753/10 15.12.2010	5363-I-2209/11 do preklica D08AG02 3837000013153 012386
020559	Betaklav 875 mg/125 mg tablete amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	tableta škotala z 20 tabletami (10 x 2 tableti v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-179/12 do preklica J01CR02 3837000094947 017469	5363-I-1771/12 do preklica J01CR02 3837000094930 017485
020560	Betaklav 875 mg/125 mg tablete amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	tableta škotala z 10 tabletami (5 x 2 tableti v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1771/12 do preklica J01CR02 3837000094930 017485	5363-I-1771/12 do preklica J01CR02 3837000094930 017485

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020561	Betaklav 875 mg/125 mg tablete amoksicilin (amoxicillinum) klevulanska kislina (acidum clavulanicum)	tableta škafca s 14 tabletami (7 x 2 tableti v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-178/12 do preklica J01CR02 383700087406 019143	5363-I-178/12 do preklica J01CR02 383700087406 019143
020562	BETASERC 24 mg tablete betahistin (betahistinum)	tableta škafca s 100 tabletami (4 x 25 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Abbott Healthcare SAS, Lieu-dit Maillard, Francija Abbott Healthcare Products B.V., C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, Nizozemska	5363-I-1916/10 22.09.2010	5363-I-447/12 do preklica N07CA01 383700092097 018368
020563	BETASERC 24 mg tablete betahistin (betahistinum)	tableta škafca z 20 tabletami (1 x 20 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Abbott Healthcare SAS, Lieu-dit Maillard, Francija Abbott Healthcare Products B.V., C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, Nizozemska	5363-I-1914/10 22.09.2010	5363-I-445/12 do preklica N07CA01 383700092073 018252
020564	BETASERC 24 mg tablete betahistin (betahistinum)	tableta škafca s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Abbott Healthcare SAS, Lieu-dit Maillard, Francija Abbott Healthcare Products B.V., C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, Nizozemska	5363-I-1915/10 22.09.2010	5363-I-446/12 do preklica N07CA01 383700092080 018279
020565	Betrixon 20 mg/g mazilo mupirocin (mupirocinum)	mazilo škafca s tubo s 15 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišči 35, Ljubljana, Slovenija Slovenija, Teva Operations Poland Sp. z o.o., Krakow, Poljska in Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Co., Debreceen, Madžarska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišči 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1304/10 13.07.2010	5363-I-2298/11 do preklica D06AX09 383700012637 000418
020566	BICKAM 50 mg filmsko obložene tablete bicalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Ltd., Velika Britanija in McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-202/12 do preklica L02BB03 383700106022 015270	5363-I-202/12 do preklica L02BB03 383700106022 015270
020567	Bicusan 150 mg filmsko obložene tablete bicalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravilnega specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravilnika. podajanje dovoljenja za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat, Španija Aciavis Group PTC ehf., Reykjavíkveggi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-484/12 do preklica L02BB03 3837000118186 049816	5363-I-484/12 do preklica L02BB03 3837000118186 049816
020568	Bicusan 50 mg filmsko obložene tablete bicalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravilnega specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravilnika. podajanje dovoljenja za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska; Synthon Hispania S.L., San Boi de Llobregat, Španija; Aciavis Deutschland GmbH&Co.KG, Lagenteid, Nemčija Aciavis Group PTC ehf., Reykjavíkveggi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-140/12 do preklica L02BB03 3837000113914 043230	5363-I-140/12 do preklica L02BB03 3837000113914 043230

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Nacin/rezim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020569	Bikalutamid Lek 150 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnik. Novo dovoljenje za promet	Lek. farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nemčija	5363-I-2068/11 8.10.2014 L02BB03 3837000124507 132276	
020570	Bikalutamid Lek 150 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (7 x 4 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnik. Podajšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Lek. farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nemčija	5363-I-474/12 do preklica L02BB03 3837000044645 085073	
020571	Bikalutamid Lek 150 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnik. Podajšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Lek. farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nemčija	5363-I-475/12 do preklica L02BB03 3837000124507 132276	
020572	Bikalutamid Lek 50 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnik. Novo dovoljenje za promet	Lek. farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija	5363-I-2067/11 do preklica L02BB03 3837000124491 132284	
020573	Bikalutamid Lek 50 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnik. Podajšanje dovoljenja za promet	Lek. farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija	5363-I-2066/11 do preklica L02BB03 3837000106701 018309	
020574	Bikalutamid Synthron 50 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnik. Podajšanje dovoljenja za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthron Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Barcelona, Španija	5363-I-141/12 do preklica L02BB03 3837000114270 043893	
020575	Bisolvon 2 mg/ml peroralna raztopina/inhalacijska raztopina za nebulator bromheksin (bromhexinum)	peroralna raztopina/inhalacijska raztopina za nebulator škatala s kaplinim vsebnikom s 40 ml raztopine in merico	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. Podajšanje dovoljenja za promet	Istituto De Angeli S.r.l., Reggello, Localita Prulli 103/C, Firenze, Italija Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 17/3, Ingelheim am Rhein, Nemčija	5363-I-1468/11 do preklica R05CB02 3837000081527 053600	
020576	Bisolvon 8 mg tablete bromheksin (bromhexinum)	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem oмотu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. Podajšanje dovoljenja za promet	Deipharm Reims, 10 Rue Colonel Charbonneaux, Reims, Francija Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 17/3, Ingelheim am Rhein, Nemčija	5363-I-1469/11 do preklica R05CB02 3837000081510 053732	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020577	Bisoprolol Pfizer 1,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Poce-Sur-Orse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascogli Piceno, Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-973/12 17.4.2017 C07AB07 3837000128291 140952	
020578	Bisoprolol Pfizer 10 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Poce-Sur-Orse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascogli Piceno, Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-2364/11 15.12.2016 C07AB07 3837000126181 134430	
020579	Bisoprolol Pfizer 2,5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Poce-Sur-Orse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascogli Piceno, Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-973/12 17.4.2017 C07AB07 3837000128307 140966	
020580	Bisoprolol Pfizer 5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Poce-Sur-Orse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascogli Piceno, Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-2363/11 15.12.2016 C07AB07 3837000126174 134422	
020581	Bivacyn 3,500 i.e./250 i.e. v 1 ml prašek in vehikel za kapljice za oko in uho, raztopina neomicin (neomycinum) bacitracin (bacitracinum)	kapljice za oko in uho, prašek in vehikel za raztopino škafca s 1 vialo s praškom, 1 vialo z vehiklom in kapalnimi nastavkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Laboratoires THEA, 12 rue Louis Bleriot, Clermont-Ferrand Cedex 2, Francija	5363-I-823/09 08.07.2009 S03AA30 3837000004076 021229	
020582	Bloonis 10 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Sanofi-Aventis Sp. z o. o., ul. Lubelska 52, Rzeszow, Poljska; S.C. Zenitwa S.A., B-dul Theodor Pallady nr. 50, Bukuresti, Romunija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-185/12 1.12.2015 N05AH03 3837000061093 116319	
020583	Bloonis 10 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Sanofi-Aventis Sp. z o. o., ul. Lubelska 52, Rzeszow, Poljska; S.C. Zenitwa S.A., B-dul Theodor Pallady nr. 50, Bukuresti, Romunija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2551/10 01.12.2010 N05AH03 3837000061130 116327	
020584	Bloonis 15 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Sanofi-Aventis Sp. z o. o., ul. Lubelska 52, Rzeszow, Poljska; S.C. Zenitwa S.A., B-dul Theodor Pallady nr. 50, Bukuresti, Romunija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-188/12 1.12.2015 N05AH03 3837000061147 116351	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020585	Bloontis 20 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sanofi-Aventis Sp. z o. o., ul. Lubelska 52, Rzeszow, Poljska; S.C. Zenitva S.A., B-dul Theodor Pallady nr. 50, Bukuresti , Romunija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2553/10 01.12.2010	5363-I-189/12 1.12.2015 N05AH03 3837000061154 116386
020586	Bloontis 5 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sanofi-Aventis Sp. z o. o., ul. Lubelska 52, Rzeszow, Poljska; S.C. Zenitva S.A., B-dul Theodor Pallady nr. 50, Bukuresti , Romunija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2545/10 01.12.2010	5363-I-184/12 1.12.2015 N05AH03 3837000061079 116394
020587	Bloontis 5 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sanofi-Aventis Sp. z o. o., ul. Lubelska 52, Rzeszow, Poljska; S.C. Zenitva S.A., B-dul Theodor Pallady nr. 50, Bukuresti , Romunija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2550/10 01.12.2010	5363-I-186/12 1.12.2015 N05AH03 3837000061123 116408
020588	Bonefos 60 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje klodronska kislina (acidum clodronicum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafca s 5 ampulami s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podajanje dovoljenja za promet	Bayer Oy, Pansiontie 47, Turku , Finska Bayer Oy, Pansiontie 47, Turku, Finska	5363-I-1133/12 do preklica M05BA02 3837000013757 095192	
020589	Bonefos 800 mg filmsko obložene tablete klodronska kislina (acidum clodronicum)	filmsko obložena tableta škafca s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Bayer Oy, Pansiontie 47, Turku , Finska Bayer Oy, Pansiontie 47, Turku, Finska	5363-I-1134/12 do preklica M05BA02 3837000088229 050547	
020590	Bonoc 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolium) paracetamol (paracetamolium)	filmsko obložena tableta škafca z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-793/12 11.4.2017 N02AX62 3837000127850 140970	
020591	Bonoc 37,5 mg/325 mg šumeče tablete tramadol (tramadolium) paracetamol (paracetamolium)	šumeča tableta škafca z 20 tabletami (5 x 4 tablet v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-794/12 11.4.2017 N02AX62 3837000127836 140983	
020592	BOREZ 10 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-172/11 20.9.2016 C07AB07 3837000123135 129585	
020593	BOREZ 2.5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-1770/11 20.9.2016 C07AB07 3837000123111 129593	

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Škodločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020594	BOREZ 5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škattla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-1771/11 20.9.2016 C07AB07 3837000123128 129607	
020595	Braunoderm 50 g/1 g v 100 g dermalna raztopina izopropilalkohol (alcohol isopropylicus) povidon-iod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-58/12 do preklica D08AG02 3837000101225 053082	
020596	Braunoderm 50 g/1g v 100 g dermalna raztopina izopropilalkohol (alcohol isopropylicus) povidon-iod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-57/12 do preklica D08AG02 3837000101218 053031	
020597	Braunoderm z barvilom 50 g/1 g v 100 g dermalna raztopina izopropilalkohol (alcohol isopropylicus) povidon-iod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-59/12 do preklica D08AG02 3837000101232 053104	
020598	Braunoderm z barvilom 50 g/1 g v 100 g dermalna raztopina izopropilalkohol (alcohol isopropylicus) povidon-iod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-60/12 do preklica D08AG02 3837000101249 053074	
020599	Braunol 75 mg/g dermalna raztopina povidon-iod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-53/12 do preklica D08AG02 3837000101881 099328	
020600	Braunol 75 mg/g dermalna raztopina povidon-iod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-54/12 do preklica D08AG02 3837000101898 099345	
020601	Braunol 75 mg/g dermalna raztopina povidon-iod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-55/12 do preklica D08AG02 3837000101904 099359	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020602	Braunol 75 mg/g dermalna raztopina povidon-jod (povidonum iodinum)	dermalna raztopina plastenka s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-56/12 do preklica D08AG02 3837000101911 099331
020603	Brimonidin Medops 2 mg/ml kapljice za oko, raztopina brimonidin (brimonidinum)	kapljice za oko, raztopina škata z 1 plastenko s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lomapharm Rudolf Lohmann GmbH KG, Langes Feld 5, Emmerthal, Nemčija Ejepharm GmbH & Co. KG Woerschbacher Strasse 37, Pfinztal, Nemčija		5363-I-69/112 29.3.2017 S01EA05 3837000132564 139603
020604	Brufen 20 mg/ml peroralna suspenzija ibuprofen (ibuprofenum)	peroralna suspenzija škata s plastenko z 200 ml peroralne suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Abbott S.r.l., Via Pontina KM 52, Campoverde di Aprilia, Italija Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1847/11 5.10.2016 M01AE01 3837000123722 131474
020605	Brufen 20 mg/ml peroralna suspenzija ibuprofen (ibuprofenum)	peroralna suspenzija škata s plastenko z 100 ml peroralne suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Abbott S.r.l., Via Pontina KM 52, Campoverde di Aprilia, Italija Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2132/11 5.10.2016 M01AE01 3837000125207 13292
020606	Brufen retard 800 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ibuprofen (ibuprofenum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Nemčija in Famar S.A., Anthoussa Attiki, Grčija Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1846/11 5.10.2016 M01AE01 3837000123715 131482
020607	Budlair 200 mikrogramov inhalacijska raztopina pod tlakom budezoniid (budesonidum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škata s tlačnim vsebnikom z 200 odmerki in sprožilcem-nastavkom za inhaliranje Jet	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija; All-Gen Pharm. & Generics BV, Voorschoten, Nizozemska in Chiesi Pharm. GmbH, Dunaj, Avstrija	5363-I-919/09 20.07.2009	5363-I-60/112 do preklica R03BA02 3837000099799 075663
020608	Budlair 200 mikrogramov inhalacijska raztopina pod tlakom budezoniid (budesonidum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škata s tlačnim vsebnikom z 200 odmerki in standardnim sprožilcem	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija; All-Gen Pharm. & Generics BV, Voorschoten, Nizozemska in Chiesi Pharm. GmbH, Dunaj, Avstrija Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-918/09 20.07.2009	5363-I-600/12 do preklica R03BA02 3837000099782 075665
020609	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 0,4 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	ETHYPHARM, Chemin de la Poudriere, Francija; ETHYPHARM, Z.I de Saint-Arnould-Francois-ALKALOID-INT d.o.o., Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2241/10 03.11.2010	5363-I-1462/11 18.12.2014 N07BC01 3837000047264 092320

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020610	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 0,4 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	ETHYPHARM, Chemin de la Poudriere, Francija; ETHYPHARM, Z.I de Saint-Arnoult, Francija; ALKALOID-INT d.o.o., Slovenija	5363-I-2240/10 03.11.2010	5363-I-1461/11 18.12.2014 N07BC01 3837000047257 092339
020611	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 0,4 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatala s 70 tabletami (10 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	ETHYPHARM, Chemin de la Poudriere, Francija; ETHYPHARM, Z.I de Saint-Arnoult, Francija; ALKALOID-INT d.o.o., Slovenija	5363-I-2242/10 03.11.2010	5363-I-1463/11 18.12.2014 N07BC01 3837000047271 092312
020612	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 2 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	ETHYPHARM, Chemin de la Poudriere, Francija; ETHYPHARM, Z.I de Saint-Arnoult, Francija; ALKALOID-INT d.o.o., Slovenija	5363-I-2243/10 03.11.2010	5363-I-1464/11 18.12.2014 N07BC01 3837000047288 092363
020613	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 2 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatala s 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	ETHYPHARM, Chemin de la Poudriere, Francija; ETHYPHARM, Z.I de Saint-Arnoult, Francija; ALKALOID-INT d.o.o., Slovenija	5363-I-2244/10 03.11.2010	5363-I-1465/11 18.12.2014 N07BC01 3837000047295 092355
020614	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 2 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatala s 70 tabletami (10 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	ETHYPHARM, Chemin de la Poudriere, Francija; ETHYPHARM, Z.I de Saint-Arnoult, Francija; ALKALOID-INT d.o.o., Slovenija	5363-I-2245/10 03.11.2010	5363-I-1466/11 18.12.2014 N07BC01 3837000047301 092347
020615	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 8 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatala s 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	ETHYPHARM, Chemin de la Poudriere, Francija; ETHYPHARM, Z.I de Saint-Arnoult, Francija; ALKALOID-INT d.o.o., Slovenija	5363-I-2247/10 03.11.2010	5363-I-1468/11 18.12.2014 N07BC01 3837000047325 092380
020616	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 8 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatala s 70 tabletami (10 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	ETHYPHARM, Chemin de la Poudriere, Francija; ETHYPHARM, Z.I de Saint-Arnoult, Francija; ALKALOID-INT d.o.o., Slovenija	5363-I-2248/10 03.11.2010	5363-I-1469/11 18.12.2014 N07BC01 3837000047332 092371

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020617	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 8 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	ETHYPHARM, Chemin de la Poudriere, Francija; ETHYPHARM, Z.I de Saint-Arnould, Francija; ALKALOID-INT d.o.o., Slovenija	5363-I-2246/10 03.11.2010	5363-I-1467/11 18.12.2014 N07BC01 3837000047318 092398
020618	BUSCOPAN 10 mg obložene tablete hioscinijev butilbromid (hyoscini butylbromidum)	obložena tableta škatala z 20 tabletami (1 x 20 tablet v pretisnem omtlu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Dejpharm Reims, 10 Rue Colonel Charbonneaux, Reims, Francija	5363-I-95/12	5363-I-95/12 do preklica A03BB01 3837000081534 067199
020619	Byol 1,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerligen; HEXAL AG, Holzkirchen, Nemčija; ROWA Pharmaceuticals Limited, Co. Cork, Irska; Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska	5363-I-2200/11	5363-I-2200/11 do preklica C07AB07 3837000060461 115711
020620	Byol 10 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerligen; HEXAL AG, Holzkirchen, Nemčija; ROWA Pharmaceuticals Limited, Co. Cork, Irska; Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska	5363-I-2203/11	5363-I-2203/11 do preklica C07AB07 3837000060492 115720
020621	Byol 2,5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerligen; HEXAL AG, Holzkirchen, Nemčija; ROWA Pharmaceuticals Limited, Co. Cork, Irska; Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska	5363-I-2201/11	5363-I-2201/11 do preklica C07AB07 3837000060478 115738
020622	Byol 5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerligen; HEXAL AG, Holzkirchen, Nemčija; ROWA Pharmaceuticals Limited, Co. Cork, Irska; Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska	5363-I-2202/11	5363-I-2202/11 do preklica C07AB07 3837000060485 115746
020623	Caifcold filmsko obložene tablete paracetamol (paracetamololum) psevdofedrin (pseudophedrinum) deksimetorfan (dextromethorphanum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omtlu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-745/09 18.06.2009	5363-I-450/12 11.3.2014 N02BE71 3837000120868 056472

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Nacini/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020624	Calcium Calvive 500 mg šumeče tablete kalcij (calcium)	šumeča tableta škatlja z 20 tabletami v polproplenskem vsebniku	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba imetrika dovoljenja za promet in sprememba imena	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-53/11 07.01.2011	5363-I-1871/11 do preklica A12AA20 383700003147 022276
020625	Calciumfolinat Ebewe 15 mg trde kapsule kalcijev folinat (calcij folinas)	kapsula, trda škatlja z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v prelisnem oмотu)	Prepisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izmomna se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju.	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-1667/11 do preklica V03AF03 3837000122527 129615	5363-I-1667/11 do preklica V03AF03 3837000122527 129615
020626	Calgel 3,3 mg/g + 1 mg/g gel za dlesni lidokain (lidocainum) celipiridinij (cetylpyridinium)	gel za dlesni škatlja s tubo z 10 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajšanje dovoljenja za promet	Famar Orleans, 5, avenue de Concyr, Orleans Cedex 2, Francija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-2429/11 do preklica A01AD11 3837000079845 002585	5363-I-2429/11 do preklica A01AD11 3837000079845 002585
020627	Canespor 10 mg/g krema bifonazol (bifonazolum)	krema škatlja s tubo s 15 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imena zdravila	Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen, Nemčija ali Kern Pharma, Barcelona, Španija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2231/11 3.11.2013 16.09.2009	5363-I-2231/11 3.11.2013 D01AC10 383700002454 090727
020628	Canesten 10 mg/g dermalni prašek klotrimazol (clotrimazolum)	dermalni prašek škatlja s plastičnim vsebnikom s 30 g praška	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajšanje dovoljenja za promet	Bayer Healthcare Manufacturing S.r.l., Garbagnate Milanese, Italija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2018/11 do preklica D01AC01 383700002287 015407	5363-I-2018/11 do preklica D01AC01 383700002287 015407
020629	Canesten 10 mg/g krema klotrimazol (clotrimazolum)	krema škatlja s tubo z 20 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajšanje dovoljenja za promet	Kern Pharma S.L., Terrassa (Barcelona), Španija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2016/11 do preklica D01AC01 383700002263 015369	5363-I-2016/11 do preklica D01AC01 383700002263 015369
020630	Canesten 10 mg/ml dermalna raztopina klotrimazol (clotrimazolum)	dermalna raztopina škatlja s plastičnim vsebnikom z 20 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajšanje dovoljenja za promet	KVP Pharma + Veterinär-Produkte GmbH, Kiel, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2017/11 do preklica D01AC01 383700002270 015393	5363-I-2017/11 do preklica D01AC01 383700002270 015393
020631	Canesten 10 mg/ml dermalno pršilo, raztopina klotrimazol (clotrimazolum)	dermalno pršilo, raztopina škatlja s plastičnim vsebnikom (z zaporko s pršilnim ventilom) s 30 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajšanje dovoljenja za promet	KVP Pharma + Veterinär-Produkte GmbH, Kiel, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2019/11 do preklica D01AC01 3837000086898 018031	5363-I-2019/11 do preklica D01AC01 3837000086898 018031
020632	Canesten 1 500 mg vaginalne tablete klotrimazol (clotrimazolum)	vaginalna tableta škatlja z 1 vaginalno tableto v prelisnem omotu in 1 aplikatorjem	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajšanje dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2020/11 do preklica G01AF02 383700002300 015385	5363-I-2020/11 do preklica G01AF02 383700002300 015385

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Nacin/rezim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020633	Canesten1 set 500 mg vaginalne tablete in 10 mg/g krema klotrimazol (clotrimazolom)	vaginalna tableta/krema škatta z 1 vaginalno tableto v pretisnem omotu, tubo z 20 g kreme in 1 aplikatorjem za vaginalno tableto	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajanje dovoljenja za promet	v Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-202/1/11 do preklica G01AF02 383700002331 065722	5363-I-2023/11 do preklica G01AF02 383700002324 022349
020634	Canesten3 20 mg/g vaginalna krema klotrimazol (clotrimazolom)	vaginalna krema škatta s tubo z 20 g vaginalne kreme in 3 aplikatorji	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajanje dovoljenja za promet	v Kern Pharma S.L., Terrassa (Barcelona), Španija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2023/11 do preklica G01AF02 383700002324 022349	5363-I-2023/11 do preklica G01AF02 3837000086904 018056
020635	Canesten3 200 mg vaginalne tablete klotrimazol (clotrimazolom)	vaginalna tableta škatta s 3 vaginalnimi tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu) in 1 aplikatorjem	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajanje dovoljenja za promet	v Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2022/11 do preklica G01AF02 3837000086911 018090	5363-I-2024/11 do preklica G01AF02 3837000086911 018090
020636	Canesten3 set 200 mg vaginalne tablete in 10 mg/g krema klotrimazol (clotrimazolom)	vaginalna tableta/krema škatta s 3 vaginalnimi tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu), s tubo z 20 g kreme in 1 aplikatorjem za vaginalne tablete	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajanje dovoljenja za promet	v Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2024/11 do preklica G01AF02 3837000086911 018090	5363-I-2024/11 do preklica G01AF02 3837000086911 018090
020637	Carbo medicinalis 150 mg disperzibilne tablete aktivno oglje (carbo activatus)	disperzibilna tableta škatta s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnih. sprememba stične ovojnine	v Salus, Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ulica 10, Ljubljana, Slovenija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-520/09 16.4.2014 16.04.2009	5363-I-618/12 16.4.2014 A07BA01 3837000040715 004332
020638	Caverject 10 mikrogramov prašek in vehikel za ratopino za injiciranje alprostadil (alprostadilum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatta z 1 vialo s praškom, injekcijsko brizgo z vehikom, 2 injekcijski igli in 2 krpicama prepojenima z alkoholom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	v Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-157/12 do preklica G04BE01 3837000015683 095230	5363-I-157/12 do preklica G04BE01 3837000015690 095222
020640	Cedax 36 mg/ml prašek za peroralno suspenzijo cefibuten (cefibutenum)	prašek za peroralno suspenzijo škatta s steklenico s 15 g praška in odmerno žlico	podajanje dovoljenja za promet	v S.I.F.I. S.p.A, Via E. Patti, , Italija Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruseelj, Belgija	5363-I-132/12 do preklica J01DD14 3837000018691 061832	5363-I-132/12 do preklica J01DD14 3837000018691 061832

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelevalce/proizvajalce Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020641	Cedax 400 mg trde kapsule cefibuten (cefibutenum)	kapsula, trda škatlja s 5 kapsulami (1 x 5 kapsul v ovojnjem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	S.I.F.I. S.p.A, Via E. Patti, , Italija Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruseelj, Belgija	5363-I-131/12 do preklica J01DD14 3837000018684 061840	
020642	Ceftazidim Mylan 1 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje ceftazidim (ceftazidimum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatlja z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Laboratorio Farmaceutico C.T. S.r.l., Sanremo - Im, Italija in Merck Generiques, Lyon Cedex 08, Francija Mylan S.A.S., 117 Allée des Parcs, Saint Priest, Francija	5363-I-1548/11 26.8.2016 J01DD02 3837000121537 128546	
020643	CERSON 5 mg tablete nitrazepam (nitrazepamum)	tableta škatlja z 10 tabletami (1 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-130/12 do preklica N05CD02 3837000076226 016616	
020644	Cetirizin Aurobindo 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta škatlja z 10 tabletami (1 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, Ares, Olysesy Business Park, West End Road, South Ruislip, Velika Britanija Aurobindo Pharma (Malta) Limited, 46/2, South street, Valleta VLT 11, Malta	5363-I-975/12 15.5.2017 R06AE07 3837000128321 141975	
020645	Cetirizin Aurobindo 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta škatlja z 20 tabletami (2 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, Ares, Olysesy Business Park, West End Road, South Ruislip, Velika Britanija Aurobindo Pharma (Malta) Limited, 46/2, South street, Valleta VLT 11, Malta	5363-I-976/12 15.5.2017 R06AE07 3837000128338 141989	
020646	Cetirizin Aurobindo 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta škatlja z vsebnikom z 250 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, Ares, Olysesy Business Park, West End Road, South Ruislip, Velika Britanija Aurobindo Pharma (Malta) Limited, 46/2, South street, Valleta VLT 11, Malta	5363-I-977/12 15.5.2017 R06AE07 3837000128345 141992	
020647	Cetirizin Lek 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelevalac	Sandoz B.V., Yeluezoom 22, Almere, Nizozemska; Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee 1, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-941/08 16.06.2008 do preklica R06AE07 3837000097887 035939	
020648	Cetirizin Lek 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelevalac	Sandoz B.V., Yeluezoom 22, Almere, Nizozemska; Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee 1, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-942/08 16.06.2008 do preklica R06AE07 3837000097894 035947	
020649	Cetirizin Lek 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta škatlja z 10 tabletami (1 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelevalac	Sandoz B.V., Yeluezoom 22, Almere, Nizozemska; Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee 1, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-939/08 16.06.2008 do preklica R06AE07 3837000097863 035912	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020650	Cetirizin Lek 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta škafca s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Sandoz B.V., Yeluezoom 22, Almere, Nizozemska; Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee 1, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-938/08 16.06.2008	5363-I-151/12 do preklica R06AE07 3837000097856 035904
020651	Cetirizin Lek 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta škafca z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Sandoz B.V., Yeluezoom 22, Almere, Nizozemska; Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee 1, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-940/08 16.06.2008	5363-I-153/12 do preklica R06AE07 3837000097870 035920
020652	Cetixin 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta škafca s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-274/12 10.2.2017	5363-I-274/12 10.2.2017 R06AE07 3837000129120 135785
020653	Cetixin 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta škafca s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-275/12 10.2.2017	5363-I-275/12 10.2.2017 R06AE07 3837000129137 135799
020654	Cetixin 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-273/12 10.2.2017	5363-I-273/12 10.2.2017 R06AE07 3837000127515 135771
020655	Cetixin 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta škafca z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-272/12 10.2.2017	5363-I-272/12 10.2.2017 R06AE07 3837000125276 135768
020656	Chloramphenicol Krka 10 mg/g mazilo za oko oklo kloramfenikol (chloramphenicolum)	mazilo za oko škafca s tubo s 5 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1930/11 do preklica S01AA01 3837000004050 017795	5363-I-1930/11 do preklica S01AA01 3837000004050 017795
020657	CIKLOSPORIN ALKALOID-INT 100 mg mehke kapsule ciklosporin (ciclosporinum)	kapsula, mehka škafca s 50 kapsulami (10 x 5 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Laboratorio Medinfa S.A., Portugaliska; Morningside Pharmaceuticals Ltd, UK in Monteresarch s.r.l., Italija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-891/09 13.07.2009	5363-I-1821/11 13.7.2014 L04AD01 383700042245 074616

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020658	CIKLOSPORIN ALKALOID-INT 100 mg/ml peroralna raztopina ciklosporin (ciklosporinum)	peroralna raztopina škafca z 1 steklenico s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Sofarimex Lda., Alto de Colaride, Cacem, Portugalska in Moneresearch s.r.l., Bolate , Italija ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2250/10 03.11.2010	5363-I-1822/11 3.11.2015 L04AD01 3837000059564 114146
020659	CIKLOSPORIN ALKALOID-INT 25 mg mehke kapsule ciklosporin (ciklosporinum)	kapsula, mehka škafca s 50 kapsulami (10 x 5 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Laboratorio Medinifer S.A., Portugalska; Morningside Pharmaceuticals Ltd, UK in Moneresearch s.r.l., Italija ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-889/09 13.07.2009	5363-I-1819/11 13.7.2014 L04AD01 3837000042221 074683
020660	CIKLOSPORIN ALKALOID-INT 50 mg mehke kapsule ciklosporin (ciklosporinum)	kapsula, mehka škafca s 50 kapsulami (10 x 5 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Laboratorio Medinifer S.A., Portugalska; Morningside Pharmaceuticals Ltd, UK in Moneresearch s.r.l., Italija ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-890/09 13.07.2009	5363-I-1820/11 13.7.2014 L04AD01 3837000042238 074730
020661	Cipraxel MELTZ 10 mg orodisperzibilne tablete escitalopram (escitalopramum)	orodisperzibilna tableta škafca s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	H. Lundbeck A/S, Ottiliavej 9, Valby, København, Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija	5363-I-2392/10 10.11.2010	5363-I-1695/11 3.5.2015 N06AB10 3837000051384 103659
020662	Cipraxel MELTZ 10 mg orodisperzibilne tablete escitalopram (escitalopramum)	orodisperzibilna tableta škafca s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Eliaipharm, Valbonne, Francija in H. Lundbeck A/S, Ottiliavej 9, Valby, København, Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija	5363-I-1695/11 14.09.2011	5363-I-1023/12 3.5.2015 N06AB10 3837000051384 103659
020663	Cipraxel MELTZ 20 mg orodisperzibilne tablete escitalopram (escitalopramum)	orodisperzibilna tableta škafca s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	H. Lundbeck A/S, Ottiliavej 9, Valby, København, Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija	5363-I-2393/10 10.11.2010	5363-I-1696/11 3.5.2015 N06AB10 3837000051391 103667
020664	Cipraxel MELTZ 20 mg orodisperzibilne tablete escitalopram (escitalopramum)	orodisperzibilna tableta škafca s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Eliaipharm, Valbonne, Francija in H. Lundbeck A/S, Ottiliavej 9, Valby, København, Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija	5363-I-1696/11 14.09.2011	5363-I-1024/12 3.5.2015 N06AB10 3837000051391 103667
020665	Ciprobay 200 mg/100 ml raztopina za infundiranje ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	raztopina za infundiranje škafca s steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-989/12 09.04.2009	5363-I-989/12 do preklica J01MA02 3837000002379 075256

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020666	Ciprobay 250 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloksacinum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Bayer Pharma AG, Leverkusen, Nemčija in Bayer HealthCare Manuf., Milano, Italija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-498/09 09.04.2009	5363-498/12 do preklica JO1MA02 383700002393 015628
020667	Ciprobay 400 mg/200 ml raztopina za infundiranje ciprofloksacin (ciprofloksacinum)	raztopina za infundiranje škatala s steklenico z 200 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-502/09 09.04.2009	5363-499/12 do preklica JO1MA02 383700002386 074209
020668	Ciprobay 500 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloksacinum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-499/09 09.04.2009	5363-498/12 do preklica JO1MA02 383700002409 022454
020669	Ciprobay 750 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloksacinum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-500/09 09.04.2009	5363-498/12 do preklica JO1MA02 383700002416 065765
020670	Ciprofloksacin Arrow 250 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloksacinum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Arrow Pharm Ltd, Birzebbugia, Malta; Arrow Generics, Dublin, Irsko; Arrow Generics Limited, Herfordshire, Velika Britanija; Jula Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicofarma S.A., Varšava, Poljska; Akmon farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje, Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Herfordshire, Velika Britanija	5363-447/08 02.06.2008	5363-353/12 do preklica JO1MA02 3837000099614 075108
020671	Ciprofloksacin Arrow 500 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloksacinum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Arrow Pharm Ltd, Birzebbugia, Malta; Arrow Generics, Dublin, Irsko; Arrow Generics Limited, Herfordshire, Velika Britanija; Jula Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicofarma S.A., Varšava, Poljska; Akmon farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje, Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Herfordshire, Velika Britanija	5363-448/08 02.06.2008	5363-354/12 do preklica JO1MA02 3837000099621 075116
020672	Ciprofloksacin Arrow 750 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloksacinum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Arrow Pharm Ltd, Birzebbugia, Malta; Arrow Generics, Dublin, Irsko; Arrow Generics Limited, Herfordshire, Velika Britanija; Jula Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicofarma S.A., Varšava, Poljska; Akmon farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje, Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Herfordshire, Velika Britanija	5363-449/08 02.06.2008	5363-355/12 do preklica JO1MA02 3837000099638 075124

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020673	Ciprofloksacin Claris 2 mg/ml raztopina za infundiranje ciprofloksacin (ciprofloksacinum)	raztopina za infundiranje škatlja z 1 vialo s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	UAB Norameda, Vilna, Litva; Eurogenerics NV, Bruselj, Belgija; Svizera Europe B.V., Almere, Nizozemska	5363-I-1184/10 11.06.2010	5363-I-2214/11 11.6.2015 J01MA02
020674	Ciprofloksacin Claris 2 mg/ml raztopina za infundiranje ciprofloksacin (ciprofloksacinum)	raztopina za infundiranje škatlja z 1 vialo s 100 ml raztopine	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	UAB Norameda, Vilna, Litva; Eurogenerics NV, Bruselj, Belgija; Svizera Europe B.V., Almere, Nizozemska	5363-I-1185/10 11.06.2010	5363-I-2215/11 11.6.2015 J01MA02
020675	Ciprofloksacin Claris 2 mg/ml raztopina za infundiranje ciprofloksacin (ciprofloksacinum)	raztopina za infundiranje škatlja z 1 steklenico z 200 ml raztopine	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	UAB Norameda, Vilna, Litva; Eurogenerics NV, Bruselj, Belgija; Svizera Europe B.V., Almere, Nizozemska	5363-I-1186/10 11.06.2010	5363-I-2216/11 11.6.2015 J01MA02
020676	CISPLATIN PLIVA 0.5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje cisplatin (cisplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatlja z 1 vialo z 20 ml koncentrata	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Gödöllő, Madžarska	5363-I-2113/11 do preklica	5363-I-2113/11 do preklica L01XA01
020677	Citalopram Vitiabalans 20 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	novi pakiranje	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmšču 35, Ljubljana, Slovenija	3837000125191	3837000125191
020678	Citalopram Vitiabalans 20 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Vitiabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-78/12 22.2.2017	5363-I-78/12 22.2.2017
020679	Citalopram Vitiabalans 20 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatlja s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	novi dovoljenje za promet	Vitiabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-79/12 22.2.2017	5363-I-79/12 22.2.2017 N06AB04
020680	Citalopram Vitiabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	novi dovoljenje za promet	Vitiabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-80/12 22.2.2017	5363-I-80/12 22.2.2017 N06AB04
020681	Citalopram Vitiabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	novi dovoljenje za promet	Vitiabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-81/12 22.2.2017	5363-I-81/12 22.2.2017 N06AB04
020682	Citalopram Vitiabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatlja s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	novi dovoljenje za promet	Vitiabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-82/12 22.2.2017	5363-I-82/12 22.2.2017 N06AB04
020683	Citalopram Vitiabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	novi dovoljenje za promet	Vitiabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-83/12 22.2.2017	5363-I-83/12 22.2.2017 N06AB04
020684	Citalopram Vitiabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatlja s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	novi dovoljenje za promet	Vitiabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-84/12 22.2.2017	5363-I-84/12 22.2.2017 N06AB04
020685	Citalopram Vitiabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	novi dovoljenje za promet	Vitiabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-85/12 22.2.2017	5363-I-85/12 22.2.2017 N06AB04
020686	Citalopram Vitiabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatlja s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	novi dovoljenje za promet	Vitiabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-86/12 22.2.2017	5363-I-86/12 22.2.2017 N06AB04
020687	Citalopram Vitiabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	novi dovoljenje za promet	Vitiabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-87/12 22.2.2017	5363-I-87/12 22.2.2017 N06AB04
020688	Citalopram Vitiabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatlja s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	novi dovoljenje za promet	Vitiabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-88/12 22.2.2017	5363-I-88/12 22.2.2017 N06AB04
020689	Citalopram Vitiabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	novi dovoljenje za promet	Vitiabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-89/12 22.2.2017	5363-I-89/12 22.2.2017 N06AB04
020690	Citalopram Vitiabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatlja s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	novi dovoljenje za promet	Vitiabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-90/12 22.2.2017	5363-I-90/12 22.2.2017 N06AB04
020691	Citalopram Vitiabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	novi dovoljenje za promet	Vitiabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-91/12 22.2.2017	5363-I-91/12 22.2.2017 N06AB04
020692	Citalopram Vitiabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatlja s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	novi dovoljenje za promet	Vitiabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-92/12 22.2.2017	5363-I-92/12 22.2.2017 N06AB04
020693	Citalopram Vitiabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	novi dovoljenje za promet	Vitiabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-93/12 22.2.2017	5363-I-93/12 22.2.2017 N06AB04
020694	Citalopram Vitiabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatlja s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	novi dovoljenje za promet	Vitiabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-94/12 22.2.2017	5363-I-94/12 22.2.2017 N06AB04
020695	Citalopram Vitiabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	novi dovoljenje za promet	Vitiabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-95/12 22.2.2017	5363-I-95/12 22.2.2017 N06AB04
020696	Citalopram Vitiabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatlja s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	novi dovoljenje za promet	Vitiabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-96/12 22.2.2017	5363-I-96/12 22.2.2017 N06AB04
020697	Citalopram Vitiabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	novi dovoljenje za promet	Vitiabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-97/12 22.2.2017	5363-I-97/12 22.2.2017 N06AB04
020698	Citalopram Vitiabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatlja s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	novi dovoljenje za promet	Vitiabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-98/12 22.2.2017	5363-I-98/12 22.2.2017 N06AB04
020699	Citalopram Vitiabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	novi dovoljenje za promet	Vitiabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-99/12 22.2.2017	5363-I-99/12 22.2.2017 N06AB04
020700	Citalopram Vitiabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatlja s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	novi dovoljenje za promet	Vitiabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-100/12 22.2.2017	5363-I-100/12 22.2.2017 N06AB04

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020682	Citalopram Vriabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatlja z 100 tabletami (10 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-83/12 22.2.2017 N06AB04 3837000129175 138859	
020683	Clarithinekombi 120 mg/5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem psevdofedrin (pseudophedrinum) loratadin (loratadinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatlja z 10 tabletami (1 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Izda zdravila je brez recepta v lekarnah. podajšanje dovoljenja za promet	Schering Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-I-12/16/12 do preklica R01BA52 383700079074 086657	
020684	Clexane 10.000 anti-Xa i.e./1 ml raztopina za injiciranje v večodmerni viali enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatlja z večodmerno vialo s 3 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet/izdelovalca in proizvajalca	Famar Healt. Services Madrid, S.A.U., Madrid, Španija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1000/12 17.2.2014 B01AB05 3837000120318 047597	
020685	Clexane 10.000 anti-Xa i.e./1 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brtzi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatlja z 10 napolnjenimi injekcijskimi brtgami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Sanofi Wint. Ind., Francija; Famar Healt. Madrid, Španija in Chinoim Pharm. and Chem. Works Private, Madžarska Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-997/12 do preklica B01AB05 3837000112245 038121	
020686	Clexane 12.000 anti-Xa i.e./0,8 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brtzi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatlja z 10 napolnjenimi injekcijskimi brtgami z 0,8 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Sanofi Wint. Ind., Francija in Famar Healt. Madrid, Španija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-998/12 17.2.2014 B01AB05 3837000120295 047589	
020687	Clexane 15.000 anti-Xa i.e./1 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brtzi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatlja z 10 napolnjenimi injekcijskimi brtgami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Sanofi Wint. Ind., Francija in Famar Healt. Madrid, Španija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-999/12 17.2.2014 B01AB05 3837000120301 054500	
020688	Clexane 2.000 anti-Xa i.e./0,2 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brtzi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatlja z 10 napolnjenimi injekcijskimi brtgami z 0,2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Sanofi Wint. Ind., Francija; Famar Healt. Madrid, Španija in Chinoim Pharm. and Chem. Works Private, Madžarska Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-993/12 do preklica B01AB05 3837000112207 038130	
020689	Clexane 4.000 anti-Xa i.e./0,4 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brtzi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatlja z 10 napolnjenimi injekcijskimi brtgami z 0,4 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Sanofi Wint. Ind., Francija; Famar Healt. Madrid, Španija in Chinoim Pharm. and Chem. Works Private, Madžarska Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-994/12 do preklica B01AB05 3837000112214 038253	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020690	Clexane 6.000 anti-Xa i.e./0,6 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injektjski brtzi enoksaparin (enoksaparinum)	raztopina za injiciranje škafila z 10 napolnjenimi injektjskimi brtgarni z 0,6 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Sanofi Wint. Ind., Francija; Famar Healt. Madrid, Španija in Chinoim Pharm. and Chem. Works Private, Madžarska Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-956/12 07.03.2011	5363-I-956/12 do preklica B01AB05 3837000112221 038270
020691	Clexane 8.000 anti-Xa i.e./0,8 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injektjski brtzi enoksaparin (enoksaparinum)	raztopina za injiciranje škafila z 10 napolnjenimi injektjskimi brtgarni z 0,8 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Sanofi Wint. Ind., Francija; Famar Healt. Madrid, Španija in Chinoim Pharm. and Chem. Works Private, Madžarska Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-515/11 07.03.2011	5363-I-996/12 do preklica B01AB05 3837000112238 038300
020692	Clopixol 10 mg filmsko obložene tablete zuclopentiholol (zuclopentihololum)	filmsko obložena tableta škafila s 100 tabletami v HDPE vsebniku z za otroke varno navojno zaporko	podajšanje dovoljenja za promet	H. Lundbeck A/S, Ottiliavej, Copenhagen-Valby, Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija		5363-I-134/12 do preklica N05AF05 3837000054460 107751
020693	Clopixol Depot 200 mg/ml raztopina za injiciranje zuclopentiholol (zuclopentihololum)	raztopina za injiciranje škafila z 10 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	H. Lundbeck A/S, Ottiliavej, Copenhagen-Valby, Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija		5363-I-145/12 do preklica N05AF05 3837000082494 040347
020694	Clopixol-Acuphase 50 mg/ml raztopina za injiciranje zuclopentiholol (zuclopentihololum)	raztopina za injiciranje (intramuskulamo) škafila s 5 ampulami z 1 ml raztopine	podajšanje dovoljenja za promet	H. Lundbeck A/S, Ottiliavej, Copenhagen-Valby, Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija		5363-I-146/12 do preklica N05AF05 3837000082470 059374
020695	Co-Berlipril 10 mg/25 mg tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škafila s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretsnem omotu)	podajšanje dovoljenja za promet	BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg, Berlin, Nemčija BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija		5363-I-1889/11 do preklica C09BA02 3837000109993 029521
020696	Co-Berlipril 10 mg/25 mg tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	podajšanje dovoljenja za promet	BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg, Berlin, Nemčija BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija		5363-I-1888/11 do preklica C09BA02 3837000109931 029513
020697	Co-Tensiol 20 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete medoksomilolmesartanat (medoxomilolmesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škafila z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretsnem omotu)	podajšanje dovoljenja za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija in Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-203/12 do preklica C09DA08 3837000102949 068438

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020698	Co-Tensiol 20 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete medoksomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija in Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-204/12 do preklica C09DA08 3837000102956 068446	
020699	Co-Tensiol 20 mg/25 mg filmsko obložene tablete medoksomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija in Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-205/12 do preklica C09DA08 3837000102963 068462	
020700	Co-Tensiol 20 mg/25 mg filmsko obložene tablete medoksomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija in Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-206/12 do preklica C09DA08 3837000102970 068594	
020701	COAXIL 12,5 mg obložene tablete tianeptin (tianeptinum)	obložena tableta škatala z 90 tabletami (3 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francija Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišću 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-180/12 do preklica N06AX14 3837000113143 042030	
020702	Coldvin 1000 mg/12,2 mg prašek za peroralno raztopino paracetamol (paracetamolum) fenilefrin (phenylephrinum)	prašek za peroralno raztopino škatala z 10 vrečkami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2153/11 20.12.2016 N02BE51 3837000128567 135143	
020703	Concor 10 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1491/11 06.07.2009 do preklica C07AB07 3837000073478 011584	
020704	Concor 10 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba stične ovojnine	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1491/11 22.11.2011 do preklica C07AB07 3837000073478 011584	
020705	Concor 5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba stične ovojnine	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1490/11 22.11.2011 do preklica C07AB07 3837000073461 011444	
020706	Concor 5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1490/11 06.07.2009 do preklica C07AB07 3837000073461 011444	

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020707	Concor COR 1,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škafca z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1492/11 08.01.2010	5363-I-1492/11 do preklica C07AB07 3837000048100 094455
020708	Concor COR 1,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škafca z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA &Co., Spittal/Drau, Avstrija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1492/11 22.11.2011	5363-I-1555/12 do preklica C07AB07 3837000048100 094455
020709	Concor COR 10 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA &Co., Spittal/Drau, Avstrija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1497/11 22.11.2011	5363-I-1560/12 do preklica C07AB07 3837000022544 024252
020710	Concor COR 10 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1497/11 24.03.2009	5363-I-1497/11 do preklica C07AB07 3837000022544 024252
020711	Concor COR 2,5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1493/11 24.03.2009	5363-I-1493/11 do preklica C07AB07 3837000022520 024236
020712	Concor COR 2,5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA &Co., Spittal/Drau, Avstrija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1493/11 22.11.2011	5363-I-1556/12 do preklica C07AB07 3837000022520 024236
020713	Concor COR 3,75 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-191/10 08.01.2010	5363-I-1494/11 do preklica C07AB07 3837000048117 094463
020714	Concor COR 3,75 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA &Co., Spittal/Drau, Avstrija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1494/11 22.11.2011	5363-I-1557/12 do preklica C07AB07 3837000048117 094463
020715	Concor COR 3,75 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba slične ovojnine	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA &Co., Spittal/Drau, Avstrija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-157/12 15.03.2012	5363-I-1184/12 do preklica C07AB07 3837000048117 094463

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020716	Concor 5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1496/11 24.03.2009	5363-I-1496/11 do preklica C07AB07 383700022537 024244
020717	Concor 5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA &Co., Spittal/Drau, Avstrija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1496/11 22.11.2011	5363-I-568/12 do preklica C07AB07 383700022537 024244
020718	Concor COR 7,5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA &Co., Spittal/Drau, Avstrija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1496/11 22.11.2011	5363-I-559/12 do preklica C07AB07 3837000048124 094471
020719	Concor COR 7,5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-92/10 08.01.2010	5363-I-1496/11 do preklica C07AB07 3837000048124 094471
020720	Concor COR 7,5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba slične ovojnine	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA &Co., Spittal/Drau, Avstrija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-559/12 15.03.2012	5363-I-185/12 do preklica C07AB07 3837000048124 094471
020721	Concorasa 10 mg/100 mg trde kapsule bisoprolol (bisoprololum) acetylsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	kapsula, trda škafca s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmaceutical Works Polpharma S.A., Starogard, Gdanski, Poljska; Sanico NV, Turnhout, Belgija in Lamp San Prospero S.p.A, San Prospero s/S Modena, Italija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-882/12 11.4.2017 C07AB57 3837000132830 140997	5363-I-882/12 11.4.2017 C07AB57 3837000132830 140997
020722	Concorasa 5 mg/100 mg trde kapsule bisoprolol (bisoprololum) acetylsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	kapsula, trda škafca s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmaceutical Works Polpharma S.A., Starogard, Gdanski, Poljska; Sanico NV, Turnhout, Belgija in Lamp San Prospero S.p.A, San Prospero s/S Modena, Italija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-287/11 04.02.2011	5363-I-1812/11 do preklica A02BC02 383700029888 023485
020723	Controloc 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škafca s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Nycomed Oranienburg GmbH, Oranienburg , Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-I-286/11 04.02.2011	5363-I-1811/11 do preklica A02BC02 383700029871 023507
020724	Controloc 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škafca s 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Nycomed Oranienburg GmbH, Oranienburg , Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-I-286/11 04.02.2011	5363-I-1811/11 do preklica A02BC02 383700029871 023507

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020725	Controloc 40 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatlja s 14 tabletami (1 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Nycomed Oranienburg GmbH, Oranienburg , Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-I-288/11 04.02.2011	5363-I-1813/11 do preklica A02BC02 383700001495 089842
020726	Controloc 40 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatlja z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Nycomed Oranienburg GmbH, Oranienburg , Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-I-289/11 04.02.2011	5363-I-1814/11 do preklica A02BC02 383700001501 091413
020727	Copegus 200 mg filmsko obložene tablete ribavirin (ribavirinum)	filmsko obložena tableta škatlja s steklenico s 168 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. sprememba izdelovalca	Roche Pharma AG, Emil-Barell-Str. 1, Grenzach-Wyhlen, Nemčija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-153/08 13.03.2008	5363-I-968/12 do preklica J05AB04 3837000024708 050881
020728	Cordipin XL 40 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem nifedipin (nifedipinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2114/11 do preklica C08CA05 3837000029734 013560	
020729	Corsodyl Mint 20 mg/10 ml raztopina za izpiranje ust klorheksidin (chlorhexidinum)	raztopina za izpiranje ust plastenka s 300 ml raztopine z navojno zaporko	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podajanje dovoljenja za promet	SmithKline Beecham Consumer Healthcare, Norreys Drive, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija in GSK Consumer Healthcare GmbH&Co. KG, Herrenberg, Nemčija GSK d.o.o., Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1870/11 do preklica A01AB03 3837000093698 016799	
020730	CoTeveten 600 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete eprosartan (eprosartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatlja s 14 tabletami (1 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Abbott Products GmbH, Neustadt, Nemčija in Abbott Healthcare SAS, Maillard, Francija Abbott Products GmbH Hans-Boeckler-Allee 20, Hamover, Nemčija	5363-I-1612/10 12.08.2010	5363-I-910/12 do preklica C09DA02 3837000104165 005355
020731	CoTeveten 600 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete eprosartan (eprosartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatlja s 28 tabletami (2 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Abbott Products GmbH, Neustadt, Nemčija in Abbott Healthcare SAS, Maillard, Francija Abbott Products GmbH Hans-Boeckler-Allee 20, Hamover, Nemčija	5363-I-1613/10 12.08.2010	5363-I-911/12 do preklica C09DA02 3837000104172 005380
020732	CoTeveten 600 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete eprosartan (eprosartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatlja s 56 tabletami (4 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Abbott Products GmbH, Neustadt, Nemčija in Abbott Healthcare SAS, Maillard, Francija Abbott Products GmbH Hans-Boeckler-Allee 20, Hamover, Nemčija	5363-I-1614/10 12.08.2010	5363-I-912/12 do preklica C09DA02 3837000104189 005410

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020733	CRESTOR 10 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija in Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1556/09 15.10.2009	5363-I-1842/11 do preklica C10AA07 3837000026849 040592
020734	CRESTOR 20 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija in Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1557/09 15.10.2009	5363-I-1843/11 do preklica C10AA07 3837000026856 040614
020735	CRESTOR 40 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija in Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1558/09 15.10.2009	5363-I-1844/11 do preklica C10AA07 3837000026863 040703
020736	CRESTOR 5 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija in Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-249/10 01.02.2010	5363-I-1841/11 do preklica C10AA07 3837000048797 097691
020737	CUROSURE 80 mg/ml suspenzija za endotraheopulmonalno vkapavanje naravni fosfolipidi, surfaktanti - poraktant alfa (poraciantum alfa)	suspenzija za endotraheopulmonalno vkapavanje škatala z 1 vialo s 3 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podajanje dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Via Palermo 26/a, Parma, Italija Torrex Chiesi Slovenia, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1705/11	5363-I-1705/11 do preklica R07AA02 3837000086249 010359
020738	CUROSURE 80 mg/ml suspenzija za endotraheopulmonalno vkapavanje naravni fosfolipidi, surfaktanti - poraktant alfa (poraciantum alfa)	suspenzija za endotraheopulmonalno vkapavanje škatala z 2 vialama z 1,5 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podajanje dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Via Palermo 26/a, Parma, Italija Torrex Chiesi Slovenia, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1706/11	5363-I-1706/11 do preklica R07AA02 3837000086232 010375
020739	CUROSURE 80 mg/ml suspenzija za endotraheopulmonalno vkapavanje naravni fosfolipidi, surfaktanti - poraktant alfa (poraciantum alfa)	suspenzija za endotraheopulmonalno vkapavanje škatala z 2 vialama z 1,5 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija in Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj, Avstrija Chiesi Slovenia d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1706/11 14.09.2011	5363-I-1706/11 do preklica R07AA02 3837000086232 010375
020740	CUROSURE 80 mg/ml suspenzija za endotraheopulmonalno vkapavanje naravni fosfolipidi, surfaktanti - poraktant alfa (poraciantum alfa)	suspenzija za endotraheopulmonalno vkapavanje škatala z 1 vialo s 3 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija in Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj, Avstrija Chiesi Slovenia d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1705/11 14.09.2011	5363-I-1705/11 do preklica R07AA02 3837000086249 010359
020741	CYTOSAR 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje citarabin (cytarabinum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podajanje dovoljenja za promet	Actavis Italy S.p.A., Via Pasteur, Nerviano, Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1752/12	5363-I-1752/12 do preklica L01BC01 3837000077612 056766

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020742	Daivobet 50 mikrogramov/500 mikrogramov v 1 g mazilo kalcipotriol (calcipotriolum) betametazon (betamethasolum)	mazilo škatlja s tubo s 30 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Leo Laboratories Limited, Cashel Road, Dublin 12, Irska Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-I-1694/08 22.10.2008	5363-I-320/12 do preklica D05AX52 383700023063 020400
020743	Daivobet 50 mikrogramov/500 mikrogramov v 1 g mazilo kalcipotriol (calcipotriolum) betametazon (betamethasolum)	mazilo škatlja s tubo s 60 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Leo Laboratories Limited, Cashel Road, Dublin 12, Irska Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-I-1693/08 22.10.2008	5363-I-319/12 do preklica D05AX52 3837000109856 029327
020744	Daivonex 50 mikrogramov/g krema kalcipotriol (calcipotriolum)	krema škatlja s tubo s 30 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba le na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Leo Laboratories Ltd., Dublin, Irska Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-I-1564/10 10.08.2010	5363-I-383/12 do preklica D05AX02 3837000082883 004723
020745	Daktarin 20 mg/g krema mikonazol (miconazolium)	krema škatlja s tubo s 30 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2025/11 do preklica D01AC02 383700003277 023493	
020746	Daktarin 20 mg/g oralni gel mikonazol (miconazolium)	oralni/peroralni gel škatlja s tubo s 40 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2026/11 do preklica A01AB09 383700003284 021288	
020747	Dalacin 10 mg/g gel klindamicin (clindamycinum)	gel škatlja s tubo s 30 g gela	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Puurs, Belgija in Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-857/11 24.05.2011	5363-I-423/12 24.5.2016 D10AF01 3837000078992 088420
020748	Dalacin 10 mg/ml dermalna emulzija klindamicin (clindamycinum)	dermalna emulzija škatlja s piastenko s 30 ml dermalne emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Puurs, Belgija in Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-856/11 24.05.2011	5363-I-422/12 24.5.2016 D10AF01 3837000079005 088412
020749	Daylette 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospironon (drospirononum) etinilestradiol (ethiny/estradiolum)	filmsko obložena tableta škatlja z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretrsnem omotju, 24 belih in 4 zelene tablete)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska	5363-I-2272/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125627 133809	
020750	Daylette 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospironon (drospirononum) etinilestradiol (ethiny/estradiolum)	filmsko obložena tableta škatlja s 168 tabletami (6 x 28 tablet v pretrsnem omotju, 24 belih in 4 zelene tablete)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska	5363-I-2274/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125641 133825	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020751	Daylette 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonom) etinilestradiol (etinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škafila s 364 tabletami (13 x 28 tablet v pretnem omotu, 24 belih in 4 zelene tablete)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska	5363-H-2275/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125658 133833	
020752	Daylette 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonom) etinilestradiol (etinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škafila s 84 tabletami (3 x 28 tablet v pretnem omotu, 24 belih in 4 zelene tablete)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska	5363-H-2273/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125634 133817	
020753	Daylla 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonom) etinilestradiol (etinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škafila z 126 tabletami (6 x 21 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska	5363-H-2296/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125771 133868	
020754	Daylla 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonom) etinilestradiol (etinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škafila z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska	5363-H-2294/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125757 133841	
020755	Daylla 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonom) etinilestradiol (etinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škafila z 63 tabletami (3 x 21 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska	5363-H-2295/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125764 133850	
020756	Daylla 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonom) etinilestradiol (etinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škafila z 273 tabletami (13 x 21 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska	5363-H-2297/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125788 133876	
020757	Depakine chrono 300 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem valprojska kislina (acidum valproicum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škafila z dvema polipropilenskima vsebnikoma s 50 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 1 rue de la Vierge, Ambares et Lagrave, Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-H-2117/11 do preklica N03AG01 3837000084658 007927	
020758	Depakine chrono 500 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem valprojska kislina (acidum valproicum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s polipropilenskim vsebnikom s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Sanofi Winthrop Industrie, Ambares, Francija in Sanofi Winthrop Industrie, Tours, Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-H-2118/11 do preklica N03AG01 3837000084665 007943	
020759	Dexamethason Krka 0,5 mg tablete dexametazon (dexamethasonum)	tableta škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmerješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmerješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-L-950/12 do preklica H02AB02 3837000088427 020079	

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Nacin/rezim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020760	Dexamethason Krka 4 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje (dexamethasonum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala s 25 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1951/12 do preklica H02AB02 3637000124026 022624
020761	Dianeal PD4 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calci chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatala s 6 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (koničasti/spike konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irsko in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin, Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1922/11 do preklica B05DB 3637000124026 131512
020762	Dianeal PD4 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calci chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatala s 6 enojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irsko in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin, Poljska		5363-I-1920/11 do preklica B05DB 3637000124002 131490
020763	Dianeal PD4 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calci chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatala z 8 enojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irsko in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin, Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1923/11 do preklica B05DB 3637000124033 131520
020764	Dianeal PD4 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calci chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatala s 6 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irsko in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin, Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1921/11 do preklica B05DB 3637000124019 131504

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020765	Dianeal PD4 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calci chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škafca z 8 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin, Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1924/11 do preklica B05DB 3837000124040 131539	
020766	Dianeal PD4 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calci chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škafca z 8 dvojnimi vrečkami s 5000 ml raztopine (koničastispike konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin, Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1925/11 do preklica B05DB 3837000124057 131547	
020767	Dianeal PD4 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calci chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škafca s 4 enojnimi vrečkami s 5000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin, Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1928/11 do preklica B05DB 3837000124064 131555	
020768	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calci chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škafca s 6 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin, Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1933/11 do preklica B05DB 3837000124088 131571	
020769	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calci chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škafca s 6 enojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin, Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1932/11 do preklica B05DB 3837000124071 131563	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020770	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škafca s 6 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (koničastilspike konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin, Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1934/11 do preklica B05DB 3837000124095 131580	
020771	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škafca z 8 enojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin, Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1935/11 do preklica B05DB 3837000124101 131598	
020772	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škafca z 8 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin, Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1936/11 do preklica B05DB 3837000124118 131601	
020773	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škafca s 4 enojnimi vrečkami s 5000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin, Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1940/11 do preklica B05DB 3837000124132 131628	
020774	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škafca z 8 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (koničastilspike konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin, Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1937/11 do preklica B05DB 3837000124125 131610	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020775	Dianeal PD4 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škafca s 6 enojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin, Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1944/11 do preklica B05DB 3837000124149 131636	
020776	Dianeal PD4 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škafca s 6 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin, Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1945/11 do preklica B05DB 3837000124156 131644	
020777	Dianeal PD4 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škafca s 6 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (koničasti/spike konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin, Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1946/11 do preklica B05DB 3837000124163 131652	
020778	Dianeal PD4 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škafca z 8 enojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin, Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1947/11 do preklica B05DB 3837000124170 131660	
020779	Dianeal PD4 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škafca z 8 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin, Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1948/11 do preklica B05DB 3837000124187 131679	

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020780	DianeaI PD4 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calci chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škattla s 4 enojnimi vrečkami s 5000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin, Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1952/11 do preklica B05DB 3837000124200 131695	
020781	DianeaI PD4 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calci chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škattla z 8 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (koničasti/spike konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin, Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1949/11 do preklica B05DB 3837000124194 131687	
020782	DIAPREL MR 30 mg tablete s prirejenim sproščanjem gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škattla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretnem omotu)	Prepisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Les Laboratoires Servier Industrie, Francija, Servier (Ireland) Industries Ltd., Irski, ANPHARM P.F.S.A., Poljska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2318/11 do preklica A10BB09 3837000030020 023574	
020783	DIAPREL MR 60 mg tablete s prirejenim sproščanjem gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škattla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Les Lab. Servier Ind., Francija, Servier (Ireland) Industries Ltd. Irski in Anpharm SA , Poljska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2320/11 4.2.2015 04.02.2010 3837000048940 095435	
020784	DIAPREL MR 60 mg tablete s prirejenim sproščanjem gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škattla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Les Lab. Servier Ind. Francija, Servier (Ireland) Industries Ltd. Irski in Anpharm SA , Poljska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2319/11 4.2.2015 04.02.2010 3837000048933 095354	
020785	Diclo Duo 75 mg trde gastrorezistentne kapsule diklofenak (diclofenacum)	gastrorezistentna kapsula, trda škattla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembe na odločbi (del inena, pomožne snovi...)	Temmler Werke GmbH, Weihenstephaner Strasse 28, München, Nemčija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana Wolfova 1., Ljubljana, Slovenija	5363-I-602/12 do preklica M01AB05 3837000006445 076880	
020786	DicloJet 75 mg trde gastrorezistentne kapsule diklofenak (diclofenacum)	gastrorezistentna kapsula, trda škattla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Temmler Werke GmbH, Weihenstephaner Strasse 28, München, Nemčija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana Wolfova 1., Ljubljana, Slovenija	5363-I-1959/11 do preklica M01AB05 3837000108071 025844	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020787	DicloJet 75 mg trde gastrorezištentne kapsule diklofenak (diclofenacum)	gastrorezištentna kapsula, trda škafca z 10 kapsulami (1 x 10 kapsul v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Temmler Werke GmbH, Weihenstephaner Strasse 28, München, Nemčija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1937/11 do preklica M01AB05 3837000108057 0258336	
020788	DicloJet 75 mg trde gastrorezištentne kapsule diklofenak (diclofenacum)	gastrorezištentna kapsula, trda škafca s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Temmler Werke GmbH, Weihenstephaner Strasse 28, München, Nemčija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1938/11 do preklica M01AB05 3837000108064 025852	
020789	Dicuno 25 mg filmsko obložene tablete diklofenak (diclofenacum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-2352/11 30.12.2016 M01AB05 3837000071658 135862	
020790	Dicuno 25 mg filmsko obložene tablete diklofenak (diclofenacum)	filmsko obložena tableta škafca s 50 tabletami (5 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-2353/11 30.12.2016 M01AB05 3837000127270 135876	
020791	Dicuno 25 mg filmsko obložene tablete diklofenak (diclofenacum)	filmsko obložena tableta škafca s 100 tabletami (10 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-2354/11 30.12.2016 M01AB05 3837000127287 135880	
020792	Dicuno 50 mg filmsko obložene tablete diklofenak (diclofenacum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-2355/11 30.12.2016 M01AB05 3837000071665 135893	
020793	Dicuno 50 mg filmsko obložene tablete diklofenak (diclofenacum)	filmsko obložena tableta škafca s 50 tabletami (5 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-2356/11 30.12.2016 M01AB05 3837000127294 135905	
020794	Dicuno 50 mg filmsko obložene tablete diklofenak (diclofenacum)	filmsko obložena tableta škafca s 100 tabletami (10 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-2357/11 30.12.2016 M01AB05 3837000127300 135919	
020795	Diverin 400 mg filmsko obložene tablete ibuprofen (ibuprofenum)	filmsko obložena tableta škafca z 10 tabletami (1 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Salutas Pharma GmbH, Geitligen, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1443/11 01.08.2011 1.8.2016 M01AE01 3837000071405 128120	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020796	Diverin 400 mg filmsko obložene tablete ibuprofen (ibuprofenum)	filmsko obložena tableta škafca z 10 tabletami (1 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Salutas Pharma GmbH, Berlin, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Str. Livezeni nr. 7A, Targu Mures, Romunija in S.C. Sandoz S.R.L., Str. Livezeni nr. 4, Targu Mures, Romunija	5363-I-1808/11 27.09.2011	5363-I-960/12 1.8.2016 M01AE01 383700071405 128120
020797	Docetaxel Accord 20 mg koncentrat in vehikel za raztopino za infundiranje docetaxel (docetaxelum)	koncentrat in vehikel za raztopino za infundiranje škafca s pretisnim omotom, ki vsebuje 1 enodmerno vielo koncentrata in 1 enodmerno vielo vehikla	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemlog - BRS Ltd., Budaörs, Vasút u. 13, Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-1636/11 29.11.2016 L01CD02 383700012220 132721	
020798	Docetaxel Accord 80 mg koncentrat in vehikel za raztopino za infundiranje docetaxel (docetaxelum)	koncentrat in vehikel za raztopino za infundiranje škafca s pretisnim omotom, ki vsebuje 1 enodmerno vielo koncentrata in 1 enodmerno vielo vehikla	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemlog - BRS Ltd., Budaörs, Vasút u. 13, Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-1637/11 29.11.2016 L01CD02 3837000122237 132730	
020799	Docetaxel Teva Generics 20 mg prašek in vehikel za koncentrat za raztopino za infundiranje docetaxel (docetaxelum)	prašek in vehikel za koncentrat za raztopino za infundiranje škafca z 1 vialo s praškom in 1 vialo z vehikom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska Teva Generics B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-796/12 16.5.2017 L01CD02 3837000127662 142004	
020800	Docetaxel Teva Generics 80 mg prašek in vehikel za koncentrat za raztopino za infundiranje docetaxel (docetaxelum)	prašek in vehikel za koncentrat za raztopino za infundiranje škafca z 1 vialo s praškom in 1 vialo z vehikom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska Teva Generics B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-796/12 16.5.2017 L01CD02 3837000127669 142018	
020801	Doksorubicin Teva 2 mg/ml prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje doksorubicin (doxorubicinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škafca z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-572/12 12.3.2017 L01DB01 3837000126730 139617	
020802	Doloproct 1 mg/20 mg v 1 g rektalna krema fluokortolon (fluocortolonum) lidokain (lidocainum)	rektalna krema škafca s tubo s 15 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Intendis Manufacturing S.p.A., Segrate, Milano, Italija Intendis GmbH Berlin, Max-Dohrn-Strasse 10, Berlin, Nemčija	5363-I-292/12 do preklica C05AX03 3837000101034 041211	
020803	Doloproct 1 mg/20 mg v 1 g rektalna krema fluokortolon (fluocortolonum) lidokain (lidocainum)	rektalna krema škafca s tubo z 10 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Intendis Manufacturing S.p.A., Segrate, Milano, Italija Intendis GmbH Berlin, Max-Dohrn-Strasse 10, Berlin, Nemčija	5363-I-291/12 do preklica C05AX03 3837000101027 041262	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020804	Doloproct 1 mg/20 mg v 1 g rektalna krema fluokortolon (fluocortolonum) lidokain (lidocainum)	rektalna krema škatlja s tubo s 30 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Intendis Manufacturing S.p.A., Segrate, Milano, Italija Intendis GmbH Berlin, Max-Dohrm-Strasse 10, Berlin, Nemčija	5363-L-293/12 do preklica C05AX03 3837000101041 041203	
020805	Doloproct 1 mg/40 mg svečke fluokortolon (fluocortolonum) lidokain (lidocainum)	svečka škatlja s 120 svečkami (24 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Intendis Manufacturing S.p.A., Segrate, Milano, Italija Intendis GmbH Berlin, Max-Dohrm-Strasse 10, Berlin, Nemčija	5363-L-295/12 do preklica C05AX03 3837000101065 041270	
020806	Doloproct 1 mg/40 mg svečke fluokortolon (fluocortolonum) lidokain (lidocainum)	svečka škatlja z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Intendis Manufacturing S.p.A., Segrate, Milano, Italija Intendis GmbH Berlin, Max-Dohrm-Strasse 10, Berlin, Nemčija	5363-L-294/12 do preklica C05AX03 3837000101058 041289	
020807	Doizep 10 mg orodisperzibilne tablete donepezil (donepezilum)	orodisperzibilna tableta škatlja z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolni Mecholupy, Česka Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-L-922/12 11.4.2017 N06DA02 3837000128000 141012	
020808	Doizep 5 mg orodisperzibilne tablete donepezil (donepezilum)	orodisperzibilna tableta škatlja z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolni Mecholupy, Česka Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-L-921/12 11.4.2017 N06DA02 3837000127997 141026	
020809	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatlja s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasút u. 13, Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-15/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126457 134708	
020810	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasút u. 13, Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-16/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126464 134716	
020811	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatlja s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasút u. 13, Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-17/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126471 134724	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020812	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škafra z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska	5363-I-18/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126488 134732	
020813	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škafra s 120 tabletami (12 x 10 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska	5363-I-20/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126501 134759	
020814	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škafra s plastenko s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska	5363-I-19/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126495 134740	
020815	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škafra z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska	5363-I-12/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126426 134678	
020816	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škafra s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska	5363-I-11/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126419 134660	
020817	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škafra s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska	5363-I-14/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126440 134694	
020818	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škafra s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska	5363-I-13/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126433 134686	

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020819	Donepezi Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezi (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13., Madžarska		5363-I/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126334 134589
020820	Donepezi Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezi (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretsnem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13., Madžarska		5363-I/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126310 134562
020821	Donepezi Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezi (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatala s 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretsnem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13., Madžarska		5363-I/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126327 134570
020822	Donepezi Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezi (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretsnem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13., Madžarska		5363-I/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126341 134597
020823	Donepezi Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezi (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretsnem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13., Madžarska		5363-I/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126358 134600
020824	Donepezi Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezi (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretsnem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13., Madžarska		5363-I/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126365 134619
020825	Donepezi Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezi (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatala s 120 tabletami (12 x 10 tablet v pretsnem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13., Madžarska		5363-I/10/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126402 134651

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020826	Donepeziil Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepeziil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13., Madžarska		5363-I-1712 3.1.2017 N06DA02 3837000126372 134627
020827	Donepeziil Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepeziil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatala s plastenko s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-912 3.1.2017 N06DA02 3837000126396 134643
020828	Donepeziil Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepeziil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13., Madžarska		5363-I-812 3.1.2017 N06DA02 3837000126389 134635
020829	Donepeziil Pilva 10 mg filmsko obložene tablete donepeziil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Pilva Krakow Zakłady Farmaceutyczne S.A., Poljska; Pilva Ljubljana d.o.o., Slovenija; AWD pharma GmbH&Co.KG., Nemčija; Teva UK, Velika Britanija	5363-I-533/11 08.03.2011	5363-I-2226/11 8.3.2016 N06DA02 3837000066531 122815
020830	Donepeziil Pilva 10 mg filmsko obložene tablete donepeziil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pilva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2226/11 02.12.2011	5363-I-1308/12 8.3.2016 N06DA02 3837000066531 122815
020831	Donepeziil Pilva 5 mg filmsko obložene tablete donepeziil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva Operations Poland Sp.z.o.o., Poljska; Pilva Ljubljana d.o.o., Slovenija; AWD pharma GmbH&Co.KG., Nemčija; Teva UK, Velika Britanija	5363-I-2225/11 02.12.2011	5363-I-1307/12 8.3.2016 N06DA02 3837000066524 122823
020832	Donepeziil Pilva 5 mg filmsko obložene tablete donepeziil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Pilva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-532/11 08.03.2011	5363-I-2225/11 8.3.2016 N06DA02 3837000066524 122823

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020833	Donepezi Polfa Lodž 10 mg filmsko obložene tablete donepezi (donepezilum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	West Pharma - Producoes de Especialidades Farmaceuticas, S.A., Anadora, Portugalska; Atlantic Pharma - Producoes Farmaceuticas, SA, Sinitra, Portugalska; Zaklady Farmaceutyczne Polfa-Lodź SA, Poljska Zaklady Farmaceutyczne Polfa Lodź SA, ul. DREWNOWSKA 43/55, Lodź, Poljska	5363-I-917/12 11.4.2017 N06DA02 3837000127959 142174	
020834	Donepezi Polfa Lodž 5 mg filmsko obložene tablete donepezi (donepezilum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	West Pharma - Producoes de Especialidades Farmaceuticas, S.A., Anadora, Portugalska; Atlantic Pharma - Producoes Farmaceuticas, SA, Sinitra, Portugalska; Zaklady Farmaceutyczne Polfa-Lodź SA, Poljska Zaklady Farmaceutyczne Polfa Lodź SA, ul. DREWNOWSKA 43/55, Lodź, Poljska	5363-I-916/12 11.4.2017 N06DA02 3837000127942 141030	
020835	Doreta 75 mg/650 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadololum) paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-646/12 22.3.2017 N02AX52 3837000126921 139634	
020836	Doreta 75 mg/650 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadololum) paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škafca z 20 tabletami (2 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-645/12 22.3.2017 N02AX52 3837000126914 139620	
020837	Doreta 75 mg/650 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadololum) paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škafca s 40 tabletami (4 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-647/12 22.3.2017 N02AX52 3837000126938 139648	
020838	Doreta 75 mg/650 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadololum) paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škafca s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-648/12 22.3.2017 N02AX52 3837000126945 139651	
020839	Dorzolamid/finolol Teva brez konzervansa 20 mg/5 mg v 1 ml kapljice za oko, raztopina dorzolamid (dorzolamidolum) finolol (finololum)	kapljice za oko, raztopina škafca s 60 enodmerimi vsebniki z 0,2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharma, Works Private Ltd. Company, Göttdilf, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé, Sens, Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka in Teva Runcorn, Runcorn Cheshire, Velika Britanija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-1880/11 5.10.2016 S01ED51 3837000123852 131717	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020840	Dorzolamid/timolol Teva brez konzervansa 20 mg/5 mg v 1 ml kapljice za oko, raztopina timolol (timololum)	kapljice za oko, raztopina škatlja s 30 enodimernimi vsebniki z 0,2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Gódió, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija, Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé, Sens, Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka in Teva Runcorn, Runcorn Cheshire, Velika Britanija	5363-I-1879/11 5.10.2016 S01ED51 3837000123845 131709	
020841	DUROGESIC 100 mikrogramov/h transdermalni obliž fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatlja s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2123/11 do preklica N02AB03 3837000084856 007951	
020842	DUROGESIC 12 mikrogramov/h transdermalni obliž fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatlja s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2119/11 do preklica N02AB03 3837000103229 000663	
020843	DUROGESIC 25 mikrogramov/h transdermalni obliž fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatlja s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2120/11 do preklica N02AB03 3837000084863 008087	
020844	DUROGESIC 50 mikrogramov/h transdermalni obliž fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatlja s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2121/11 do preklica N02AB03 3837000084870 008109	
020845	DUROGESIC 75 mikrogramov/h transdermalni obliž fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatlja s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2122/11 do preklica N02AB03 3837000103236 000680	
020846	EFFECTIN ER 150 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatlja z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pfizer Ireland Pharmaceuticals, Little Connell, Newbridge, Country Kildare, Irska Pfizer Europe MA, EEIG, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Velika Britanija	5363-I-2378/10 2.6.2015 10.11.2010 N06AX16 3837000084931 008133	
020847	EFFECTIN ER 37,5 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatlja s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pfizer Ireland Pharmaceuticals, Little Connell, Newbridge, Country Kildare, Irska Pfizer Europe MA, EEIG, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Velika Britanija	5363-I-524/12 2.6.2015 10.11.2010 N06AX16 3837000023343 020540	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020848	EFFECTIN ER 75 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pfizer Ireland Pharmaceuticals, Little Cornelli, Newbridge, Country Kildare, Irsko Pfizer Europe MA, EEIG, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Velika Britanija	5363-I-2377/10 10.11.2010	5363-I-525/12 2.6.2015 N06AX16 3837000084948 008184
020849	EGLONYL 200 mg tablete sulpirid (sulpiridum)	tableta škatla s steklenico z 12 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-426/12 22.2.2013	N05AL01 3837000013351 027243
020850	EGLONYL 50 mg trde kapsule sulpirid (sulpiridum)	kapsula, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-425/12 22.2.2013	N05AL01 3837000013344 027189
020851	Eksemestan Intas 25 mg filmsko obložene tablete eksemestan (exemestanum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasút u. 13, Madžarska Intas Pharmaceuticals Limited, Sage House 319, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-1669/11 18.10.2016	L02BG06 3837000122442 132314
020852	Eksemestan Intas 25 mg filmsko obložene tablete eksemestan (exemestanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasút u. 13, Madžarska Intas Pharmaceuticals Limited, Sage House 319, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-1670/11 18.10.2016	L02BG06 3837000122459 132322
020853	Eksemestan Intas 25 mg filmsko obložene tablete eksemestan (exemestanum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasút u. 13, Madžarska Intas Pharmaceuticals Limited, Sage House 319, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-1671/11 18.10.2016	L02BG06 3837000122466 132330
020854	Eksemestan Intas 25 mg filmsko obložene tablete eksemestan (exemestanum)	filmsko obložena tableta škatla s 15 tabletami (1 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasút u. 13, Madžarska Intas Pharmaceuticals Limited, Sage House 319, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-1668/11 18.10.2016	L02BG06 3837000122435 132306

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020855	Eksemestan Intas 25 mg filmsko obložene tablete eksemestan (exemestanum)	filmsko obložena tableta škafila z 98 tabletami (4 x 14 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13, Madžarska Intas Pharmaceuticals Limited, Sage House 319, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-1673/11 18.10.2016 L02BG06 3837000122480 132357	
020856	Eksemestan Intas 25 mg filmsko obložene tablete eksemestan (exemestanum)	filmsko obložena tableta škafila z 90 tabletami (4 x 15 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13, Madžarska Intas Pharmaceuticals Limited, Sage House 319, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-1672/11 18.10.2016 L02BG06 3837000122473 132349	
020857	Eksemestan Intas 25 mg filmsko obložene tablete eksemestan (exemestanum)	filmsko obložena tableta škafila s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13, Madžarska Intas Pharmaceuticals Limited, Sage House 319, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-1674/11 18.10.2016 L02BG06 3837000122497 132365	
020858	Eksemestan Intas 25 mg filmsko obložene tablete eksemestan (exemestanum)	filmsko obložena tableta škafila s 120 tabletami (10 x 15 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13, Madžarska Intas Pharmaceuticals Limited, Sage House 319, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-1675/11 18.10.2016 L02BG06 3837000122503 132373	
020859	Eldel 10 mg/g krema pimecrolimus (pimecrolimus)	krema škafila s tubo s 100 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-2157/11 27.01.2011 do preklica D11AH02 3837000095654 036978	
020860	Eldel 10 mg/g krema pimecrolimus (pimecrolimus)	krema škafila s tubo s 30 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-241/11 27.01.2011 do preklica D11AH02 3837000025736 051012	
020861	Eldel 10 mg/g krema pimecrolimus (pimecrolimus)	krema škafila s tubo s 100 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija in MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Bad Homburg, Nemčija MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-881/12 do preklica D11AH02 3837000095654 036978	
020862	Eldel 10 mg/g krema pimecrolimus (pimecrolimus)	krema škafila s tubo s 30 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija in MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Bad Homburg, Nemčija MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-2156/11 06.12.2011 do preklica D11AH02 3837000025736 051012	

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Nacin/rezim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020863	Eligard 22,5 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje levoprolerin (levoprolerinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatala s kompletom z eno aluminijasto zunanjo vrečko, ki vsebuje dve aluminijasti vredni, sterilno injekcijsko iglo in vrečko s sušilom (v eni vrečki je napolnjena injekcijska brizga z vehiklom in velikim balom, v drugi pa napolnjena injekcijska brizga s praškom)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Astellas Pharma Europe B.V., Leiderdorp, Nizozemska in MediGene AG, Planegg/Martinsried, Nemčija Astellas Pharma Europe B.V., Elisabethhof 19, Leiderdorp, Nizozemska	5363-I-75/12 do preklica L02AE02 3837000097306 033995	5363-I-75/12 do preklica L02AE02 3837000113105 043303
020864	Eligard 45 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje levoprolerin (levoprolerinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatala s kompletom z eno aluminijasto zunanjo vrečko, ki vsebuje dve aluminijasti vredni, sterilno injekcijsko iglo in vrečko s sušilom (v eni vrečki je napolnjena injekcijska brizga z vehiklom in velikim balom, v drugi pa napolnjena injekcijska brizga s praškom)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Astellas Pharma Europe B.V., Leiderdorp, Nizozemska in MediGene AG, Planegg/Martinsried, Nemčija Astellas Pharma Europe B.V., Elisabethhof 19, Leiderdorp, Nizozemska	5363-I-77/12 do preklica L02AE02 3837000113105 043303	5363-I-77/12 do preklica L02AE02 3837000113105 043303
020865	Eligard 7,5 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje levoprolerin (levoprolerinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatala s kompletom z eno aluminijasto zunanjo vrečko, ki vsebuje dve aluminijasti vredni, sterilno injekcijsko iglo in vrečko s sušilom (v eni vrečki je napolnjena injekcijska brizga z vehiklom in velikim balom, v drugi pa napolnjena injekcijska brizga s praškom)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Astellas Pharma Europe B.V., Leiderdorp, Nizozemska in MediGene AG, Planegg/Martinsried, Nemčija Astellas Pharma Europe B.V., Elisabethhof 19, Leiderdorp, Nizozemska	5363-I-75/12 do preklica L02AE02 3837000097306 033979	5363-I-75/12 do preklica L02AE02 3837000097306 033979
020866	Elocom 1 mg/g dermalna raztopina mometazon (mometasonum)	dermalna raztopina škatala s plastenko s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	SP Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija; Schering-Plough Spa, Comazzo, Italija in Schering-Plough, San Augustin de Guadalix, Madrid, Španija	5363-I-2238/11 do preklica D07AC13 3837000073089 001678	5363-I-2238/11 do preklica D07AC13 3837000073089 001678
020867	Elocom 1 mg/g dermalna raztopina mometazon (mometasonum)	dermalna raztopina škatala s plastenko s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	SP Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija; Schering-Plough Spa, Comazzo, Italija in Schering-Plough, San Augustin de Guadalix, Madrid, Španija	5363-I-2237/11 do preklica D07AC13 3837000100327 039160	5363-I-2237/11 do preklica D07AC13 3837000100327 039160
020868	Elocom 1 mg/g krema mometazon (mometasonum)	krema škatala s tubo s 30 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-I-2239/11 do preklica D07AC13 3837000090666 061107	5363-I-2239/11 do preklica D07AC13 3837000090666 061107
020869	Elocom 1 mg/g krema mometazon (mometasonum)	krema škatala s tubo s 50 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija	5363-I-2240/11 do preklica D07AC13 3837000073072 001643	5363-I-2240/11 do preklica D07AC13 3837000073072 001643
020870	Elocom 1 mg/g mazilo mometazon (mometasonum)	mazilo škatala s tubo s 30 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija	5363-I-2241/11 do preklica D07AC13 3837000090673 061115	5363-I-2241/11 do preklica D07AC13 3837000090673 061115

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020871	Elocom 1 mg/g mazilo mometazon (mometasonum)	mazilo škatlja s tubo s 50 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-I-2242/11 do preklica D07AC13 3837000073065 001694	
020872	Eltroxin 50 µg tablete natrijev levotiroksinat (levothyroxinum natrium)	tableta škatlja s plastenko s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Aspen Bad Oldesloe GmbH, Bad Oldesloe , Nemčija ASPEN EUROPE GmbH, Industriestrasse 32-36, D-23843 Bad Oldesloe, Nemčija	5363-I-1213/12 do preklica H03AA01 3837000012224 092010	
020873	Emanera 20 mg trde gastrorezišentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezišentna kapsula, trda škatlja s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v prelisnem omotu iz OPA/AlPVC/Al folije)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1015/12 3.6.2015 A02BC05 3837000133080 142021	
020874	Emanera 20 mg trde gastrorezišentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezišentna kapsula, trda škatlja z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v prelisnem omotu iz OPA/AlPVC/Al folije)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1016/12 3.6.2015 A02BC05 3837000133097 142035	
020875	Emanera 40 mg trde gastrorezišentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezišentna kapsula, trda škatlja s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v prelisnem omotu iz OPA/AlPVC/Al folije)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1017/12 3.6.2015 A02BC05 3837000133103 142049	
020876	Emanera 40 mg trde gastrorezišentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezišentna kapsula, trda škatlja z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v prelisnem omotu iz OPA/AlPVC/Al folije)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1018/12 3.6.2015 A02BC05 3837000133110 142052	
020877	Enozul 20 mg trde gastrorezišentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezišentna kapsula, trda škatlja s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v OPA/AlPVC/Al prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2219/11 26.10.2014 A02BC05 3837000125306 133884	
020878	Enozul 20 mg trde gastrorezišentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezišentna kapsula, trda škatlja z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v OPA/AlPVC/Al prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2220/11 26.10.2014 A02BC05 3837000125313 133892	
020879	Enozul 40 mg trde gastrorezišentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezišentna kapsula, trda škatlja s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v OPA/AlPVC/Al prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2221/11 26.10.2014 A02BC05 3837000125320 133906	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020880	Enozol 40 mg trde gastrorezišentne kapsule esomeprazo (esomeprazolom)	gastrorezišentna kapsula, trda škafca z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v OPA/AlPVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-222/11 26.10.2014 A02BC05 3837000125337 133914	5363-I-222/11 26.10.2014 A02BC05 3837000125337 133914
020881	Enalapril Vitabalans 10 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-2225/10 03.11.2010	5363-I-2425/11 14.9.2014 C09AA02 3837000043969 082392
020882	Enalapril Vitabalans 10 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škafca s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-2226/10 03.11.2010	5363-I-2426/11 14.9.2014 C09AA02 3837000043976 082350
020883	Enalapril Vitabalans 20 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-2227/10 03.11.2010	5363-I-2427/11 14.9.2014 C09AA02 3837000043983 082520
020884	Enalapril Vitabalans 20 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škafca s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-2228/10 03.11.2010	5363-I-2428/11 14.9.2014 C09AA02 3837000043990 082490
020885	Enalapril Vitabalans 5 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-2223/10 03.11.2010	5363-I-2423/11 14.9.2014 C09AA02 3837000043945 082635
020886	Enalapril Vitabalans 5 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škafca s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-2224/10 03.11.2010	5363-I-2424/11 14.9.2014 C09AA02 3837000043962 082660
020887	Enap 1,25 mg/ml raztopina za injiciranje enalaprilat (enalaprilatum)	raztopina za injiciranje škafca s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podajanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1763/11 do preklica C09AA02 383700003413 057002	5363-I-1763/11 do preklica C09AA02 383700003413 057002
020888	ENDOXAN 1000 mg prašek za raztopino za infundiranje ciklofosfamid (cyclophosphamidum)	prašek za raztopino za infundiranje škafca z 1 vialo z 1000 mg praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podajanje dovoljenja za promet	Baxter Oncology GmbH, Kantstrasse 2, Halle, Nemčija Baxter d.o.o., Zvezna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-201/12 do preklica L01AA01 3837000022483 063908	5363-I-201/12 do preklica L01AA01 3837000022483 063908

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020889	ENDOXAN 200 mg prašek za raztopino za infundiranje ciklofosfamid (cyclophosphamidum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala z 10 vialami z 200 mg praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Oncology GmbH, Kantstrasse 2, Heile, Nemčija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-199/12 do preklica L01AA01 3837000022506 028029
020890	ENDOXAN 50 mg obložene tablete ciklofosfamid (cyclophosphamidum)	obložena tableta škatala s 50 tabletami (1 x 50 tablet v preloženem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilna specialista ustreznega področja medicine ali od pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Oncology GmbH, Kantstrasse 2, Heile, Nemčija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-199/12 do preklica L01AA01 3837000022513 028063
020891	ENDOXAN 500 mg prašek za raztopino za infundiranje ciklofosfamid (cyclophosphamidum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 500 mg praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Oncology GmbH, Kantstrasse 2, Heile, Nemčija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-200/12 do preklica L01AA01 3837000022490 063894
020892	Epirubicin Kabi 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje epirubicin (epirubicinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 vialo s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi Oncology Plc, Lion Court, Britanija Fresenius Kabi Oncology Plc, Lion Court, Farnham Road, Hampshire, Velika Britanija		5363-I-235/11 19.12.2016 L01DB03 3837000125436 135940
020893	Epirubicin Kabi 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje epirubicin (epirubicinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 vialo s 25 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi Oncology Plc, Lion Court, Britanija Fresenius Kabi Oncology Plc, Lion Court, Farnham Road, Hampshire, Velika Britanija		5363-I-235/11 19.12.2016 L01DB03 3837000125429 135936
020894	EPREX 6 000 i.e./0,6 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatala s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,6 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden, Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-303/12 do preklica B03XA01 3837000022131 023361
020895	EPREX 8 000 i.e./0,8 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatala s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,8 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden, Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-304/12 do preklica B03XA01 3837000022155 023396
020896	EPREX 1 000 i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatala s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden, Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-298/12 do preklica B03XA01 3837000080032 075000

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Nacin/rezim izdajanja Vrsta odloabe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odloabe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odloabe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020897	EPREX 10 000 i.e./1,0 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škaltla s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden, Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-305/12 do preklica B03XA01 3837000080070 074373
020898	EPREX 2 000 i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škaltla s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,5 ml raztopine	podajanje dovoljenja za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden, Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-299/12 do preklica B03XA01 3837000080049 074330
020899	EPREX 20 000 i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škaltla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml raztopine	podajanje dovoljenja za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden, Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-306/12 do preklica B03XA01 3837000105896 012840
020900	EPREX 3 000 i.e./0,3 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škaltla s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,3 ml raztopine	podajanje dovoljenja za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden, Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-300/12 do preklica B03XA01 3837000080056 074349
020901	EPREX 30 000 i.e./0,75 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škaltla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,75 ml raztopine	podajanje dovoljenja za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden, Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-307/12 do preklica B03XA01 3837000113051 041912
020902	EPREX 4 000 i.e./0,4 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škaltla s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,4 ml raztopine	podajanje dovoljenja za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden, Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-301/12 do preklica B03XA01 3837000080063 074365
020903	EPREX 40 000 i.e./1,0 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škaltla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 1,0 ml raztopine	podajanje dovoljenja za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden, Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-308/12 do preklica B03XA01 3837000105902 012874

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Nacin/rezim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020904	EPREX 5 000 i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napojni injeckijski brizgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napojni injeckijski brizgi škata s 6 napojnih injeckijskih brizgami z 0,5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izenoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden, Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-302/12 do preklica B03XA01 383700022124 023353
020905	Epufen 100 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škata s 5 transdermalnimi obliži	podajanje dovoljenja za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2064/11 do preklica N02AB03 3837000106824 018627
020906	Epufen 100 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škata z 10 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija		5363-I-2065/11 do preklica N02AB03 3837000106831 021075
020907	Epufen 12,5 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škata s 5 transdermalnimi obliži	podajanje dovoljenja za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2058/11 do preklica N02AB03 3837000106763 018490
020908	Epufen 12,5 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škata z 10 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2059/11 do preklica N02AB03 3837000106770 021130
020909	Epufen 25 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škata s 5 transdermalnimi obliži	podajanje dovoljenja za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2060/11 do preklica N02AB03 3837000106787 018520
020910	Epufen 25 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škata z 10 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2061/11 do preklica N02AB03 3837000106794 021202
020911	Epufen 50 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škata z 10 transdermalnimi obliži	podajanje dovoljenja za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2063/11 do preklica N02AB03 3837000106817 021270
020912	Epufen 50 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škata s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2062/11 do preklica N02AB03 3837000106800 018554

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020913	EQORES 10 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-1876/11 12.10.2016 N06AB10 3837000123814 131725	
020914	EQORES 15 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-1877/11 12.10.2016 N06AB10 3837000123821 131733	
020915	EQORES 20 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-1878/11 12.10.2016 N06AB10 3837000123838 131741	
020916	EQORES 5 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-1875/11 12.10.2016 N06AB10 3837000123807 131750	
020917	Erazaban 100 mg/g krema dokožano (dicozanolum)	krema škafca s tubo s 15 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imena izdelovalca	Jenson Pharmaceutical Services Ltd, London, VB in Alapis SA, Atene, Grčija Maxima Healthcare Ltd., 10 St. Peters Road, Seaford, East Sussex BN 2 HS, Velika Britanija	5363-I-935/11 27.05.2011 D06BB11 3837000110906 032760	
020918	Erazaban 100 mg/g krema dokožano (dicozanolum)	krema škafca s tubo z 2 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imena izdelovalca	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., London, VB in Alapis SA, Atene, Grčija Maxima Healthcare Ltd., 10 St. Peters Road, Seaford, East Sussex BN 2 HS, Velika Britanija	5363-I-1801/11 do preklica D06BB11 3837000110883 032590	
020919	Erazaban 100 mg/g krema dokožano (dicozanolum)	krema škafca s tubo s 5 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imena izdelovalca	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., London, VB in Alapis SA, Atene, Grčija Maxima Healthcare Ltd., 10 St. Peters Road, Seaford, East Sussex BN 2 HS, Velika Britanija	5363-I-1802/11 do preklica D06BB11 3837000110890 032620	
020920	Escitalopram Pfizer 10 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Poce-Sur-Orse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascoli Piceno, Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1712/11 21.9.2016 N06AB10 3837000122718 129623	
020921	Escitalopram Pfizer 15 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Poce-Sur-Orse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascoli Piceno, Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1713/11 21.9.2016 N06AB10 3837000122725 129631	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020922	Escitalopram Pfizer 20 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Poce-Sur-Orse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascoti Piceno, Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-17/14/11 21.9.2016 N06AB10 3837000122732 129640	
020923	Escitalopram Pfizer 5 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Poce-Sur-Orse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascoti Piceno, Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-17/11/11 21.9.2016 N06AB10 3837000122701 129658	
020924	Esmocard 10 mg/ml raztopina za injiciranje esmolol (esmolol)	raztopina za injiciranje škafca s 5 vialami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	HKMA ITALIA S.P.A., Pavia, Italija in G.L. Pharma GmbH, Vienna, Avstrija Opha-Devel Handels und Vertriebs GmbH, Wintergasse 65/1B, Purkersdorf, Avstrija	5363-I-15/11/11 18.01.2011 5363-I-75/1/2 do preklica C07 AB09 3837000044942 085790	
020925	Esomeprazol AstraZeneca 20 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezistentna tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	AstraZeneca AB, Södertälje in Umea, Švedska; AstraZeneca UK Limited, Cheshire, Velika Britanija; AstraZeneca GmbH, Wedel, Nemčija; Biofabri S.L., Pontevedra, Španija; Cordien Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija; Recipharm Montis, Montis, Francija in AstraZeneca Reims, Reims Cedex 2, Francija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-23/88/11 23.12.2016 A02BC05 3837000126266 134511	
020926	Esomeprazol AstraZeneca 20 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezistentna tableta škafca s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	AstraZeneca AB, Södertälje in Umea, Švedska; AstraZeneca UK Limited, Cheshire, Velika Britanija; AstraZeneca GmbH, Wedel, Nemčija; Biofabri S.L., Pontevedra, Španija; Cordien Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija; Recipharm Montis, Montis, Francija in AstraZeneca Reims, Reims Cedex 2, Francija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-23/87/11 23.12.2016 A02BC05 3837000126259 134503	
020927	Esomeprazol AstraZeneca 40 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezistentna tableta škafca s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	AstraZeneca AB, Södertälje in Umea, Švedska; AstraZeneca UK Limited, Cheshire, Velika Britanija; AstraZeneca GmbH, Wedel, Nemčija; Biofabri S.L., Pontevedra, Španija; Cordien Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija; Recipharm Montis, Montis, Francija in AstraZeneca Reims, Reims Cedex 2, Francija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-23/89/11 23.12.2016 A02BC05 3837000126273 134520	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020928	Esomeprazol Lek 20 mg trde gastrorezišentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezišentna kapsula, trda škafca z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Krika d. d., Novo mesto, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363+689/11 08.04.2011	5363+2134/11 8.4.2016 A02BC05 3837000067118 123560
020929	Esomeprazol Lek 40 mg trde gastrorezišentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezišentna kapsula, trda škafca z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Krika d. d., Novo mesto, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363+690/11 08.04.2011	5363+2135/11 8.4.2016 A02BC05 3837000067125 123579
020930	Esomeprazol Mylan 20 mg trde gastrorezišentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezišentna kapsula, trda škafca s 14 kapsulami (1 x 14 kapsul v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irsko; Generics (UK) Ltd, Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363+852/11 04.05.2011	5363+389/12 4.5.2016 A02BC05 3837000067989 125067
020931	Esomeprazol Mylan 20 mg trde gastrorezišentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezišentna kapsula, trda škafca z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irsko; Generics (UK) Ltd, Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363+853/11 04.05.2011	5363+390/12 4.5.2016 A02BC05 3837000067996 125075
020932	Esomeprazol Mylan 40 mg trde gastrorezišentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezišentna kapsula, trda škafca z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irsko; Generics (UK) Ltd, Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363+855/11 04.05.2011	5363+392/12 4.5.2016 A02BC05 3837000068016 125091
020933	Esomeprazol Mylan 40 mg trde gastrorezišentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezišentna kapsula, trda škafca s 14 kapsulami (1 x 14 kapsul v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irsko; Generics (UK) Ltd, Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363+854/11 04.05.2011	5363+391/12 4.5.2016 A02BC05 3837000068009 125083
020934	Espela 20 mg trde gastrorezišentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezišentna kapsula, trda škafca z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363+691/11 08.04.2011	5363+1648/11 8.4.2016 A02BC05 3837000067132 123641
020935	Espela 40 mg trde gastrorezišentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezišentna kapsula, trda škafca z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363+692/11 08.04.2011	5363+1649/11 8.4.2016 A02BC05 3837000067149 123650

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020936	Esradin 5 mg filmsko obložene tablete desloratadin (desloratadinum)	filmsko obložena tableta škafca z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija Miklich Laboratorios, S.L., Cuevas bajas Edificio Picasso, Malaga, Španija	5363-I-2378/11 19.12.2016 R06AX27 3837000127478 134988	
020937	Esradin 5 mg filmsko obložene tablete desloratadin (desloratadinum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija Miklich Laboratorios, S.L., Cuevas bajas Edificio Picasso, Malaga, Španija	5363-I-2379/11 19.12.2016 R06AX27 3837000127485 134996	
020938	Euthyrox 100 mikrogramov tablete natrijev levotiroksinat (levothyroxinum natriicum)	tableta škafca s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-566/09 05.05.2009 H03AA01 3837000022094 023426	
020939	Euthyrox 150 mikrogramov tablete natrijev levotiroksinat (levothyroxinum natriicum)	tableta škafca s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-567/09 05.05.2009 H03AA01 3837000022100 023205	
020940	Euthyrox 25 mikrogramov tablete natrijev levotiroksinat (levothyroxinum natriicum)	tableta škafca s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1498/11 do preklica H03AA01 3837000022070 023434	
020941	Euthyrox 50 mikrogramov tablete natrijev levotiroksinat (levothyroxinum natriicum)	tableta škafca s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1499/11 do preklica H03AA01 3837000022087 023442	
020942	EXCEDRINIL 250 mg/250 mg/65 mg filmsko obložene tablete acetijsalicylicna kislina (acidum acetylsalicylicum) paracetamol (paracetamololum) kofein (caffeinum)	filmsko obložena tableta škafca s 16 tabletami (2 x 8 tablet v pretnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekmah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-2284/11 5363-I-56/10 05.01.2010 N02BA51 3837000047868 094633	
020943	EXCEDRINIL 250 mg/250 mg/65 mg filmsko obložene tablete acetijsalicylicna kislina (acidum acetylsalicylicum) paracetamol (paracetamololum) kofein (caffeinum)	filmsko obložena tableta škafca z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekmah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-2285/11 5363-I-57/10 05.01.2010 N02BA51 3837000047875 094641	
020944	EXCEDRINIL 250 mg/250 mg/65 mg filmsko obložene tablete acetijsalicylicna kislina (acidum acetylsalicylicum) paracetamol (paracetamololum) kofein (caffeinum)	filmsko obložena tableta škafca z 32 tabletami (4 x 8 tablet v pretnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekmah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-2286/11 5363-I-58/10 05.01.2010 N02BA51 3837000047882 094650	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020945	EXCEDRINIL 250 mg/250 mg/65 mg filmsko obložene tablete acetylsalicylicum (acidum) paracetamol (paracetamolum) kofein (caffeinum)	filmsko obložena tableta škafca z 10 tabletami (1 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-55/10 05.01.2010	5363-I-2283/11 5.1.2015 N02BA51 383700047851 094625
020946	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škafca s 5 dvojnimi vrečkami (luer konektor) z 2500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1915/11	5363-I-1915/11 do preklica B05DA 3837000123999 131830
020947	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škafca z 8 dvojnimi vrečkami (luer konektor) z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1908/11	5363-I-1908/11 do preklica B05DA 3837000123951 131792
020948	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škafca s 5 enojnimi vrečkami (luer konektor) z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1903/11	5363-I-1903/11 do preklica B05DA 3837000084382 010383
020949	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škafca s 5 dvojnimi vrečkami (luer konektor) z 2000 ml raztopine	podaljšanje dovoljenja za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1906/11	5363-I-1906/11 do preklica B05DA 3837000048858 097756
020950	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škafca s 5 enojnimi vrečkami (luer konektor) z 2500 ml raztopine	podaljšanje dovoljenja za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1913/11	5363-I-1913/11 do preklica B05DA 3837000123982 131822
020951	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škafca s 6 dvojnimi vrečkami (koničasti/spike konektor) z 2000 ml raztopine	novi pakiranje Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1910/11	5363-I-1910/11 do preklica B05DA 3837000123968 131806

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020952	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatala z 8 dvojnimi vrečkami (končasti/spike konektor) z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1911/11 do preklica B05DA 3837000123975 131814	
020953	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatala s 5 dvojnimi vrečkami (končasti/spike konektor) z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1909/11 do preklica B05DA 3837000048865 097772	
020954	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatala s 4 dvojnimi vrečkami (luer konektor) z 2500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1914/11 do preklica B05DA 3837000048872 097764	
020955	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatala s 4 enojnimi vrečkami (luer konektor) z 2500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1912/11 do preklica B05DA 3837000084399 010391	
020956	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatala s 6 enojnimi vrečkami (luer konektor) z 2000 ml raztopine	podajanje dovoljenja za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1904/11 do preklica B05DA 3837000123920 131768	
020957	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatala z 8 enojnimi vrečkami (luer konektor) z 2000 ml raztopine	novi pakiranje Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1905/11 do preklica B05DA 3837000123937 131776	
020958	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatala s 6 dvojnimi vrečkami (luer konektor) z 2000 ml raztopine	novi pakiranje Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1907/11 do preklica B05DA 3837000123944 131784	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020959	Faktu 10 mg/50 mg v 1 g rektalno mazilo cinchokain (cinchocainum) polikrezulen (poliresulenum)	rektalno mazilo škatlja s tubo z 20 g mazila in aplikatorjem	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-I-1651/11 do preklica C05AD04 383700001846 030767	5363-I-1651/11 do preklica C05AD04 383700001853 030791
020960	Faktu 2,5 mg/100 mg svečke cinchokain (cinchocainum) polikrezulen (poliresulenum)	svečka škatlja z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-I-1916/11 05.10.2011	5363-I-236/12 do preklica D04AA13 383700001372 053880
020961	Fenisti 1 mg/g gel dimetinden (dimetindenum)	gel škatlja s tubo s 30 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-1916/11 05.10.2011	5363-I-1916/11 do preklica D04AA13 383700001372 053880
020962	Fenisti 1 mg/g gel dimetinden (dimetindenum)	gel škatlja s tubo s 30 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Medis, d.o.o., Brničeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1916/11 27.10.2011	5363-I-1931/11 do preklica R06AB03 383700001396 053910
020963	Fenisti 1 mg/ml peroralne kapljice, raztopina dimetinden (dimetindenum)	peroralne kapljice, raztopina škatlja s steklenico z 20 ml raztopine s polietilensko kapalko in polipropilensko varovalno zaporko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Medis, d.o.o., Brničeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1931/11	5363-I-237/12 do preklica R06AB03 383700001396 053910
020964	Fenisti 1 mg/ml peroralne kapljice, raztopina dimetinden (dimetindenum)	peroralne kapljice, raztopina škatlja s steklenico z 20 ml raztopine s polietilensko kapalko in polipropilensko varovalno zaporko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-1931/11 27.10.2011	5363-I-237/12 do preklica R06AB03 383700001396 053910
020965	Fentanil Torrex 50 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje fentanil (fentanylum)	raztopina za injiciranje škatlja s 5 ampulami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. javni zdravstveni zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija Chiesi Slovenia d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1547/09 14.10.2009	5363-I-264/12 do preklica N01AH01 3837000027297 060380
020966	Fentanil Torrex 50 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje fentanil (fentanylum)	raztopina za injiciranje škatlja s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. javni zdravstveni zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija Chiesi Slovenia d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1546/09 14.10.2009	5363-I-263/12 do preklica N01AH01 3837000027303 060399

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020967	Fibrolan mazilo fibrinolizin (fibrinolysinum) deoksiribonukleaza (desoxyribonucleasum)	mazilo škata s tubo s 50 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Famar Orleans, 5, avenue de Concy, Orleans Cedex 2, Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-517/12 do preklica B06AA02 383700012422 020060
020968	FIDIFLEX 1178 mg prašek za peroralno raztopino glukozamin (glucosaminum)	prašek za peroralno raztopino škata s 30 vrečkami s praškom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajnah. novo pakiranje	Fidimed d.o.o., Slovenija Fidimed d.o.o. Brodišče 32, Trzin, Slovenija		5363-I-963/12 30.1.2013 M01AX05 3837000132953 142066
020969	Finpros 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovenija in Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-505/12 do preklica G04CB01 3837000101383 052477
020970	Finpros 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škata z 98 tabletami (7 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovenija in Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-508/12 do preklica G04CB01 3837000101423 052736
020971	Finpros 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škata z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovenija in Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-504/12 do preklica G04CB01 3837000101386 052418
020972	Finpros 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škata s 84 tabletami (6 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovenija in Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-506/12 do preklica G04CB01 3837000101409 052582
020973	Finpros 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škata z 90 tabletami (9 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovenija in Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-507/12 do preklica G04CB01 3837000101416 052612
020974	Flavamed 30 mg tablete ambroksol (ambroxolum)	tableta škata s 50 tabletami (5 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajanje dovoljenja za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija BERLIN-CHEMIE AG, Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija		5363-I-1689/11 do preklica R05CB06 383700011491 038920
020975	Flavamed 30 mg tablete ambroksol (ambroxolum)	tableta škata z 20 tabletami (2 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajanje dovoljenja za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija BERLIN-CHEMIE AG, Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija		5363-I-1688/11 do preklica R05CB06 383700011484 038890

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020976	Flavamed 30 mg tablete ambroksol (ambroxolum)	tableta škafca z 10 tabletami (1 x 10 tablet v prelišen omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajšanje dovoljenja za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija	5363-I-1687/11 do preklica R05CB06 3837000114177 038750	
020977	Flexbumin 200 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škafca s 24 polietilenski vrečkami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-182/12 do preklica B05AA01 3837000112634 043923	
020978	Flexbumin 200 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škafca z 12 polietilenski vrečkami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-183/12 do preklica B05AA01 3837000114027 043931	
020979	FLIXONASE 50 mikrogramov/vpih pršilo za nos, suspenzija flutikazon (fluticasonum)	pršilo za nos, suspenzija škafca s plastenko (z odmernim pršilnikom, nosnim nastavkom in zaščitnim pokrovčkom) s suspenzijo (60 vpihov)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba slične ovojnine	Glaxo Wellcome S.A., Burgos, Španija in GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan, Poljska GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1020/12 do preklica R01AD08 3837000056402 110507	
020980	FLIXONASE 50 mikrogramov/vpih pršilo za nos, suspenzija flutikazon (fluticasonum)	pršilo za nos, suspenzija škafca s plastenko (z odmernim pršilnikom, nosnim nastavkom in zaščitnim pokrovčkom) s suspenzijo (120 vpihov)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Glaxo Wellcome S.A., Burgos, Španija in GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan, Poljska GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1019/12 do preklica R01AD08 3837000132939 143610	
020981	Fluanxol 3 mg filmsko obložene tablete flupentiksol (flupentixolum)	filmsko obložena tableta škafca s 100 tabletami v vsebniku	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	H. Lundbeck A/S, Ottilavej, Copenhagen-Valby, Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija	5363-I-1717/11 15.9.2016 N05AF01 3837000122763 129666	
020982	Fluanxol 3 mg obložene tablete flupentiksol (flupentixolum)	obložena tableta škafca s 100 tabletami v HDPE vsebniku	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	H. Lundbeck A/S, Ottilavej, Copenhagen-Valby, Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija	5363-I-343/12 do preklica N05AF01 3837000052206 105830	
020983	Fluanxol Depot 20 mg/ml raztopina za injiciranje flupentiksol (flupentixolum)	raztopina za injiciranje škafca z 10 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	H. Lundbeck A/S, Ottilavej, Copenhagen-Valby, Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija	5363-I-344/12 do preklica N05AF01 3837000082500 061794	
020984	Flucinom 250 mg tablete flutamid (flutamidum)	tableta škafca s 100 tabletami (10 x 10 tablet v prelišen omotu)	podajšanje dovoljenja za promet	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija in Schering-Plough S.A., Madrid, Španija Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-I-1296/11 do preklica L02BB01 3837000005073 069752	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020985	Flukonazol Claris 2 mg/ml raztopina za infundiranje flukonazol (fluconazolium)	raztopina za infundiranje škafca z 1 vialo s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	UAB Norameda, Vilnius, Liva in Eurogenerics NV, Brussels, Belgija Cleans Lifesciences UK Limited, Crewe Hall, Crewe, Velika Britanija	5363-1-582/08 07.07.2008	5363-I-1650/11 7.7.2013 J02AC01 3837000113099 042137
020986	Fluoksetin Vitabalans 20 mg filmsko obložene tablete fluoksetin (fluoxetineum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-1413/11 17.10.2016	5363-I-1413/11 17.10.2016 N06AB03 3837000071375 131849
020987	Fluoksetin Vitabalans 20 mg filmsko obložene tablete fluoksetin (fluoxetineum)	filmsko obložena tableta škafca s 100 tabletami (10 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-1414/11 17.10.2016	5363-I-1414/11 17.10.2016 N06AB03 3837000071382 131857
020988	Fluzepam 15 mg trde kapsule fluzepam (flurazepamum)	kapsula, trda škafca z 10 kapsulami (1 x 10 kapsul v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-351/12 do preklica	5363-I-351/12 do preklica N05CD01 383700001228 032905
020989	Fluzepam 30 mg trde kapsule fluzepam (flurazepamum)	kapsula, trda škafca z 10 kapsulami (1 x 10 kapsul v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-352/12 do preklica	5363-I-352/12 do preklica N05CD01 383700001235 024716
020990	FOLKODIN ALKALOID-INT 0,8 mg/ml peroralna raztopina za otroke folkodin (pholcodinum)	peroralna raztopina škafca s stekleničko s 60 ml raztopine in polipropilenskim odmernim lončkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-1818/11 01.04.2010	5363-I-1818/11 do preklica R05DA08 3837000013597 066087
020991	FOLKODIN ALKALOID-INT 1 mg/ml peroralna raztopina folkodin (pholcodinum)	peroralna raztopina škafca s stekleničko s 150 ml raztopine in polipropilenskim odmernim lončkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-1817/11 01.04.2010	5363-I-1817/11 do preklica R05DA08 3837000013580 066079
020992	FOLKODIN ALKALOID-INT 10 mg trde kapsule folkodin (pholcodinum)	kapsula, trda škafca z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v prejšnjih omotih)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-597/10 01.04.2010	5363-I-1816/11 do preklica R05DA08 3837000050318 102830
020993	Formodul 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom beklometazon (beclometasolum) formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škafca s tlačnim vsebnikom, opremljenim z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko, s 180 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dünaj, Avstrija; Chiesi S.A., Courbevoie, Francija Torrex Chiesi Slovenia d.o.o., Trzinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-597/10 01.04.2010	5363-I-1989/11 do preklica R03AK07 3837000113136 042153

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020994	Formodual 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom beklometazon (beclometasonum) formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škafila s tlačnim vsebnikom, opremljenim z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko, s 120 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj, Avstrija, Chiesi S.A., Courbevoie , Francija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4., Ljubljana, Slovenija	5363-I-1988/11 do preklica R03AK07 3837000113129 042145	5363-I-1988/11 do preklica R03AK07 3837000113129 042145
020995	Formodual 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom beklometazon (beclometasonum) formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škafila s tlačnim vsebnikom, opremljenim z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko, s 120 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj, Avstrija, Chiesi S.A., Courbevoie , Francija Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-1988/11 18.10.2011	5363-I-2168/11 do preklica R03AK07 3837000113129 042145
020996	Formodual 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom beklometazon (beclometasonum) formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škafila s tlačnim vsebnikom, opremljenim z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko, s 180 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj, Avstrija, Chiesi S.A., Courbevoie , Francija Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-1989/11 18.10.2011	5363-I-2169/11 do preklica R03AK07 3837000113136 042153
020997	Foster 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom beklometazon (beclometasonum) formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škafila s tlačnim vsebnikom, opremljenim z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko, s 180 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj, Avstrija, Chiesi S.A., Courbevoie , Francija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4., Ljubljana, Slovenija	5363-I-1986/11 18.10.2011	5363-I-1987/11 do preklica R03AK07 3837000113112 042161
020998	Foster 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom beklometazon (beclometasonum) formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škafila s tlačnim vsebnikom, opremljenim z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko, s 120 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj, Avstrija, Chiesi S.A., Courbevoie , Francija Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-1986/11 18.10.2011	5363-I-2166/11 do preklica R03AK07 3837000107777 016284
020999	Foster 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom beklometazon (beclometasonum) formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škafila s tlačnim vsebnikom, opremljenim z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko, s 180 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj, Avstrija, Chiesi S.A., Courbevoie , Francija Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-1987/11 18.10.2011	5363-I-2167/11 do preklica R03AK07 3837000113112 042161
021000	Foster 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom beklometazon (beclometasonum) formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škafila s tlačnim vsebnikom, opremljenim z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko, s 120 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj, Avstrija, Chiesi S.A., Courbevoie , Francija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4., Ljubljana, Slovenija	5363-I-308/11 04.02.2011	5363-I-1986/11 do preklica R03AK07 3837000107777 016284
021001	FRAXIPARINE 9500 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v večodmerni viali nadropairin (nadropairinum)	raztopina za injiciranje škafila z 10 večodmernimi viali s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Glaxo Wellcome Production, Notre Dame de Bondeville, Francija, GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan, Poljska; Glaxo Operation UK Limited (Trading as Glaxo Wellcome Operations), Co Durham , Velika Britanija	5363-I-1805/11 4.2.2016 B01AB06 383700065336 119504	5363-I-1805/11 do preklica B01AB06 383700065336 119504
021002	Fromilid 250 mg filmsko obložene tablete klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta škafila s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-619/12 do preklica J01FA09 383700015652 096989	5363-I-619/12 do preklica J01FA09 383700015652 096989

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Nacin/rezim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021003	Fromilid 500 mg filmsko obložene tablete klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta škatala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1432/09 23.09.2009	5363-I-1620/12 do preklica do preklica J01FA09 3837000015689 096997
021004	Fucidin 20 mg/g krema fusidna kislina (acidum fusidicum)	krema škatala s tubo s 15 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembe in dovoljenju za promet	Leo Laboratories Ltd., Dublin, Irska Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-I-1432/09 23.09.2009	5363-I-1992/11 do preklica D06AX01 3837000074079 022330
021005	Fucidin 20 mg/g mazilo fusidna kislina (acidum fusidicum)	mazilo škatala s tubo s 15 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembe in dovoljenju za promet	Leo Laboratories Ltd., Dublin, Irska Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-I-1434/09 23.09.2009	5363-I-1991/11 do preklica D06AX01 3837000074062 017116
021006	Fucidin 30 mg prepojena tkanina fusidna kislina (acidum fusidicum)	prepojena tkanina škatala z 10 prepojenimi tkaninami v pretisnem omotu	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembe in dovoljenju za promet	Leo Laboratories Ltd., Dublin, Irska Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-I-1433/09 23.09.2009	5363-I-1990/11 do preklica D06AX01 3837000074086 017159
021007	Gadovist 1,0 mmol/ml raztopina za injiciranje gadobutrol (gadobutrolum)	raztopina za injiciranje škatala z vialo s 15 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Bayer Pharma AG, D-13342 Berlin, Nemčija Bayer Pharma AG, D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-1517/09 15.04.2009	5363-I-959/12 do preklica V08CA09 3837000088625 040207
021008	Gadovist 1,0 mmol/ml raztopina za injiciranje gadobutrol (gadobutrolum)	raztopina za injiciranje škatala s steklenico s 65 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Bayer Pharma AG, D-13342 Berlin, Nemčija Bayer Pharma AG, D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-2111/10 19.10.2010	5363-I-961/12 do preklica V08CA09 3837000058789 113824
021009	Gadovist 1,0 mmol/ml raztopina za injiciranje gadobutrol (gadobutrolum)	raztopina za injiciranje škatala z 10 vialami s 30 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Bayer Pharma AG, D-13342 Berlin, Nemčija Bayer Pharma AG, D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-519/09 15.04.2009	5363-I-960/12 do preklica V08CA09 3837000040708 058661
021010	Gadovist 1,0 mmol/ml raztopina za injiciranje v napojeni inekcijski brizgi gadobutrol (gadobutrolum)	raztopina za injiciranje brizgi škatala s 5 napojenimi inekcijskimi brizgami s 7,5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Bayer Pharma AG, D-13342 Berlin, Nemčija Bayer Pharma AG, D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-516/09 15.04.2009	5363-I-958/12 do preklica V08CA09 3837000040692 058670

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021011	Galabar SR 16 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1751/11 23.9.2016 5363-I-1751/11 23.09.2016	5363-I-1751/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123012 130605
021012	Galabar SR 16 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2178/11 23.09.2011	5363-I-2178/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123012 130605
021013	Galabar SR 16 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija; TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2179/11 29.11.2011	5363-I-435/12 23.9.2016 N06DA04 3837000123012 130605
021014	Galabar SR 24 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija; TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2179/11 29.11.2011	5363-I-435/12 23.9.2016 N06DA04 3837000123029 130613
021015	Galabar SR 24 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1752/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123029 130613	5363-I-1752/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123029 130613
021016	Galabar SR 24 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1752/11 23.09.2011	5363-I-2179/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123029 130613
021017	Galabar SR 8 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1750/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123005 130621	5363-I-1750/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123005 130621
021018	Galabar SR 8 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1750/11 23.09.2011	5363-I-2177/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123005 130621
021019	Galabar SR 8 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija; TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2177/11 29.11.2011	5363-I-433/12 23.9.2016 N06DA04 3837000123005 130621

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021020	Galantamin Jenson 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v PVC/PEP/VdC/Alu prelisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories Ltd. Via Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13 , Irška Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, 237 Regents Park Road, London, Velika Britanija	5363-I-2397/11 19.12.2016 N06DA04 3837000127621 135097	
021021	Galantamin Jenson 24 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v PVC/PEP/VdC/Alu prelisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories Ltd. Via Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13 , Irška Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, 237 Regents Park Road, London, Velika Britanija	5363-I-2398/11 19.12.2016 N06DA04 3837000127638 135100	
021022	Galantamin Jenson 8 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v PVC/PEP/VdC/Alu prelisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories Ltd. Via Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13 , Irška Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, 237 Regents Park Road, London, Velika Britanija	5363-I-2396/11 19.12.2016 N06DA04 3837000127614 135089	
021023	Galantamin Pfizer 12 mg filmsko obložene tablete galantamin (galantaminum)	filmsko obložena tableta škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v prelisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Poce-Sur-Orse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascogli Piceno , Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1967/11 7.10.2016 N06DA04 3837000124262 131920	
021024	Galantamin Pfizer 4 mg filmsko obložene tablete galantamin (galantaminum)	filmsko obložena tableta škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v prelisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Poce-Sur-Orse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascogli Piceno , Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1965/11 7.10.2016 N06DA04 3837000124248 131938	
021025	Galantamin Pfizer 8 mg filmsko obložene tablete galantamin (galantaminum)	filmsko obložena tableta škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v prelisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Poce-Sur-Orse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascogli Piceno , Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1966/11 7.10.2016 N06DA04 3837000124255 131946	
021026	Galema SR 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v prelisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1755/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123050 130630	
021027	Galema SR 24 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v prelisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1756/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123067 130648	

Zip. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021028	Galema SR 8 mg in 16 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem (začetno pakiranje) galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatla z 2 x 28 kapsulami (2 x 14, 8 mg kapsul v prejšnjem omotu + 2 x 14, 16 mg kapsul v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1753/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123036 130656	
021029	Galema SR 8 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1754/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123043 130664	
021030	Gammanorm 165 mg/ml raztopina za injiciranje humani polispecifični imunoglobulin (immunoglobulinum humanum normalea)	raztopina za injiciranje škatala z 20 vialami z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba v sestavi zdravila	Octapharma AB, Stockholm, Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-443/11 23.02.2011	5363-I-545/12 23.2.2016 J06BA01 3837000066203 120880
021031	Gammanorm 165 mg/ml raztopina za injiciranje humani polispecifični imunoglobulin (immunoglobulinum humanum normalea)	raztopina za injiciranje škatala z 10 vialami z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba v sestavi zdravila	Octapharma AB, Stockholm, Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-442/11 23.02.2011	5363-I-544/12 23.2.2016 J06BA01 3837000066197 120871
021032	Gammanorm 165 mg/ml raztopina za injiciranje humani polispecifični imunoglobulin (immunoglobulinum humanum normalea)	raztopina za injiciranje škatala z 1 vialo z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba v sestavi zdravila	Octapharma AB, Stockholm, Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-441/11 23.02.2011	5363-I-543/12 23.2.2016 J06BA01 3837000066180 120863
021033	Gammanorm 165 mg/ml raztopina za injiciranje humani polispecifični imunoglobulin (immunoglobulinum humanum normalea)	raztopina za injiciranje škatala z 20 vialami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba v sestavi zdravila	Octapharma AB, Stockholm, Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-440/11 23.02.2011	5363-I-542/12 23.2.2016 J06BA01 3837000066173 120855
021034	Gammanorm 165 mg/ml raztopina za injiciranje humani polispecifični imunoglobulin (immunoglobulinum humanum normalea)	raztopina za injiciranje škatala z 1 vialo z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba v sestavi zdravila	Octapharma AB, Stockholm, Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-438/11 23.02.2011	5363-I-540/12 23.2.2016 J06BA01 3837000066159 120839

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Nacin/rezim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021035	Gammanorm 165 mg/ml raztopina za injiciranje humani polispecifični imunoglobulin (imunoglobulinum humanum normalea)	raztopina za injiciranje škatlja z 10 vialami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju.	Octapharma AB, Stockholm, Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-439/11 23.02.2011	5363-I-541/12 23.02.2016 J06BA01 3837000066166 120847
021036	Gamyl 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatlja z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v PVC/PE/PVC/Alu prelisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	McDermott Laboratories Ltd. Via Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13, Irsko Generics (UK) Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, EN6 1TL, Velika Britanija	5363-I-2397/11 19.12.2011	5363-I-144/12 19.12.2016 N06DA04 3837000127621 135097
021037	Gamyl 24 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatlja z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v PVC/PE/PVC/Alu prelisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	McDermott Laboratories Ltd. Via Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13, Irsko Generics (UK) Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, EN6 1TL, Velika Britanija	5363-I-2398/11 19.12.2011	5363-I-145/12 19.12.2016 N06DA04 3837000127638 135100
021038	Gamyl 8 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatlja z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v PVC/PE/PVC/Alu prelisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	McDermott Laboratories Ltd. Via Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13, Irsko Generics (UK) Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, EN6 1TL, Velika Britanija	5363-I-2396/11 19.12.2011	5363-I-143/12 19.12.2016 N06DA04 3837000127614 135089
021039	GASTAL tablete aluminijev hidroksid (aluminii hydroxidum) magnezijev karbonat (magnesiicarbonas) magnezijev hidroksid (magnesi hydroxidum)	tableta škatlja s 30 tabletami (5 x 6 tablet v prelisnem oмотu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1268/10 05.07.2010	5363-I-2259/11 do preklica A02AD01 3837000082685 090018
021040	GASTAL tablete aluminijev hidroksid (aluminii hydroxidum) magnezijev karbonat (magnesiicarbonas) magnezijev hidroksid (magnesi hydroxidum)	tableta škatlja s 60 tabletami (10 x 6 tablet v prelisnem oмотu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1267/10 05.07.2010	5363-I-2258/11 do preklica A02AD01 3837000012873 033626
021041	Gelaspan 40 mg/ml raztopina za infundiranje derivati želatine (gelatina)	raztopina za infundiranje škatlja z 20 plastičnimi vrečkami (Ecobag) s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-2246/11 13.12.2016 B05AA06 3837000125405 133930	5363-I-2246/11 13.12.2016 B05AA06 3837000125405 133930

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021042	Gelaspan 40 mg/ml raztopina za infundiranje derivati želatine (gelatina)	raztopina za infundiranje škatlja z 10 plastičnimi vrečkami (Ecobag) s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-2247/11 13.12.2016 B05AA06 3837000125412 133949	
021043	Gelaspan 40 mg/ml raztopina za infundiranje derivati želatine (gelatina)	raztopina za infundiranje škatlja z 10 plastičnimi (Ecoflac plus) s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-2245/11 13.12.2016 B05AA06 3837000125399 133922	
021044	Gemcitolin Hospira 38 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitolin (gemcitolabinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatlja z 1 vialo s 26,3 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija	5363-I-914/12 24.5.2017 L01BC05 3837000127928 143638	
021045	Gemcitolin Hospira 38 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitolin (gemcitolabinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatlja z 1 vialo s 5,3 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija	5363-I-913/12 24.5.2017 L01BC05 3837000127911 143624	
021046	Gemcitolin Hospira 38 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitolin (gemcitolabinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatlja z 1 vialo s 52,6 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija	5363-I-915/12 24.5.2017 L01BC05 3837000127935 143641	
021047	Gemcitolin Teva 40 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitolin (gemcitolabinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatlja z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta, Romunija; Pharmachemie B.V., GA Haarlem, Nizozemska; Teva Pharma B.V., GA Haarlem; Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant, Italija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Ulrecht, Nizozemska	5363-I-1645/11 11.01.2011 L01BC05 3837000062946 118265	
021048	Gemcitolin Teva 40 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitolin (gemcitolabinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatlja z 1 vialo s 25 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta, Romunija; Pharmachemie B.V., GA Haarlem, Nizozemska; Teva Pharma B.V., GA Haarlem; Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant, Italija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Ulrecht, Nizozemska	5363-I-1646/11 11.1.2016 L01BC05 3837000062953 118273	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021049	Gemcitabin Teva 40 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatlja z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta, Romunija; Pharmachemie B.V., GA Haarlem; Nizozemska; Teva Pharma B.V., GA Haarlem; Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant, Italija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-76/11 11.01.2011	5363-I-1647/11 11.1.2016 L01BC05 3837000062960 118281
021050	GENOTROPIN 12 mg/ml prašek in vehikel za raztopino za injiciranje somatropin, rekombinantni humani (somatotropinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatlja z 1 dvodelnim vialom zaprtim v večodmernem napojnem injekcijskem peresniku GoQuick s praškom in vehiklom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijskweg 12, Puurs, Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-2375/11 do preklica H01AC01 3837000128901 135062	5363-I-2375/11 do preklica H01AC01 3837000095524 069183
021051	GENOTROPIN 12 mg/ml prašek in vehikel za raztopino za injiciranje somatropin, rekombinantni humani (somatotropinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatlja z 1 dvodelnim vialom v injekcijskem pripomočku Genotropin Pen s praškom in vehiklom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijskweg 12, Puurs, Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-2373/11 do preklica H01AC01 3837000095524 069183	5363-I-2373/11 do preklica H01AC01 3837000095524 069183
021052	GENOTROPIN 5,3 mg/ml prašek in vehikel za raztopino za injiciranje somatropin, rekombinantni humani (somatotropinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatlja z 1 dvodelnim vialom zaprtim v večodmernem napojnem injekcijskem peresniku GoQuick s praškom in vehiklom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijskweg 12, Puurs, Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-2374/11 do preklica H01AC01 3837000128895 135054	5363-I-2374/11 do preklica H01AC01 3837000128895 135054
021053	Gitabin 40 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatlja z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v sestavi zdravila	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta, Romunija in Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant, Nerviano, Italija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-788/11 15.04.2011	5363-I-499/12 2.12.2015 L01BC05 3837000061208 116866
021054	Gitabin 40 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatlja z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v sestavi zdravila	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta, Romunija in Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant, Nerviano, Italija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-786/11 15.04.2011	5363-I-497/12 2.12.2015 L01BC05 3837000061185 116840
021055	Gitabin 40 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatlja z 1 vialo s 25 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v sestavi zdravila	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta, Romunija in Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant, Nerviano, Italija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-787/11 15.04.2011	5363-I-498/12 2.12.2015 L01BC05 3837000061192 116858
021056	GLIKLAZID SERVIER 60 mg tablete s prirejenim sproščanjem gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatlja s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Les Laboratoires Servier Industrie, Francija; Servier (Ireland) Industries Ltd., Irska; ANPHARM P.F. S.A., Poljska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišću 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-702/10 16.04.2010	5363-I-2323/11 16.4.2015 A10BB09 3837000050899 103217

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Nачin/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021057	Glimepirid Arrow 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škafca s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pham (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irski; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicofarma S.A., Varsava , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2794/10 20.12.2010	5363-I-893/12 do preklica A10BB12 3837000043624 083950
021058	Glimepirid Arrow 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pham (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irski; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicofarma S.A., Varsava , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2793/10 20.12.2010	5363-I-892/12 do preklica A10BB12 3837000043617 083810
021059	Glimepirid Arrow 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škafca z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pham (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irski; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicofarma S.A., Varsava , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2795/10 20.12.2010	5363-I-894/12 do preklica A10BB12 3837000043631 083780
021060	Glimepirid Arrow 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škafca z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pham (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irski; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicofarma S.A., Varsava , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2798/10 20.12.2010	5363-I-897/12 do preklica A10BB12 3837000043662 084115
021061	Glimepirid Arrow 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pham (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irski; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicofarma S.A., Varsava , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2796/10 20.12.2010	5363-I-895/12 do preklica A10BB12 3837000043648 084000

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Nачin/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021062	Glimepirid Arrow 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pham (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irski; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medcofarma S.A., Varšava, Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2797/10 20.12.2010	5363-I-896/12 do preklica A10BB12 3837000043655 084034
021063	Glimepirid Arrow 3 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pham (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irski; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medcofarma S.A., Varšava, Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2800/10 20.12.2010	5363-I-899/12 do preklica A10BB12 3837000043686 084131
021064	Glimepirid Arrow 3 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pham (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irski; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medcofarma S.A., Varšava, Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2799/10 20.12.2010	5363-I-898/12 do preklica A10BB12 3837000043679 084123
021065	Glimepirid Arrow 3 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatlja z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pham (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irski; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medcofarma S.A., Varšava, Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2801/10 20.12.2010	5363-I-900/12 do preklica A10BB12 3837000043693 084140
021066	Glimepirid Arrow 4 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pham (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irski; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medcofarma S.A., Varšava, Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2802/10 20.12.2010	5363-I-901/12 do preklica A10BB12 3837000043709 084158

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021067	Glimepirid Arrow 4 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatlja s 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pham (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irski; Jutta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicofarma S.A., Varsava , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2804/10 20.12.2010	5363-I-903/12 do preklica A10BB12 3837000043723 084174
021068	Glimepirid Arrow 4 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pham (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irski; Jutta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicofarma S.A., Varsava , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2803/10 20.12.2010	5363-I-902/12 do preklica A10BB12 3837000043716 084166
021069	Glucobay 100 mg tablete akarboza (acarbosum)	tableta škatlja s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1410/09 21.09.2009	5363-I-2172/11 do preklica A10BF01 3837000002430 054224
021070	Glucobay 100 mg tablete akarboza (acarbosum)	tableta škatlja s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2172/11 30.11.2011	5363-I-967/12 do preklica A10BF01 3837000002430 054224
021071	Glucobay 50 mg tablete akarboza (acarbosum)	tableta škatlja s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1409/09 22.09.2009	5363-I-2171/11 do preklica A10BF01 3837000002423 054100
021072	Glucobay 50 mg tablete akarboza (acarbosum)	tableta škatlja s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2171/11 30.11.2011	5363-I-966/12 do preklica A10BF01 3837000002423 054100
021073	GLUCOPHAGE 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 ali 4 x 15 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Merck Santé s.a.s., Fran.; Merck KGaA Darm., Nem.; Merck KGaA&Co. Werk Spittal, Avst.; Merck S.L., Barc., Španija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-248/10 29.01.2010	5363-I-738/12 do preklica A10BA02 3837000026207 040886

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021074	GLUCOPHAGE 500 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škafra s 100 tabletami (5 x 20 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Merck Santé s.a.s., Semoy, Francija; Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija; Tioapack BV, VR Emmen, Nizozemska; Merck KGaA & Co. Werk Spittal, Avstrija; Merck S.L., Barcelona, Španija in Famar Lyon, Saint-Genis Laval, Francija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-1246/10 29.01.2010	5363-1736/12 do preklica A10BA02 383700026191 040878
021075	GLUCOPHAGE 850 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škafra s 100 tabletami (5 x 20 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Merck Santé s.a.s., Semoy, Francija; Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija; Tioapack BV, VR Emmen, Nizozemska; Merck KGaA & Co. Werk Spittal, Avstrija; Merck S.L., Barcelona, Španija; Famar Lyon, Saint-Genis Laval, Francija in N. Patsiavas S.A., Atene, Grčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-1247/10 29.01.2010	5363-1737/12 do preklica A10BA02 383700073393 011320
021076	Glucovance 1000 mg/5 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum) glibenklamid (glibenclamidum)	filmsko obložena tableta škafra s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nove jakosti, nove oblike, nova pakiranja	Merck Santé s.a.s., Semoy, Francija; Merck KGaA&Co, Spittal/Drau, Avstrija in Merck S.L, Barcelona, Španija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-1222/12 1.2.2017	A10BD02 3837000128888 135953
021077	Glucovance 500 mg/2,5 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum) glibenklamid (glibenclamidum)	filmsko obložena tableta škafra s 60 tabletami (3 x 20 tablet ali 4 x 15 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Merck Santé s.a.s., Semoy, Francija; Merck KGaA&Co, Spittal/Drau, Avstrija in Merck S.L, Barcelona, Španija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-1502/11 23.04.2010	5363-1502/11 do preklica A10BD02 3837000023879 030392
021078	Glucovance 500 mg/5 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum) glibenklamid (glibenclamidum)	filmsko obložena tableta škafra s 60 tabletami (3 x 20 tablet ali 4 x 15 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Merck Santé s.a.s., Semoy, Francija; Merck KGaA&Co, Spittal/Drau, Avstrija in Merck S.L, Barcelona, Španija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-1768/10 23.04.2010	5363-1-1503/11 do preklica A10BD02 3837000023886 030406
021079	GLUCTAM MR 30 mg tablete s prirejenim sproščanjem gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škafra s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Les Laboratoires Servier Industrie, Francija; Servier (Ireland) Industries Ltd., Irska; ANPHARM P.F.S.A., Pojska; Egis Pharmaceuticals PLC, Madžarska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-1232/11 25.03.2010	5363-1232/11 do preklica A10BB09 3837000093971 015040
021080	Glukoza Braun 50 mg/ml raztopina za infundiranje glukoza brezvodna	raztopina za infundiranje vreča iz kopolimernih materialov (Ecobag) s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo pakiranje	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-1551/12 do preklica B05BA03 3837000131826 138660	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021081	Glukoza Braun 50 mg/ml raztopina za infundiranje glukoza brezvodna	raztopina za infundiranje vreča iz kopolimernih materialov (Ecobag) s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-552/12 do preklica B05BA03 3837000131833 138690
021082	Glukoza Braun 50 mg/ml raztopina za infundiranje glukoza brezvodna	raztopina za infundiranje vreča iz kopolimernih materialov (Ecobag) z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-550/12 do preklica B05BA03 3837000131819 138687
021083	Glukoza Braun 50 mg/ml raztopina za infundiranje glukoza brezvodna	raztopina za infundiranje vreča iz kopolimernih materialov (Ecobag) s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-549/12 do preklica B05BA03 3837000131802 138673
021084	GLYDIUM MR 60 mg tablete s prirejenim sproščanjem gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škafra s 60 tabletami (4 x 15 tablet v prelišenem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Les Laboratoires Servier Industrie, Francija; Servier (Ireland) Industries Ltd., Irska; ANPHARM P.F. S.A., Poljska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišću 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2322/11 07.06.2011	5363-I-2322/11 7.6.2016 A109B09 3837000069013 125695
021085	Gonapeptyl 0,1 mg/1 ml raztopina za injiciranje triptorelin (triptorelinum)	raztopina za injiciranje škafra s 7 nepolnjenimi injekcijskimi brizgami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija	5363-I-1806/11 15.12.2014 LO2AE04 3837000046991 092762	5363-I-1806/11 15.12.2014 LO2AE04 3837000047004 092764
021086	Gonapeptyl 0,1 mg/1 ml raztopina za injiciranje triptorelin (triptorelinum)	raztopina za injiciranje škafra s 28 nepolnjenimi injekcijskimi brizgami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija	5363-I-2035/09 15.12.2009	5363-I-1807/11 15.12.2014 LO2AE04 3837000047004 092764
021087	Gyno-Daktarin 200 mg vaginalne globule mikonazol (miconazolium)	vaginalna globula škafra s 7 vaginalnimi globulami v dvojnem traku	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1331/12 do preklica G01AF04 383700003611 025313

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Nacin/rezim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Škodločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021088	Haemate P 500 i.e./1200 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje kombinacija von Willebrandovega faktorja in koagulacijskega faktorja VIII (von Willebrandi factor et coagulationis factor compositi)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 vialo s praškom in 1 vialo z 10 ml vode za injekcije ter škatala z 1 pripravo za prenos s filtrom 20/20 (Mix2Vial), 1 injekcijsko brizgo (10 ml) za enkratno uporabo, 1 kompletom za punkcijo vene, 2 alkoholnima blazincama in 1 nesterilnim obližem	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. Zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	CSL Behring GmbH, Nemčija CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg, Nemčija	5363-I-2015/11 do preklica B02BD06 3837000124323 132381	
021089	Hedfor 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drosiprenon (drosiprenonum) etinilestradiol (ethinyloestradiolum)	filmsko obložena tableta škatala s 364 tabletami (13 x 28 tablet v pretilsnem omotu; 24 belih in 4 zelene tablete)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska	5363-I-2293/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125740 133981	
021090	Hedfor 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drosiprenon (drosiprenonum) etinilestradiol (ethinyloestradiolum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretilsnem omotu; 24 belih in 4 zelene tablete)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska	5363-I-2290/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125719 133957	
021091	Hedfor 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drosiprenon (drosiprenonum) etinilestradiol (ethinyloestradiolum)	filmsko obložena tableta škatala z 84 tabletami (3 x 28 tablet v pretilsnem omotu; 24 belih in 4 zelene tablete)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska	5363-I-2291/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125726 133965	
021092	Hedfor 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drosiprenon (drosiprenonum) etinilestradiol (ethinyloestradiolum)	filmsko obložena tableta škatala z 168 tabletami (6 x 28 tablet v pretilsnem omotu; 24 belih in 4 zelene tablete)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska	5363-I-2292/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125733 133973	
021093	Helex retard 0,5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem alprazolam (alprazolamum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretilsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-46/12 do preklica N05BA12 3837000104769 008540	
021094	Helex retard 1 mg tablete s podaljšanim sproščanjem alprazolam (alprazolamum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretilsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-47/12 do preklica N05BA12 3837000104776 008575	
021095	Helex retard 2 mg tablete s podaljšanim sproščanjem alprazolam (alprazolamum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretilsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-48/12 do preklica N05BA12 3837000104783 008583	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021096	HEPTANON 10 mg/ml peroralna raztopina meladon (methadonum)	peroralna raztopina steklenica s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Mogiliska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-131/10 14.01.2010	5363-I-394/12 do preklica N07BC02 3837000098006 035521
021097	HEPTANON 10 mg/ml peroralna raztopina meladon (methadonum)	peroralna raztopina škafeta s steklenico s 100 ml raztopine in odmerno brizgo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Mogiliska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-130/10 14.01.2010	5363-I-393/12 do preklica N07BC02 3837000084627 009741
021098	HEPTANON 10 mg/ml peroralne kapljice, raztopina meladon (methadonum)	peroralne kapljice, raztopina škafeta s kapalno steklenico z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravila specialiste ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Mogiliska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-132/10 14.01.2010	5363-I-395/12 do preklica N07BC02 3837000013009 022047
021099	HEPTANON 10 mg/ml raztopina za injiciranje meladon (methadonum)	raztopina za injiciranje škafeta s 50 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Mogiliska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-134/10 14.01.2010	5363-I-396/12 do preklica N07BC02 3837000013023 022055
021100	HEPTANON 5 mg tablete meladon (methadonum)	tableta škafeta z 20 tabletami (2 x 10 tablet v preloženem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravila specialiste ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Mogiliska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana, Slovenija in Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Co., Debrecen, Madžarska	5363-I-133/10 14.01.2010	5363-I-397/12 do preklica N07BC02 3837000013016 022039
021101	HEXABRIX 320 mg/ml raztopina za injiciranje joksaglinska kislina (acidum ioxaglicum)	raztopina za injiciranje škafeta s prebodno steklenico s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex, Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1059/11 21.06.2011	5363-I-381/12 10.2.2014 V08AB03 3837000027266 014605
021102	HEXABRIX 320 mg/ml raztopina za injiciranje joksaglinska kislina (acidum ioxaglicum)	raztopina za injiciranje škafeta s prebodno steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex, Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1060/11 21.06.2011	5363-I-382/12 10.2.2014 V08AB03 3837000027273 014583

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021103	Hexvix 85 mg prašek in vehikel za raztopino za intravensko uporabo heksaminoevulinat (hexaminoevulinatum)	prašek in vehikel za raztopino za intravensko uporabo škattla z 1 vialo s praškom in 1 polipropilensko vialo z vehiklom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	PhotoCure ASA, Hoffsvelen 4, Oslo, Norveška GE Healthcare AS, Nydoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-1974/10 29.09.2010	5363-I-150/12 do preklica V04CX 3837000102635 068829
021104	Hexvix 85 mg prašek in vehikel za raztopino za intravensko uporabo heksaminoevulinat (hexaminoevulinatum)	prašek in vehikel za raztopino za intravensko uporabo škattla z 1 vialo s praškom in 1 polipropilensko vialo z vehiklom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	PhotoCure ASA, Hoffsvelen 4, Oslo, Norveška IPSEN PHARMA, 65 Quai Georges Gorse, Boulogne Billancourt, Francija	5363-I-150/12 20.01.2012	5363-I-671/12 do preklica V04CX 3837000102635 068829
021105	HOLOXAN 1 g prašek za raztopino za infundiranje fosfamid (fosfamidum)	prašek za raztopino za infundiranje škattla z 1 vialo s praškom	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Baxter Oncology GmbH, Kantstrasse 2, Halle, Nemčija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-64/12 do preklica L01AA06 3837000016000 035467	5363-I-64/12 do preklica L01AA06 3837000016000 035467
021106	HOLOXAN 2 g prašek za raztopino za infundiranje fosfamid (fosfamidum)	prašek za raztopino za infundiranje škattla z 1 vialo s praškom	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Baxter Oncology GmbH, Kantstrasse 2, Halle, Nemčija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-65/12 do preklica L01AA06 3837000016017 025674	5363-I-65/12 do preklica L01AA06 3837000016017 025674
021107	HOLOXAN 500 mg prašek za raztopino za infundiranje fosfamid (fosfamidum)	prašek za raztopino za infundiranje škattla z 1 vialo s praškom	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Baxter Oncology GmbH, Kantstrasse 2, Halle, Nemčija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-63/12 do preklica L01AA06 3837000016031 035475	5363-I-63/12 do preklica L01AA06 3837000016031 035475
021108	Humulin M3 KwikPen 100 i.e./ml suspenzija za injiciranje insulin, humani, rekombinantni (insulinum humanum)	suspenzija za injiciranje škattla s 5 napolnjenimi injektorskimi peresniki s 3 ml suspenzije	predpisovanje in izdaja zdravila je le na novo pakiranje	Lilly France S.A.S., Fegersheim, Francija ali Eli Lilly Italia S.p.A., Sesto Fiorentino, Italija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brničeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1560/11 do preklica A10AD01 3837000121612 130672	5363-I-1560/11 do preklica A10AD01 3837000121612 130672
021109	Humulin N KwikPen 100 i.e./ml suspenzija za injiciranje insulin, humani, rekombinantni (insulinum humanum)	suspenzija za injiciranje škattla s 5 napolnjenimi injektorskimi peresniki s 3 ml suspenzije	predpisovanje in izdaja zdravila je le na novo pakiranje	Lilly France S.A.S., Fegersheim, Francija ali Eli Lilly Italia S.p.A., Sesto Fiorentino, Italija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brničeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1561/11 do preklica A10AC01 3837000121629 130680	5363-I-1561/11 do preklica A10AC01 3837000121629 130680
021110	Hyplafin 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škattla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretilsnem omotu)	predpisovanje in izdaja zdravila je le na podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Genericon Pharma GmbH, Graz, Avstrija Actavis Group hf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-175/12 do preklica G04CB01 3837000108375 028240	5363-I-175/12 do preklica G04CB01 3837000108375 028240
021111	Hyplafin 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škattla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretilsnem omotu)	predpisovanje in izdaja zdravila je le na podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Genericon Pharma GmbH, Graz, Avstrija Actavis Group hf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-176/12 do preklica G04CB01 3837000109481 028320	5363-I-176/12 do preklica G04CB01 3837000109481 028320

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Nacin/rezim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021112	HypoTears 10 mg/g gel za oko retinol (vitamin A) (retinolum (vitaminum A))	gel za oko škafli s tubo z 10 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imenika dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija Laboratoires THEA, 12 rue Louis Blériot, Clermont-Ferrand Cedex 2, Francija	5363-I-1583/08 02.10.2008	5363-I-1227/12 do preklica S01XA20 3837000024777 070122
021113	Ibandronska kislina Mylan 150 mg filmsko obložene tablete ibandronska kislina (acidum ibandronicum)	filmsko obložena tableta škafli s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	McDermott Laboratories Ltd. T/A, Dublin, Irška; Pharma-Pack Kft, Madžarska; Generics (UK) Ltd., Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-945/10 14.05.2010	5363-I-823/12 14.5.2015 M05BA06 3837000052327 105813
021114	Ibandronska kislina Mylan 150 mg filmsko obložene tablete ibandronska kislina (acidum ibandronicum)	filmsko obložena tableta škafli z 1 tableto	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	McDermott Laboratories Ltd. T/A, Dublin, Irška; Pharma-Pack Kft, Madžarska; Generics (UK) Ltd., Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-944/10 14.05.2010	5363-I-822/12 14.5.2015 M05BA06 3837000052220 105805
021115	Ibubel 200 mg filmsko obložene tablete ibuprofen (ibuprofenium)	filmsko obložena tableta škafli z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija Belupo, d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1784/11 21.9.2016	5363-I-1784/11 21.9.2016 M01AE01 3837000123203 129674
021116	Ibubel 400 mg filmsko obložene tablete ibuprofen (ibuprofenium)	filmsko obložena tableta škafli z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija Belupo, d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1783/11 21.9.2016	5363-I-1783/11 21.9.2016 M01AE01 3837000123197 129682
021117	Ibuprofen Belupo 20 mg/ml peroralna suspenzija ibuprofen (ibuprofenium)	peroralna suspenzija škafli s stekleničko s 100 ml suspenzije in merilno žličko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija Belupo, d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1785/11 21.9.2016	5363-I-1785/11 21.9.2016 M01AE01 3837000123210 129690
021118	Iomedin 20 mikrogramov/ml koncentrat za raztopino za infundiranje iloprost (iloprostum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafli s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imenika dovoljenja za promet	Berlirmed S.A., Poligono Industrial Santa Rosa, Sector 32 C, 28806 Alcalá de Henares, Madrid, Španija Bayer Pharma AG, D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-2042/08 12.12.2008	5363-I-1021/12 do preklica B01AC11 3837000029291 050148
021119	Iomedin 20 mikrogramov/ml koncentrat za raztopino za infundiranje iloprost (iloprostum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafli s 5 ampulami z 2,5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imenika dovoljenja za promet	Berlirmed S.A., Poligono Industrial Santa Rosa, Sector 32 C, 28806 Alcalá de Henares, Madrid, Španija Bayer Pharma AG, D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-2043/08 12.12.2008	5363-I-1022/12 do preklica B01AC11 3837000029284 050156

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021120	IMMUNATE 1000 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje kombinacija von Willebrandovega faktorja in koagulacijskega faktorja VIII (von Willebrand factor et coagulationis factor compositi)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatlja z 1 vialo s praškom, 1 vialo z 10 ml sterilne vode za injekcije, 1 prečimifiltrijskim setom, 1 brizgo za enkratno uporabo (10 ml), 1 iglo za enkratno uporabo in 1 infuzijskim setom z metuljičkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1765/11 22.9.2016 B02BD06 3837000123104 129704	
021121	IMMUNATE 250 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje kombinacija von Willebrandovega faktorja in koagulacijskega faktorja VIII (von Willebrand factor et coagulationis factor compositi)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatlja z 1 vialo s praškom, 1 vialo s 5 ml sterilne vode za injekcije, 1 prečimifiltrijskim setom, 1 brizgo za enkratno uporabo (5 ml), 1 iglo za enkratno uporabo in 1 infuzijskim setom z metuljičkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1764/11 22.9.2016 B02BD06 3837000123081 129712	
021122	IMMUNATE 500 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje kombinacija von Willebrandovega faktorja in koagulacijskega faktorja VIII (von Willebrand factor et coagulationis factor compositi)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatlja z 1 vialo s praškom, 1 vialo s 5 ml sterilne vode za injekcije, 1 prečimifiltrijskim setom, 1 brizgo za enkratno uporabo (5 ml), 1 iglo za enkratno uporabo in 1 infuzijskim setom z metuljičkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1765/11 22.9.2016 B02BD06 3837000123098 129720	
021123	IMMUNINE 1200 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje koagulacijski faktor IX (coagulationis factor IX)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatlja z 1 vialo s praškom, 1 vialo z 10 ml vode za injekcije, 1 prečno iglo, 1 prezačevalno iglo, 1 filtrsko iglo, 1 iglo za enkratno uporabo, 1 brizgo za enkratno uporabo in 1 infuzijskim setom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2372/11 do preklica B02BD04 3837000115260 046728	
021124	IMMUNINE 200 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje koagulacijski faktor IX (coagulationis factor IX)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatlja z 1 vialo s praškom, 1 vialo s 5 ml vode za injekcije, 1 prečno iglo, 1 prezačevalno iglo, 1 filtrsko iglo, 1 iglo za enkratno uporabo, 1 brizgo za enkratno uporabo in 1 infuzijskim setom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2370/11 do preklica B02BD04 3837000115277 046736	
021125	IMMUNINE 600 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje koagulacijski faktor IX (coagulationis factor IX)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatlja z 1 vialo s praškom, 1 vialo s 5 ml vode za injekcije, 1 prečno iglo, 1 prezačevalno iglo, 1 filtrsko iglo, 1 iglo za enkratno uporabo, 1 brizgo za enkratno uporabo in 1 infuzijskim setom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2371/11 do preklica B02BD04 3837000115253 046744	
021126	Indrofar 150 mg filmsko obložene tablete ibandronska kislina (acidum ibandronicum)	filmsko obložena tableta škatlja s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Specifar S.A., 1, 28 Octovrius str., Ag. Varvara, Alene, Gričja	5363-I-2112/11 11.11.2016 M05BA06 3837000125184 132403	
021127	Indrofar 150 mg filmsko obložene tablete ibandronska kislina (acidum ibandronicum)	filmsko obložena tableta škatlja z 1 tableto v pretisnem omotu	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Specifar S.A., 1, 28 Octovrius str., Ag. Varvara, Alene, Gričja	5363-I-2111/11 11.11.2016 M05BA06 3837000125177 132390	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021128	INFANRIX - IPV + Hib prašek in suspenzija za suspenzijo za injiciranje mešano cepivo proti davici, hemofilusu influencae, oslovskemu kašlju, otroški ohromelosti in tetanusu (diphtheriae, haemophilii influenzae B, pertussis, poliomyelitis et tetani vaccinum combinatum)	prašek in suspenzija za injiciranje škatlja z 10 nepolnjenimi injekcijskimi brzgammi z 0,5 ml suspenzije, 20 injekcijskimi iglammi in 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba in dovoljenju za promet	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., 89, rue de L'Institut, 1330 Rixensart, Belgija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-1746/09 17.06.2009	5363-126/11 do preklica J07CA06 3837000088502 020176
021129	Inotop 12,5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje dobutamin (dobutaminum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatlja s 5 ampulami z 20 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imena inmetrika dovoljenja za promet	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija Chiesi Slovenija d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-1356/10 02.03.2010	5363-1529/12 do preklica C01CA07 3837000025774 040223
021130	INTRALIPID 200 mg/ml emulzija za infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje škatlja z 12 Biofine vrečkami s 500 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Fresenius Kabi AB, Rapsгатan 7, Uppsala Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-1482/12 do preklica B05BA02 3837000131536 141074	
021131	INTRALIPID 200 mg/ml emulzija za infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje škatlja z 10 Biofine vrečkami s 100 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Fresenius Kabi AB, Rapsгатan 7, Uppsala Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-1481/12 do preklica B05BA02 3837000131529 141060	
021132	INTRALIPID 200 mg/ml emulzija za infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje Biofine vreča s 500 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Fresenius Kabi AB, Rapsгатan 7, Uppsala Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-1480/12 do preklica B05BA02 3837000131512 141057	
021133	INTRALIPID 200 mg/ml emulzija za infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje Biofine vreča s 100 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Fresenius Kabi AB, Rapsгатan 7, Uppsala Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-1479/12 do preklica B05BA02 3837000131505 141043	
021134	Iopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatlja z 10 vialami z 200 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba inmetrika dovoljenja za promet	Solpharm GmbH, Industrierstrasse 3, Melsungen, Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Kohn, Nemčija	5363-1673/10 16.04.2010	5363-1402/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050691 103284
021135	Iopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatlja s 30 vialami z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba inmetrika dovoljenja za promet	Solpharm GmbH, Industrierstrasse 3, Melsungen, Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Kohn, Nemčija	5363-1675/10 16.04.2010	5363-1404/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050714 103233

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021136	Iopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (rodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škotala z 1 vialo s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solupharm GmbH, Industrierstrasse 3, Melsungen, Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-1-338/12 16.4.2015 V08AB04 3837000131444 138520	
021137	Iopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (rodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škotala s 6 vialami s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solupharm GmbH, Industrierstrasse 3, Melsungen, Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-1-339/12 16.4.2015 V08AB04 3837000131451 138534	
021138	Iopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (rodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škotala z 10 vialami z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solupharm GmbH, Industrierstrasse 3, Melsungen, Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-1-669/10 16.04.2010 V08AB04 3837000050653 103314	
021139	Iopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (rodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škotala z 20 vialami z 200 ml raztopine	sprememba imetnika dovoljenja za promet	Solupharm GmbH, Industrierstrasse 3, Melsungen, Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-1-403/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050707 103250	
021140	Iopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (rodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škotala s 30 vialami s 75 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solupharm GmbH, Industrierstrasse 3, Melsungen, Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-1-677/10 16.04.2010 V08AB04 3837000050738 103322	
021141	Iopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (rodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škotala z 10 vialami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solupharm GmbH, Industrierstrasse 3, Melsungen, Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-1-401/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050684 103276	
021142	Iopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (rodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škotala s 30 vialami s 50 ml raztopine	sprememba imetnika dovoljenja za promet	Solupharm GmbH, Industrierstrasse 3, Melsungen, Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-1-405/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050721 103225	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021143	Iopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škotala s 30 vialami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-678/10 16.04.2010	5363-678/10 16.4.2015 V08AB04 3837000050745 103330
			sprememba imetnika dovoljenja za promet			
021144	Iopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škotala z 10 vialami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-670/10 16.04.2010	5363-670/10 16.4.2015 V08AB04 3837000050660 103268
			sprememba imetnika dovoljenja za promet			
021145	Iopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škotala z 10 vialami s 75 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-671/10 16.04.2010	5363-671/10 16.4.2015 V08AB04 3837000050677 103306
			sprememba imetnika dovoljenja za promet			
021146	Iopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škotala z 10 vialami s 75 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-681/10 16.04.2010	5363-681/10 16.4.2015 V08AB04 3837000050776 103373
			sprememba imetnika dovoljenja za promet			
021147	Iopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škotala z 10 vialami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-682/10 16.04.2010	5363-682/10 16.4.2015 V08AB04 3837000050783 103381
			sprememba imetnika dovoljenja za promet			
021148	Iopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škotala z 10 vialami z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-679/10 16.04.2010	5363-679/10 16.4.2015 V08AB04 3837000050752 103365
			sprememba imetnika dovoljenja za promet			
021149	Iopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škotala z 10 vialami z 200 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-683/10 16.04.2010	5363-683/10 16.4.2015 V08AB04 3837000050790 103390
			sprememba imetnika dovoljenja za promet			

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021150	Iopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škotala z 20 vialami z 200 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-684/10 16.04.2010	5363-1413/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050806 103403
021151	Iopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škotala z 10 vialami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-680/10 16.04.2010	5363-1409/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050769 103357
021152	Iopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škotala s 30 vialami z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-685/10 16.04.2010	5363-1414/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050813 103411
021153	Iopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škotala s 30 vialami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-686/10 16.04.2010	5363-1415/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050820 103420
021154	Iopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škotala s 30 vialami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-688/10 16.04.2010	5363-1417/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050844 103454
021155	Iopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škotala s 30 vialami s 75 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-687/10 16.04.2010	5363-1416/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050837 103438
021156	Iopamiro 300 mg/ml raztopina za injiciranje iopamidol (iopamidolum)	raztopina za injiciranje škotala s steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	PATHEON ITALIA S.p.A., Via Morlolese, 87, Ferentino, Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija	5363-1896/11 do preklica V08AB04 3837000077537 052396	

podajšanje dovoljenja za promet

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021157	Iopamiro 300 mg/ml raztopina za injiciranje iopamidol (iopamidolum)	raztopina za injiciranje škotala s steklenico s 30 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	PATHEON ITALIA S.p.A., Via Morolense, 87, Ferentino, Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Foli 50, Milano, Italija	5363-I-1894/11 do preklica V08AB04 3837000077513 052337	
021158	Iopamiro 300 mg/ml raztopina za injiciranje iopamidol (iopamidolum)	raztopina za injiciranje škotala s steklenico s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	PATHEON ITALIA S.p.A., Via Morolense, 87, Ferentino, Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Foli 50, Milano, Italija	5363-I-1895/11 do preklica V08AB04 3837000077520 052361	
021159	Iopamiro 370 mg/ml raztopina za injiciranje iopamidol (iopamidolum)	raztopina za injiciranje škotala s steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	PATHEON ITALIA S.p.A., Via Morolense, 87, Ferentino, Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Foli 50, Milano, Italija	5363-I-1899/11 do preklica V08AB04 3837000077568 052450	
021160	Iopamiro 370 mg/ml raztopina za injiciranje iopamidol (iopamidolum)	raztopina za injiciranje škotala s steklenico s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	PATHEON ITALIA S.p.A., Via Morolense, 87, Ferentino, Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Foli 50, Milano, Italija	5363-I-1898/11 do preklica V08AB04 3837000077551 052442	
021161	Iopamiro 370 mg/ml raztopina za injiciranje iopamidol (iopamidolum)	raztopina za injiciranje škotala s steklenico z 200 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	PATHEON ITALIA S.p.A., Via Morolense, 87, Ferentino, Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Foli 50, Milano, Italija	5363-I-1900/11 do preklica V08AB04 3837000077575 072648	
021162	Iopamiro 370 mg/ml raztopina za injiciranje iopamidol (iopamidolum)	raztopina za injiciranje škotala s steklenico s 30 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	PATHEON ITALIA S.p.A., Via Morolense, 87, Ferentino, Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Foli 50, Milano, Italija	5363-I-1897/11 do preklica V08AB04 3837000077544 052434	
021163	Ibesartan Jenson Pharmaceutical Services 150 mg tablete ibesartan (ibesartanum)	tableta škotala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preflisnem omotu)	podajanje dovoljenja za promet	McDermott Laboratories Ltd. ita Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13, Irsko Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, 237 Regents Park Road, London, Velika Britanija	5363-I-676/12 26.3.2017 C09CA04 3837000127706 139665	
021164	Ibesartan Jenson Pharmaceutical Services 300 mg tablete ibesartan (ibesartanum)	tableta škotala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preflisnem omotu)	podajanje dovoljenja za promet	McDermott Laboratories Ltd. ita Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13, Irsko Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, 237 Regents Park Road, London, Velika Britanija	5363-I-677/12 26.3.2017 C09CA04 3837000127713 139679	

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Nacin/rezim izdajanja Vrsta odloabe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odloabe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odloabe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021165	Iribesartan Mylan 150 mg tablete iribesartan (iribesartanum)	tableta škattla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imenika dovoljenja za promet in sprememba imena	McDermott Laboratories Ltd. t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13 , Irška Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1268/12 26.3.2017 26.03.2012	5363-I-1268/12 26.3.2017 C09CA04 3837000127706 139665
021166	Iribesartan Mylan 300 mg tablete iribesartan (iribesartanum)	tableta škattla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imenika dovoljenja za promet in sprememba imena	McDermott Laboratories Ltd. t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13 , Irška Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1269/12 26.3.2017	5363-I-1269/12 26.3.2017 C09CA04 3837000127713 139679
021167	Irinotekanijev klorid Lek 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škattla z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Barieben, Nemčija in Ebewe Pharma Ges.m.b.H., Unterach , Avstrija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-245/12 26.5.2014 02.03.2010	5363-I-245/12 26.5.2014 L01XX19 3837000041361 061620
021168	Irinotekanijev klorid Lek 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škattla z 1 vialo z 2 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Barieben, Nemčija in Ebewe Pharma Ges.m.b.H., Unterach , Avstrija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-244/12 26.5.2014 02.03.2010	5363-I-244/12 26.5.2014 L01XX19 3837000041354 061611
021169	Iruzid 10 mg/12,5 mg tablete lizinopril (lizinoprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škattla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava , Slovaška Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-266/12 do preklica C09BA03 3837000119381 051594	5363-I-266/12 do preklica C09BA03 3837000119381 051594
021170	Iruzid 10 mg/12,5 mg tablete lizinopril (lizinoprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škattla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava , Slovaška Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-265/12 do preklica C09BA03 3837000119374 051586	5363-I-265/12 do preklica C09BA03 3837000119374 051586
021171	Iruzid 20 mg/12,5 mg tablete lizinopril (lizinoprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škattla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava , Slovaška Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-268/12 do preklica C09BA03 3837000119404 051616	5363-I-268/12 do preklica C09BA03 3837000119404 051616
021172	Iruzid 20 mg/12,5 mg tablete lizinopril (lizinoprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škattla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava , Slovaška Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-267/12 do preklica C09BA03 3837000119398 051608	5363-I-267/12 do preklica C09BA03 3837000119398 051608
021173	Iruzid 20 mg/25 mg tablete lizinopril (lizinoprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škattla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava , Slovaška Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-270/12 do preklica C09BA03 3837000119428 051632	5363-I-270/12 do preklica C09BA03 3837000119428 051632

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021174	Iruzid 20 mg/25 mg tablete lizinopril (lizinoprilum) hidroklorid (hydrochlorothiazidum)	tableta škafra s 30 tabletami (1 x 30 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava , Slovaška Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-269/12 do preklica C09BA03 3837000119411 051624	
021175	Isofasan 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škafra s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVDC-AI ali OPA/Alu/PVC/AI prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-207/11 28.10.2016 G04BD08 3837000124477 132411	
021176	Isofasan 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škafra s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-207/11 28.10.2016 G04BD08 3837000124484 132420	
021177	Isofasan 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škafra s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVDC-AI ali OPA/Alu/PVC/AI prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva, Lek farmaceutvska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-248/12 28.10.2011 G04BD08 3837000124477 132411	
021178	Isofasan 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škafra s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva, Lek farmaceutvska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-249/12 28.10.2011 G04BD08 3837000124484 132420	
021179	Isofasan 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škafra s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-207/11 28.10.2016 G04BD08 3837000124460 132446	
021180	Isofasan 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škafra s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVDC-AI ali OPA/Alu/PVC/AI prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-2069/11 28.10.2016 G04BD08 3837000124463 132438	
021181	Isofasan 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škafra s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVDC-AI ali OPA/Alu/PVC/AI prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva, Lek farmaceutvska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-246/12 28.10.2016 G04BD08 3837000124463 132438	
021182	Isofasan 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škafra s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva, Lek farmaceutvska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-247/12 28.10.2016 G04BD08 3837000124460 132446	

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021183	Izofluran Torrex 100 ml para za inhaliranje, tekočina izofluran (isofluranum)	para za inhaliranje, tekočina škotala s steklenico s 100 ml tekočine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba inena imenika dovoljenja za promet	Piramal Healthcare UK Limited, London, Velika Britanija; Chiesi Pharma, GmbH, Dunaj, Avstrija in Piramal Healthcare UK Limited, Northumberland, Velika Britanija Chiesi Slovenia d.o.o., Trdnova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-1625/11 23.03.2011	5363-1527/12 do preklica N01AB06 3837000077803 087424
021184	Izofluran Torrex 250 ml para za inhaliranje, tekočina izofluran (isofluranum)	para za inhaliranje, tekočina škotala s steklenico z 250 ml tekočine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba inena imenika dovoljenja za promet	Piramal Healthcare UK Limited, London, Velika Britanija; Chiesi Pharma, GmbH, Dunaj, Avstrija in Piramal Healthcare UK Limited, Northumberland, Velika Britanija Chiesi Slovenia d.o.o., Trdnova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-1626/11 23.03.2011	5363-1528/12 do preklica N01AB06 3837000077810 087432
021185	KABIVEN emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana, kombinacije glukoza, aminokislinske elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škotala s 3 tri-preklatnimi Biotfine vrečkami z 2566 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podajanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija Medias International d.o.o., Leskovača cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-1-174/12 do preklica B05BA10 3837000116069 047724	
021186	KABIVEN emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana, kombinacije glukoza, aminokislinske elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škotala s 4 tri-preklatnimi Biotfine vrečkami s 1026 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podajanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija Medias International d.o.o., Leskovača cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-1-171/12 do preklica B05BA10 3837000116819 047740	
021187	KABIVEN emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana, kombinacije glukoza, aminokislinske elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škotala z 4 tri-preklatnimi Biotfine vrečkami z 2063 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podajanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija Medias International d.o.o., Leskovača cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-1-173/12 do preklica B05BA10 3837000116802 047732	
021188	KABIVEN emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana, kombinacije glukoza, aminokislinske elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škotala s 4 tri-preklatnimi Biotfine vrečkami s 1540 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podajanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija Medias International d.o.o., Leskovača cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-1-172/12 do preklica B05BA10 3837000116062 047910	
021189	Kalcipos 500 mg/800 i.e. žvečljive tablete kalcij (calcium) holekalciferol (vitamin D3) (cholecalciferolum (vitaminum D3))	žvečljiva tableta plastenka z 20 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagenvägen 7, Jordbro, Švedska MEDA AB, Pipersvägen 2, Box 906, Solna, Švedska	5363-1884/12 11.4.2017	5363-1884/12 11.4.2017 A12AX 3837000132847 141088
021190	Kalcipos 500 mg/800 i.e. žvečljive tablete kalcij (calcium) holekalciferol (vitamin D3) (cholecalciferolum (vitaminum D3))	žvečljiva tableta plastenka s 180 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagenvägen 7, Jordbro, Švedska MEDA AB, Pipersvägen 2, Box 906, Solna, Švedska	5363-1891/12 11.4.2017	5363-1891/12 11.4.2017 A12AX 3837000132915 141151

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021191	Kalcipos 500 mg/800 i.e. žvečljive tablete kalcij (calcium) holekalciferol (vitamin D3) (cholecalciferolum (vitaminum D3))	žvečljiva tableta plastenka s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagenvägen 7, Jordbro , Švedska MEDA AB, Pipersvägen 2, Box 906, Solna, Švedska	5363-I-886/12 11.4.2017 A12AX 3837000132854 141091	
021192	Kalcipos 500 mg/800 i.e. žvečljive tablete kalcij (calcium) holekalciferol (vitamin D3) (cholecalciferolum (vitaminum D3))	žvečljiva tableta plastenka z 90 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagenvägen 7, Jordbro , Švedska MEDA AB, Pipersvägen 2, Box 906, Solna, Švedska	5363-I-889/12 11.4.2017 A12AX 3837000132892 141134	
021193	Kalcipos 500 mg/800 i.e. žvečljive tablete kalcij (calcium) holekalciferol (vitamin D3) (cholecalciferolum (vitaminum D3))	žvečljiva tableta plastenka s 40 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagenvägen 7, Jordbro , Švedska MEDA AB, Pipersvägen 2, Box 906, Solna, Švedska	5363-I-886/12 11.4.2017 A12AX 3837000132861 141103	
021194	Kalcipos 500 mg/800 i.e. žvečljive tablete kalcij (calcium) holekalciferol (vitamin D3) (cholecalciferolum (vitaminum D3))	žvečljiva tableta plastenka s 50 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagenvägen 7, Jordbro , Švedska MEDA AB, Pipersvägen 2, Box 906, Solna, Švedska	5363-I-887/12 11.4.2017 A12AX 3837000132878 141117	
021195	Kalcipos 500 mg/800 i.e. žvečljive tablete kalcij (calcium) holekalciferol (vitamin D3) (cholecalciferolum (vitaminum D3))	žvečljiva tableta plastenka s 60 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagenvägen 7, Jordbro , Švedska MEDA AB, Pipersvägen 2, Box 906, Solna, Švedska	5363-I-888/12 11.4.2017 A12AX 3837000132885 141120	
021196	Kalcipos 500 mg/800 i.e. žvečljive tablete kalcij (calcium) holekalciferol (vitamin D3) (cholecalciferolum (vitaminum D3))	žvečljiva tableta plastenka s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagenvägen 7, Jordbro , Švedska MEDA AB, Pipersvägen 2, Box 906, Solna, Švedska	5363-I-890/12 11.4.2017 A12AX 3837000132908 141148	
021197	Kalijev jodid Lek 65 mg tablete kalijev jodid (kalii iodidum)	tableta škotala z 2 tabletama (1 x 2 tableti v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-52/12 do preklica V03AB21 3837000128970 135240	
021198	Kalijev klorid B. Braun 149 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje kalijev klorid (kalii chloridum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škotala z 20 ampulami z 20 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-1832/11 29.9.2016 B05XA01 3837000123708 130702	
021199	Kalijev klorid B. Braun 149 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje kalijev klorid (kalii chloridum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škotala z 20 ampulami z 10 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-1831/11 29.9.2016 B05XA01 3837000123692 130699	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Nacin/rezim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021200	Kalijev klorid B. Braun 74.5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje kalijev klorid (kali kloridum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 20 vialami s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-1829/11 29.9.2016 B05XA01 3837000123678 130737	
021201	Kalijev klorid B. Braun 74.5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje kalijev klorid (kali kloridum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 20 ampulami z 20 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-1828/11 29.9.2016 B05XA01 3837000123661 130729	
021202	Kalijev klorid B. Braun 74.5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje kalijev klorid (kali kloridum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 20 vialami s 100 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-1830/11 29.9.2016 B05XA01 3837000123685 130745	
021203	Kalijev klorid B. Braun 74.5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje kalijev klorid (kali kloridum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 20 ampulami z 10 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-1827/11 29.9.2016 B05XA01 3837000123654 130710	
021204	Kalijev losartanat/hidroklorotiazid mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, podajanje dovoljenja za promet	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllő. Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-278/12 do preklica C09DA01 3837000115918 047350	
021205	Kalijev losartanat/hidroklorotiazid mg/12.5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, podajanje dovoljenja za promet	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllő. Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-279/12 do preklica C09DA01 3837000115925 047406	
021206	Kalijev losartanat/hidroklorotiazid mg/12.5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, podajanje dovoljenja za promet	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllő. Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-276/12 do preklica C09DA01 3837000115468 047317	

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Nacin/rezim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021207	Kalijev losartanat/hidroklorotiazid Teva 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škafca z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretilsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Góddólo. Madžarska. Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Heerlem, Nizozemska. Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komarov , Češka Republika Utrecht, Nizozemska	5363-1451/12 do preklica C09DA01 3837000115901 047341	
021208	KAPTOPRIL ALKALOID-INT 25 mg tablete kaptopril (captoprilum)	tableta škafca s steklenico s 40 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imeinika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-1451/12 do preklica C09AA01 383700013085 003115	
021209	KARBOX 150 mg filmsko obložene tablete okskarbazepin (oxcarbazepinum)	filmsko obložena tableta škafca s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretilsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Limited, VB; McDermott Laborat., Irsko in Merck Kft. Budimpešta , Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Poiters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-1314/12 do preklica N03AF02 3837000108804 026972	
021210	KARBOX 150 mg filmsko obložene tablete okskarbazepin (oxcarbazepinum)	filmsko obložena tableta škafca s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretilsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Limited, VB; McDermott Laborat., Irsko in Merck Kft. Budimpešta , Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Poiters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-1313/12 do preklica N03AF02 3837000108743 026980	
021211	KARBOX 300 mg filmsko obložene tablete okskarbazepin (oxcarbazepinum)	filmsko obložena tableta škafca s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretilsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Limited, VB; McDermott Laborat., Irsko in Merck Kft. Budimpešta , Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Poiters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-1315/12 do preklica N03AF02 3837000108750 027090	
021212	KARBOX 300 mg filmsko obložene tablete okskarbazepin (oxcarbazepinum)	filmsko obložena tableta škafca s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretilsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Limited, VB; McDermott Laborat., Irsko in Merck Kft. Budimpešta , Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Poiters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-1316/12 do preklica N03AF02 3837000108811 027120	
021213	KARBOX 600 mg filmsko obložene tablete okskarbazepin (oxcarbazepinum)	filmsko obložena tableta škafca s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretilsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Limited, VB; McDermott Laborat., Irsko in Merck Kft. Budimpešta , Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Poiters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-1318/12 do preklica N03AF02 3837000108828 027260	
021214	KARBOX 600 mg filmsko obložene tablete okskarbazepin (oxcarbazepinum)	filmsko obložena tableta škafca s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretilsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Limited, VB; McDermott Laborat., Irsko in Merck Kft. Budimpešta , Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Poiters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-1317/12 do preklica N03AF02 3837000108767 027251	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021215	Kenalog 4 mg tablete triamcinolon (triamcinolonum)	tableta škatlja s steklenico s 50 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-96/09 13.01.2009	5363-I-2267/11 do preklica H02AB08 383700003888 043087
021216	Ketesse 12,5 mg zrnca za peroralno raztopino deksketoprofen (dexketoprofenum)	zrnca za peroralno raztopino škatlja z 10 vrečicami z zrnici	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS MENARINI, S.A., Alfonso XII 587, Barcelona, Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-516/12 12.3.2017	5363-I-516/12 12.3.2017 M01AE17 3837000128475 139682
021217	Ketesse 25 mg zrnca za peroralno raztopino deksketoprofen (dexketoprofenum)	zrnca za peroralno raztopino škatlja z 10 vrečicami z zrnici	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS MENARINI, S.A., Alfonso XII 587, Barcelona, Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-516/12 12.3.2017	5363-I-516/12 12.3.2017 M01AE17 3837000128482 139696
021218	KETESSE 50 mg/2 ml raztopina za injiciranje ali koncentrat za raztopino za infundiranje deksketoprofen (dexketoprofenum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škatlja z 10 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. Zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., Firenze, Italija in Alfa Wasserman S.p.A., Alanno (Pescara), Italija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-432/08 10.03.2008	5363-I-1681/11 do preklica M01AE17 3837000109160 027740
021219	Ketilept 100 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökönyföldi út 118-120, Budimpešta, Madžarska	5363-I-226/12 do preklica	5363-I-226/12 do preklica N05AH04 3837000115505 046760
021220	Ketilept 100 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökönyföldi út 118-120, Budimpešta, Madžarska	5363-I-225/12 do preklica	5363-I-225/12 do preklica N05AH04 3837000115499 046752
021221	Ketilept 150 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökönyföldi út 118-120, Budimpešta, Madžarska	5363-I-228/12 do preklica	5363-I-228/12 do preklica N05AH04 3837000115529 046787
021222	Ketilept 150 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökönyföldi út 118-120, Budimpešta, Madžarska	5363-I-227/12 do preklica	5363-I-227/12 do preklica N05AH04 3837000115512 046779
021223	Ketilept 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökönyföldi út 118-120, Budimpešta, Madžarska	5363-I-229/12 do preklica	5363-I-229/12 do preklica N05AH04 3837000115536 046795

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021224	Ketlept 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škafra s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökenyfiöldi út 118-120, Budimpešta, Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztürí út 30-38, Budimpešta, Madžarska	5363-I-230/12 do preklica N05AH04 3837000115543 046809	
021225	Ketlept 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škafra s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökenyfiöldi út 118-120, Budimpešta, Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztürí út 30-38, Budimpešta, Madžarska	5363-I-223/12 do preklica N05AH04 3837000115475 046817	
021226	Ketlept 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škafra s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökenyfiöldi út 118-120, Budimpešta, Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztürí út 30-38, Budimpešta, Madžarska	5363-I-224/12 do preklica N05AH04 3837000115482 046825	
021227	Ketlept 300 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škafra s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökenyfiöldi út 118-120, Budimpešta, Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztürí út 30-38, Budimpešta, Madžarska	5363-I-231/12 do preklica N05AH04 3837000115550 046841	
021228	Ketlept 300 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škafra s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökenyfiöldi út 118-120, Budimpešta, Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztürí út 30-38, Budimpešta, Madžarska	5363-I-232/12 do preklica N05AH04 3837000115567 046850	
021229	KODEINJEV FOSFAT ALKALOID-INT 30 mg tablete kodein (codeinum)	tableta škafra z 10 tabletami (1 x 10 tablet v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imenika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-245/10 28.01.2010 R05DA04 3837000013290 019445	
021230	Kvelux 100 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škafra s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Nycomed Pharma Sp.z o.o., Poljska; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben Nemčija; Lek. d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska in HBM-Pharma s.r.o., Martin, Slovaška LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-604/12 31.01.2008 17.9.2012 N05AH04 3837000109078 027685	
021231	Kvelux 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škafra s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Nycomed Pharma Sp.z o.o., Poljska; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben Nemčija; Lek. d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska in HBM-Pharma s.r.o., Martin, Slovaška LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-173/08 31.01.2008 17.9.2012 N05AH04 3837000109085 027669	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021232	Kvelux 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škafila s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Nycomed Pharma Sp.z o.o., Poljska; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben Nemčija; Lek. d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska in HBM-Pharma s.r.o., Martin , Slovaška LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-174/08 31.01.2008	5363-I-603/12 17.9.2012 N05AH04 3837000109061 027693
021233	Kvelux 300 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škafila s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Nycomed Pharma Sp.z o.o., Poljska; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben Nemčija; Lek. d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska in HBM-Pharma s.r.o., Martin , Slovaška LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-175/08 31.01.2008	5363-I-606/12 17.9.2012 N05AH04 3837000109092 027642
021234	Kvetiapin Accord 200 mg tablete s podajšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podajšanim sproščanjem škafila s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-724/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127232 139742	5363-I-724/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127232 139742
021235	Kvetiapin Accord 200 mg tablete s podajšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podajšanim sproščanjem škafila s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-723/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127225 139739	5363-I-723/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127225 139739
021236	Kvetiapin Accord 200 mg tablete s podajšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podajšanim sproščanjem škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-720/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127195 139708	5363-I-720/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127195 139708
021237	Kvetiapin Accord 200 mg tablete s podajšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podajšanim sproščanjem škafila s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-721/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127201 139711	5363-I-721/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127201 139711
021238	Kvetiapin Accord 200 mg tablete s podajšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podajšanim sproščanjem škafila s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-722/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127218 139725	5363-I-722/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127218 139725

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021239	Kvetiapin Accord 300 mg tablete s podajšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podajšanim sproščanjem škafila s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13, Madžarska	5363-I-728/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127317 139787	
021240	Kvetiapin Accord 300 mg tablete s podajšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podajšanim sproščanjem škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13, Madžarska	5363-I-725/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127249 139756	
021241	Kvetiapin Accord 300 mg tablete s podajšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podajšanim sproščanjem škafila s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13, Madžarska	5363-I-726/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127256 139760	
021242	Kvetiapin Accord 300 mg tablete s podajšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podajšanim sproščanjem škafila s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13, Madžarska	5363-I-729/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127324 139790	
021243	Kvetiapin Accord 300 mg tablete s podajšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podajšanim sproščanjem škafila s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13, Madžarska	5363-I-727/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127263 139773	
021244	Kvetiapin Accord 400 mg tablete s podajšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podajšanim sproščanjem škafila s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13, Madžarska	5363-I-734/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127379 139847	
021245	Kvetiapin Accord 400 mg tablete s podajšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podajšanim sproščanjem škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13, Madžarska	5363-I-730/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127331 139802	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021246	Kvetiapin Accord 400 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafra s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13., Madžarska	5363-I-731/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127348 139816	
021247	Kvetiapin Accord 400 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafra s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13., Madžarska	5363-I-732/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127355 139820	
021248	Kvetiapin Accord 400 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafra s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13., Madžarska	5363-I-733/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127362 139833	
021249	Kvetiapin Mylan 100 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škafra s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Merck S.L. Poligono Merck, Barcelona, Španija in McDermott Laboratories Ltd T/A Gerard Laboratories, Dublin, Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1793/10 09.09.2010 N05AH04 3837000108712 027278	
021250	Kvetiapin Mylan 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škafra s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Merck S.L. Poligono Merck, Barcelona, Španija in McDermott Laboratories Ltd T/A Gerard Laboratories, Dublin, Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1794/10 09.09.2010 N05AH04 3837000108729 027294	
021251	Kvetiapin Mylan 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škafra s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Merck S.L. Poligono Merck, Barcelona, Španija in McDermott Laboratories Ltd T/A Gerard Laboratories, Dublin, Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1792/10 09.09.2010 N05AH04 3837000108705 027316	
021252	Kvetiapin Mylan 300 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škafra s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Merck S.L. Poligono Merck, Barcelona, Španija in McDermott Laboratories Ltd T/A Gerard Laboratories, Dublin, Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1795/10 09.09.2010 N05AH04 3837000108736 027359	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021253	Kvetiapin Teva 200 mg tablete s podajšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podajšanim sproščanjem škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pha. Works Priv. Ltd Com, Debrecen, Madž; Teva UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Niz.; TEVA Czech Ind. s.r.o., Opava-Komarov, Češka; Teva Ope. Pol. Sp.z.o.o., Krakow, Poljska; Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Merckle GmbH, Blaubeuren, Nem. in CT Arzn. GmbH, Ulm , Nemčija	5363-H-24/15/11 28.12.2016 N05AH04 3837000128369 135194	
021254	Kvetiapin Teva 300 mg tablete s podajšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podajšanim sproščanjem škatlja z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-H-24/16/11 28.12.2016 N05AH04 3837000128376 135208	
021255	Kvetiapin Teva 300 mg tablete s podajšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podajšanim sproščanjem škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-H-24/17/11 28.12.2016 N05AH04 3837000128383 135216	
021256	Kvetiapin Teva 400 mg tablete s podajšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podajšanim sproščanjem škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-H-24/18/11 28.12.2016 N05AH04 3837000128390 135224	
021257	Kvetiapin Teva 50 mg tablete s podajšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podajšanim sproščanjem škatlja z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-H-24/14/11 28.12.2016 N05AH04 3837000128352 135186	

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Nacin/rezim izdajanja Vrsta odloabe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odloabe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odloabe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021258	Lacidipin Teva 4 mg filmsko obložene tablete lacidipin (lacidipinum)	filmsko obložena tableta škattla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debreceen, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija, Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Sante, Sens, Francija; Teva Operations Poland, Krakow, Poljska in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komarov , Česka Republika	5363-I-433/11 23.02.2011	5363-I-879/12 23.2.2016 C08CA09 3837000066142 120901
021259	LADIOMIL 25 mg filmsko obložene tablete maprotilin (maprotilinum)	filmsko obložena tableta škattla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Ulrecht, Nizozemska	5363-I-592/11 15.03.2011	5363-I-869/12 do preklica N06AA21 3837000014020 027448
021260	LADIOMIL 50 mg filmsko obložene tablete maprotilin (maprotilinum)	filmsko obložena tableta škattla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva Operations Poland Sp. z o.o., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmištu 35, Ljubljana , Slovenija	5363-I-583/11 15.03.2011	5363-I-870/12 do preklica N06AA21 3837000014006 044202
021261	Lamal 100 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škattla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-I-1482/09 07.10.2009	5363-I-358/12 28.7.2014 N03AX09 3837000042641 077046
021262	Lamal 200 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škattla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-I-1483/09 07.10.2009	5363-I-359/12 28.7.2014 N03AX09 3837000042658 077062
021263	Lamal 25 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škattla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-I-1480/09 07.10.2009	5363-I-356/12 28.7.2014 N03AX09 3837000042627 077089
021264	Lamal 50 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škattla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-I-1481/09 07.10.2009	5363-I-357/12 28.7.2014 N03AX09 3837000042634 077119
021265	Lamisil 10 mg/g dermalno pršilo, prašek terbinafin (terbinafinum)	dermalno pršilo, prašek vsebnik s 15 g pršila	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. nove jakosti, nove oblike, nova pakiranja	Novartis Sverige AB, Kemistvägen 1, TÄBY , Švedska Medis, d.o.o., Brničeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1481/09 07.10.2009	5363-I-321/12 13.2.2017 D01AE15 3837000127768 138548

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021266	Lamisil 10 mg/g dermalno pršilo, raztopina terbinafin (terbinafinum)	dermalno pršilo, raztopina škatlja s plastično z zaporko z odmernim mehanskim pršilnikom s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-1737/11 04.02.2010	5363-I-1737/11 do preklica D01AE15 3837000107555 024228
021267	Lamisil 10 mg/g dermalno pršilo, raztopina terbinafin (terbinafinum)	dermalno pršilo, raztopina škatlja s plastično z zaporko z odmernim mehanskim pršilnikom s 30 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-276/10 04.02.2010	5363-I-1738/11 do preklica D01AE15 3837000078909 093076
021268	Lamisil 10 mg/g krema terbinafin (terbinafinum)	krema škatlja s tubo s 15 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-251/10 01.02.2010	5363-I-1736/11 do preklica D01AE15 3837000072235 059285
021269	Lamisil CS 10 mg/g dermalno pršilo, raztopina terbinafin (terbinafinum)	dermalno pršilo, raztopina škatlja z vsebnikom s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Novartis Consumer Health, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1926/11 7.10.2016	5363-I-1926/11 7.10.2016 D01AE15 3837000124217 131954
021270	Lamisil CS 10 mg/g dermalno pršilo, raztopina terbinafin (terbinafinum)	dermalno pršilo, raztopina škatlja z vsebnikom s 30 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Novartis Consumer Health, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1927/11 7.10.2016	5363-I-1927/11 7.10.2016 D01AE15 3837000124224 131962
021271	Lamisil DermGel 10 mg/g gel terbinafin (terbinafinum)	gel škatlja s tubo s 30 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-1545/11 25.08.2011	5363-I-235/12 do preklica D01AE15 3837000100525 039381
021272	Lamisil DermGel 10 mg/g gel terbinafin (terbinafinum)	gel škatlja s tubo s 5 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-1543/11 25.08.2011	5363-I-233/12 do preklica D01AE15 3837000100501 039268
021273	Lamisil DermGel 10 mg/g gel terbinafin (terbinafinum)	gel škatlja s tubo s 15 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-1544/11 25.08.2011	5363-I-234/12 do preklica D01AE15 3837000100518 039365
021274	Lamotrigin Arrow 100 mg disperzibilne tablete lamotrigin (lamotriginum)	disperzibilna tableta škatlja z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Qualiti (Burmley) Limited, Velika Britanija; Arrow Generics Limited, Irska; Jula Pharma GmbH, nemčija in Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2268/10 04.11.2010	5363-I-495/12 do preklica N03AX09 3837000102864 086096

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021275	Lamotigin Arrow 200 mg disperzibilne tablete lamotigin (lamotigrinum)	disperzibilna tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 ali 2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Qualiti (Burnley) Limited, Velika Britanija; Arrow Generics Limited, Irski; Juta Pharma GmbH, nemčija in Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2269/10 04.11.2010	5363-I-496/12 do preklica N03AX09 3837000102888 086185
021276	Lamotigin Arrow 25 mg disperzibilne tablete lamotigin (lamotigrinum)	disperzibilna tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Qualiti (Burnley) Limited, Velika Britanija; Arrow Generics Limited, Irski; Juta Pharma GmbH, nemčija in Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2264/10 04.11.2010	5363-I-491/12 do preklica N03AX09 3837000102826 086258
021277	Lamotigin Arrow 25 mg disperzibilne tablete lamotigin (lamotigrinum)	disperzibilna tableta škafca z 42 tabletami (3 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Qualiti (Burnley) Limited, Velika Britanija; Arrow Generics Limited, Irski; Juta Pharma GmbH, nemčija in Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2265/10 04.11.2010	5363-I-492/12 do preklica N03AX09 3837000102833 086266
021278	Lamotigin Arrow 5 mg disperzibilne tablete lamotigin (lamotigrinum)	disperzibilna tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Qualiti (Burnley) Limited, Velika Britanija; Arrow Generics Limited, Irski; Juta Pharma GmbH, nemčija in Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2263/10 04.11.2010	5363-I-490/12 do preklica N03AX09 3837000102819 086274
021279	Lamotigin Arrow 50 mg disperzibilne tablete lamotigin (lamotigrinum)	disperzibilna tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 ali 2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Qualiti (Burnley) Limited, Velika Britanija; Arrow Generics Limited, Irski; Juta Pharma GmbH, nemčija in Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2266/10 04.11.2010	5363-I-493/12 do preklica N03AX09 3837000102840 086304
021280	Lamotigin Arrow 50 mg disperzibilne tablete lamotigin (lamotigrinum)	disperzibilna tableta škafca z 42 tabletami (3 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Qualiti (Burnley) Limited, Velika Britanija; Arrow Generics Limited, Irski; Juta Pharma GmbH, nemčija in Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2267/10 04.11.2010	5363-I-494/12 do preklica N03AX09 3837000102857 086312

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021281	Lanitop 0,1 mg tablete metildigoksin (metildigoxinum)	tableta škafca s 50 tabletami (5 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišću 35, Slovenija; Teva Operations Poland Sp. z o.o., Krakow, Poljska in Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Co., Debrecen, Madžarska	5363-I-386/10 08.03.2010	5363-I-825/12 do preklica C01AA08 3837000014051 044326
021282	Lansoprazol Actavis 15 mg trde gastrorezišentne kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastrorezišentna kapsula, trda škafca s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Laboratorios LICONSA, S.A., Azuqueca de Henares (Guadalejar), Španija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkunvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2675/10 08.12.2010	5363-I-348/12 do preklica A02BC03 38370000114201 043982
021283	Lansoprazol Actavis 30 mg trde gastrorezišentne kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastrorezišentna kapsula, trda škafca s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Laboratorios LICONSA, S.A., Azuqueca de Henares (Guadalejar), Španija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkunvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-349/12 08.12.2010	5363-I-349/12 do preklica A02BC03 38370000114218 043990
021284	Lanzul 15 mg trde gastrorezišentne kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastrorezišentna kapsula, trda škafca s 56 kapsulami (8 x 7 kapsul v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2128/11 08.12.2011	5363-I-2128/11 do preklica A02BC03 38370000107432 021610
021285	Lanzul 15 mg trde gastrorezišentne kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastrorezišentna kapsula, trda škafca s 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2127/11 08.12.2011	5363-I-2127/11 do preklica A02BC03 3837000085426 009474
021286	Lanzul 30 mg trde gastrorezišentne kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastrorezišentna kapsula, trda škafca s 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2130/11 08.12.2011	5363-I-2130/11 do preklica A02BC03 38370000107425 021440
021287	Lanzul 30 mg trde gastrorezišentne kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastrorezišentna kapsula, trda škafca s 56 kapsulami (8 x 7 kapsul v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2131/11 08.12.2011	5363-I-2131/11 do preklica A02BC03 38370000107418 021580
021288	Lanzul 30 mg trde gastrorezišentne kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastrorezišentna kapsula, trda škafca s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2129/11 08.12.2011	5363-I-2129/11 do preklica A02BC03 3837000008241 057746
021289	Latanoprost Marifarm 50 mikrogramovimi kapljice za oko, raztopina latanoprost (latanoprostium)	kapljice za oko, raztopina škafca s kapalnim vsebnikom z 2,5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Novocat Farma, S.A., Avda de la Flores, 29, Rubi, Barcelona, Španija Marifarm d.o.o., Mlinarikova ulica 8, Maribor, Slovenija	5363-I-710/12 28.3.2017	5363-I-710/12 28.3.2017 S01EE01 38370000132724 139850

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021290	Latanox 50 mikrogramov/ml kapljice za oko, raztopina latanoprost (latanoprostum)	kapljice za oko, raztopina škafca s piastenko z 2,5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imenika dovoljenja za promet in sprememba imena	HBM Pharma, Martin, Slovaška in Pharma Stulln, Stulln, Nemčija Jadran Galenski Laboratorij d.o.o., Litostojška cesta 46a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-12129/10 21.10.2010	5363-I-1741/11 21.10.2015 S01EE01 3837000059007 114006
021291	LEGOFER 40 mg/15 ml peroralna raztopina železov(III) proteinsukcinitat (feril(III) proteinsuccinylas)	peroralna raztopina škafca s steklenico s 150 ml raztopine in plastičnim pokrovčkom z odmernikom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imenika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-968/07 16.12.2007	5363-I-428/12 do preklica B03AB09 3837000013498 067024
021292	LEKADOL 500 mg tablete paracetamol (paracetamolum)	tableta škafca s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novo pakiranje	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-929/12 do preklica N02BE01 3837000132946 141822	5363-I-929/12 do preklica N02BE01 3837000132946 141822
021293	Lekoklar XL 500 mg tablete s podaljšanim sproščanjem klaritromicin (clarithromycinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafca z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1172/10 09.06.2010	5363-I-368/12 do preklica J01FA09 3837000088243 027146
021294	Lekoklar XL 500 mg tablete s podaljšanim sproščanjem klaritromicin (clarithromycinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafca s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1170/10 09.06.2010	5363-I-366/12 do preklica J01FA09 3837000088267 027170
021295	Lekoklar XL 500 mg tablete s podaljšanim sproščanjem klaritromicin (clarithromycinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafca s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1173/10 09.06.2010	5363-I-369/12 do preklica J01FA09 3837000088250 027162
021296	Lekoklar XL 500 mg tablete s podaljšanim sproščanjem klaritromicin (clarithromycinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafca s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1171/10 09.06.2010	5363-I-367/12 do preklica J01FA09 3837000088274 027227
021297	Lekoptin 240 mg tablete s podaljšanim sproščanjem verapamil (verapamilum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafca z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-421/12 do preklica C08DA01 383700005264 046892	5363-I-421/12 do preklica C08DA01 383700005264 046892
021298	Lekoptin 40 mg obložene tablete verapamil (verapamilum)	obložena tableta škafca s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-418/12 do preklica C08DA01 383700005257 007072	5363-I-418/12 do preklica C08DA01 383700005257 007072

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021299	Lekoptin 40 mg obložene tablete verapamil (verapamilum)	obložena tableta škatlja s 50 tabletami (2 x 25 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-419/12 do preklica C08DA01 383700011104 090697	
021300	Lekoptin 80 mg obložene tablete verapamil (verapamilum)	obložena tableta škatlja s 50 tabletami (5 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-420/12 do preklica C08DA01 3837000005233 046663	
021301	Lenem 250 mg/250 mg prašek za raztopino za infundiranje imipenem (imipenemum) cilastatin (cilastatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatlja s 25 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-588/12 9.3.2017 J01DH51 3837000132458 138665	
021302	Lenem 250 mg/250 mg prašek za raztopino za infundiranje imipenem (imipenemum) cilastatin (cilastatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatlja z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-587/12 9.3.2017 J01DH51 3837000132441 138551	
021303	Lenem 500 mg/500 mg prašek za raztopino za infundiranje imipenem (imipenemum) cilastatin (cilastatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatlja z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-589/12 9.3.2017 J01DH51 3837000132465 138579	
021304	Lenem 500 mg/500 mg prašek za raztopino za infundiranje imipenem (imipenemum) cilastatin (cilastatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatlja s 25 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-590/12 9.3.2017 J01DH51 3837000132472 138582	
021305	Lentrica 5 mg filmsko obložene tablete desloratadin (desloratadinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v OPALU/PVC/ALU prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Vairšava, Pojska in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija	5363-I-939/12 3.5.2017 R06AX27 3837000133318 142070	
021306	Lescol 40 mg trde kapsule fluvastatin (fluvastatinum)	kapsula, trda škatlja z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba le na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-743/09 17.06.2009 C10AA04 3837000072273 088889	
021307	Leitzen 1 mg/ml peroralna raztopina cetirizin (cetirizinum)	peroralna raztopina škatlja s steklenico s 120 ml peroralne raztopine in brizgo za peroralno dajanje	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1139/12 do preklica R06AE07 3837000087697 012238	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021308	Leitzen S 10 mg filmsko obložene tablete ceftizin (ceftizinum)	filmsko obložena tableta škatlja z 10 tabletami (1 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajanje dovoljenja za promet	v KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1140/12 do preklica R06AE07 3837000087512 010952	5363-I-1140/12 do preklica R06AE07 3837000087512 010952
021309	Letrozol Mylan 2,5 mg filmsko obložene tablete letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	McDermott Laboratories Ltd. TIA Gerard Lab., Dublin 13, Irska; Pharma-Paack Kft, Hungary, Madžarska in Generics Ltd., Potters Bar, Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Herfordshire, Velika Britanija	5363-I-5177/12 05.04.2011	5363-I-5177/12 05.04.2011
021310	Levact 2,5 mg/ml prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje bendamustin (bendamustinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatlja z 10 vialami s 55 mg praška	recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Temmler Werke GmbH, Weihenstephaner Strasse 28, München, Nemčija Astellas Pharma GmbH, Postfach 50 01 66, München, Nemčija	5363-I-2141/11 23.11.2016 L01AA09 3837000125221 124478	5363-I-2141/11 23.11.2016 L01AA09 3837000125221 124478
021311	Levact 2,5 mg/ml prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje bendamustin (bendamustinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatlja z 20 vialami s 55 mg praška	recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Temmler Werke GmbH, Weihenstephaner Strasse 28, München, Nemčija Astellas Pharma GmbH, Postfach 50 01 66, München, Nemčija	5363-I-2142/11 23.11.2016 L01AA09 3837000125238 132756	5363-I-2142/11 23.11.2016 L01AA09 3837000125238 132756
021312	Levact 2,5 mg/ml prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje bendamustin (bendamustinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatlja s 5 vialami z 220 mg praška	recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Temmler Werke GmbH, Weihenstephaner Strasse 28, München, Nemčija Astellas Pharma GmbH, Postfach 50 01 66, München, Nemčija	5363-I-2143/11 23.11.2016 L01AA09 3837000125245 132772	5363-I-2143/11 23.11.2016 L01AA09 3837000125245 132772
021313	Levact 2,5 mg/ml prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje bendamustin (bendamustinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatlja s 5 vialami s 55 mg praška	recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Temmler Werke GmbH, Weihenstephaner Strasse 28, München, Nemčija Astellas Pharma GmbH, Postfach 50 01 66, München, Nemčija	5363-I-2140/11 23.11.2016 L01AA09 3837000125214 132748	5363-I-2140/11 23.11.2016 L01AA09 3837000125214 132748
021314	Levetiracetam Ewopharma 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetanum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratoires BTT, ZI de Krafft, Erstein, Francija Ewopharma International, s.r.o. Hlavna 13, Bratislava, Slovaška	5363-I-704/12 29.3.2017 N03AX14 3837000132694 139864	5363-I-704/12 29.3.2017 N03AX14 3837000132694 139864
021315	Levetiracetam Ewopharma 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetanum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratoires BTT, ZI de Krafft, Erstein, Francija Ewopharma International, s.r.o. Hlavna 13, Bratislava, Slovaška	5363-I-704/12 29.3.2017 N03AX14 3837000132663 139878	5363-I-704/12 29.3.2017 N03AX14 3837000132663 139878
021316	Levetiracetam Ewopharma 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetanum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratoires BTT, ZI de Krafft, Erstein, Francija Ewopharma International, s.r.o. Hlavna 13, Bratislava, Slovaška	5363-I-705/12 29.3.2017 N03AX14 3837000132670 139881	5363-I-705/12 29.3.2017 N03AX14 3837000132670 139881

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021317	Levetiracetam Ewopharma 750 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škafca s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratoires BTT, ZI de Krafft, Erstein, Francija	5363-I-706/12 29.3.2017 N03AX14 3837000132687 139895	
021318	Levetiracetam Mylan 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škafca s 60 tabletami (4 x 15 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories Iva Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irsko; Generics (UK) Ltd, Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1193/12 21.5.2017 N03AX14 3837000133714 143715	
021319	Levetiracetam Mylan 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škafca s 60 tabletami (4 x 15 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories Iva Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irsko; Generics (UK) Ltd, Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1191/12 21.5.2017 N03AX14 3837000133691 143729	
021320	Levetiracetam Mylan 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škafca s 60 tabletami (4 x 15 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories Iva Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irsko; Generics (UK) Ltd, Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1192/12 21.5.2017 N03AX14 3837000133707 143732	
021321	Levetiracetam Pfizer 100 mg/ml peroralna raztopina levetiracetam (levetiracetamum)	peroralna raztopina škafca s steklenico s 300 ml raztopine, peroralno brizgo (10 ml) in nastavkom za brizgo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgija in Pfizer PGM, Poce-Sur-Cisse, Francija	5363-I-974/12 17.4.2017 N03AX14 3837000128314 141165	
021322	Levetiracetam Pfizer 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škafca s 50 tabletami (5 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-920/12 17.4.2017 N03AX14 3837000127980 141179	
021323	Levetiracetam Pfizer 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Poce-Sur-Cisse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascoli Piceno, Italija	5363-I-918/12 17.4.2017 N03AX14 3837000127966 141182	
021324	Levetiracetam Pfizer 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škafca s 50 tabletami (5 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Poce-Sur-Cisse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascoli Piceno, Italija	5363-I-919/12 17.4.2017 N03AX14 3837000127973 141196	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021325	Levetiracetam PharmaSwiss 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon, B.V., Nijmegen, Nizozemska; Synthon Hispania, S.L., Barcelona, Španija; PharmaSwiss, d.o.o., Ljubljana, Slovenija	5363-I-1887/11 4.10.2016 N03AX14	3837000123890 131970
021326	Levetiracetam PharmaSwiss 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon, B.V., Nijmegen, Nizozemska; Synthon Hispania, S.L., Barcelona, Španija; PharmaSwiss, d.o.o., Ljubljana, Slovenija	5363-I-1884/11 4.10.2016 N03AX14	3837000123869 131989
021327	Levetiracetam PharmaSwiss 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon, B.V., Nijmegen, Nizozemska; Synthon Hispania, S.L., Barcelona, Španija; PharmaSwiss, d.o.o., Ljubljana, Slovenija	5363-I-1885/11 4.10.2016 N03AX14	3837000123876 131997
021328	Levetiracetam PharmaSwiss 750 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon, B.V., Nijmegen, Nizozemska; Synthon Hispania, S.L., Barcelona, Španija; PharmaSwiss, d.o.o., Ljubljana, Slovenija	5363-I-1886/11 4.10.2016 N03AX14	3837000123883 132012
021329	Levetiracetam Sandoz 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures, Romunija	5363-I-2057/11 28.10.2016 N03AX14	3837000124446 132454
021330	Levetiracetam Sandoz 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-2054/11 28.10.2016 N03AX14	3837000124415 132462
021331	Levetiracetam Sandoz 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures, Romunija	5363-I-2055/11 28.10.2016 N03AX14	3837000124422 132470
021332	Levetiracetam Sandoz 750 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-2056/11 28.10.2016 N03AX14	3837000124439 132489

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021333	Levetiracetam Synthron 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škafca s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Barcelona, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-1009/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133028 143750	
021334	Levetiracetam Synthron 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Barcelona, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-1008/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133011 143746	
021335	Levetiracetam Synthron 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Barcelona, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-1002/12 30.5.2017 N03AX14 3837000132922 143763	
021336	Levetiracetam Synthron 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škafca s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Barcelona, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-1003/12 30.5.2017 N03AX14 3837000132960 143777	
021337	Levetiracetam Synthron 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Barcelona, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-1004/12 30.5.2017 N03AX14 3837000132977 143780	
021338	Levetiracetam Synthron 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škafca s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Barcelona, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-1005/12 30.5.2017 N03AX14 3837000132984 143794	
021339	Levetiracetam Synthron 750 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Barcelona, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-1006/12 30.5.2017 N03AX14 3837000132991 143806	
021340	Levetiracetam Synthron 750 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škafca s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Barcelona, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-1007/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133004 143810	
021341	Lexaurin 1,5 mg tablete bromazepam (bromazepamum)	tableta škafca s 30 tabletami (2 x 15 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmerješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmerješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-329/12 do preklica N05BA08 383700000429 046108	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021342	Lexaurin 3 mg tablete bromazepam (bromazepamum)	tableta škafca s 30 tabletami (2 x 15 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-330/12 do preklica N05BA08 383700000436 046124	5363-I-330/12 do preklica N05BA08 383700000436 046124
021343	Lexaurin 6 mg tablete bromazepam (bromazepamum)	tableta škafca s 30 tabletami (2 x 15 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-331/12 do preklica N05BA08 383700000443 046132	5363-I-331/12 do preklica N05BA08 383700000443 046132
021344	LEXILIUM 1,5 mg tablete bromazepam (bromazepamum)	tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-140/11 19.01.2011 5363-I-453/12 do preklica N05BA08 3837000013467 046035	5363-I-453/12 do preklica N05BA08 3837000013467 046035
021345	LEXILIUM 3 mg tablete bromazepam (bromazepamum)	tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-141/11 19.01.2011 5363-I-454/12 do preklica N05BA08 3837000013474 046043	5363-I-454/12 do preklica N05BA08 3837000013474 046043
021346	LEXILIUM 6 mg tablete bromazepam (bromazepamum)	tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-142/11 19.01.2011 5363-I-455/12 do preklica N05BA08 3837000013481 027855	5363-I-455/12 do preklica N05BA08 3837000013481 027855
021347	Lidokain Grüenthal 5 % zdravilni obliž lidokain (lidocainum)	zdravilni obliž škafca z 10 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grüenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grüenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-846/07 28.11.2007 N01BB02 3837000109740 029548	5363-I-2100/11 28.11.2012 N01BB02 3837000109740 029548
021348	Lidokain Grüenthal 5 % zdravilni obliž lidokain (lidocainum)	zdravilni obliž škafca s 5 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grüenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grüenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-845/07 28.11.2007 N01BB02 3837000109726 029530	5363-I-2100/11 28.11.2012 N01BB02 3837000109726 029530
021349	Liofora 0,02 mg/3 mg filmsko obložene tablete drosiprenon (drosiprenonum) etinilstradiol (etinyl/estradiolum)	filmsko obložena tableta škafca z 21 tabletami (1 x 21 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet/izdelovalca in proizvajalca	Bayer Pharma AG, Berlin, Nemčija in Bayer Weimar GmbH und Co. KG, Weimar, Nemčija Bayer Pharma AG, D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-991/12 21.6.2016 G03AA12 3837000103861 003670	5363-I-991/12 21.6.2016 G03AA12 3837000103861 003670
021350	Lodoz 10 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum) hidrokloriazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Merck Sanite s.a.s., Senoy, Francija; Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA & Co., Spittal/Drau, Avstrija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1506/11 22.11.2011 5363-I-563/12 do preklica C07BB07 383700028317 060771	5363-I-563/12 do preklica C07BB07 383700028317 060771

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021351	Lodoz 10 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Merck Sante s.a.s., Semoy, Francija in Merck KGaA, Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-125/10 13.01.2010	5363-I-1506/11 do preklica C07BB07 3837000028317 060771
021352	Lodoz 2,5 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretsisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Merck Sante s.a.s., Semoy, Francija; Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA & Co., Spittal/Drau , Avstrija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1504/11 22.11.2011	5363-I-561/12 do preklica C07BB07 3837000028294 060763
021353	Lodoz 2,5 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Merck Sante s.a.s., Semoy, Francija in Merck KGaA, Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-123/10 13.01.2010	5363-I-1504/11 do preklica C07BB07 3837000028294 060763
021354	Lodoz 5 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretsisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Merck Sante s.a.s., Semoy, Francija; Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA & Co., Spittal/Drau , Avstrija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1505/11 22.11.2011	5363-I-562/12 do preklica C07BB07 3837000028300 060755
021355	Lodoz 5 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Merck Sante s.a.s., Semoy, Francija in Merck KGaA, Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-124/10 13.01.2010	5363-I-1505/11 do preklica C07BB07 3837000028300 060755
021356	Loquen 100 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretsisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Teva Pharma, Works Private Ltd, Company, Dreieck in Gódió, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-221/11 26.01.2011	5363-I-501/12 6.5.2015 N05AH04 3837000051902 104469
021357	Loquen 100 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretsisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	TEVA Pharma, Works Private Ltd Company, Dreieck, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA Santé SA, Sens, Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka in Teva Operations Poland Sp. z o.o., Krakow , Poljska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-501/12 14.03.2012	5363-I-1136/12 6.5.2015 N05AH04 3837000051902 104469

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021358	Loquen 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	TEVA Pharma, Works Private Ltd Company, Debrecen, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA Santé SA, Sens, Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Česka in Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Krakow , Poljska	5363-I-1137/12 14.03.2012	5363-I-1137/12 6.5.2015 N05AH04 3837000051919 104477
021359	Loquen 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-222/11 26.01.2011	5363-I-502/12 6.5.2015 N05AH04 3837000051919 104477
021360	Loquen 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Teva Pharma, Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödölo. Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Česka Republika Utrecht, Nizozemska	5363-I-220/11 26.01.2011	5363-I-500/12 6.5.2015 N05AH04 3837000051896 104485
021361	Loquen 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	TEVA Pharma, Works Private Ltd Company, Debrecen, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA Santé SA, Sens, Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Česka in Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Krakow , Poljska	5363-I-500/12 14.03.2012	5363-I-1135/12 6.5.2015 N05AH04 3837000051896 104485
021362	Loquen 300 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-503/12 14.03.2012	5363-I-1138/12 6.5.2015 N05AH04 3837000051926 104493

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021363	Loquen 300 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škattla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Teva Pharma, Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gődöllő, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka Republika Ulrecht, Nizozemska	5363-I-223/11 26.01.2011	5363-I-1503/12 6.5.2015 N05AH04 3837000128369 104493
021364	Loquen SR 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škattla z 60 tabletami (6 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Teva Pharma, Works Private Ltd Com., Debrecen, Madž.; Teva UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Niz.; TEVA Czech Inc. s.r.o., Opava-Komárov, Češka; Teva Ope, Pol. Sp. z.o.o., Krakow, Poljska; Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Merckle GmbH, Blaubeuren, Nem. in CT Arzn. GmbH, Ulm, Nemčija	5363-I-2415/11 28.12.2011	5363-I-1088/12 28.12.2016 N05AH04 3837000128369 135194
021365	Loquen SR 300 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škattla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Ulrecht, Nizozemska	5363-I-2228/11 09.12.2011	5363-I-1089/12 28.12.2016 N05AH04 3837000128376 135208
021366	Loquen SR 300 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škattla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Ulrecht, Nizozemska	5363-I-2417/11 28.12.2011	5363-I-1090/12 28.12.2016 N05AH04 3837000128383 135216
021367	Loquen SR 400 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škattla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Ulrecht, Nizozemska	5363-I-2418/11 28.12.2011	5363-I-1091/12 28.12.2016 N05AH04 3837000128390 135224

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021368	Loquen SR 50 mg tablete s podajšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podajšanim sproščanjem škafca z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska Madz: Teva UK Ltd, East Sussex, VB: Pharmachemie B.V., Haarlem, Niz.; TEVA Czech Ind. s.r.o., Opava-Komarov, Češka; Teva Ope, Pol. Sp. z.o.o., Krakow, Poljska; Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Merckle GmbH, Blaubeuren, Nem. in CT Arzn, GmbH, Ulm, Nemčija	5363-I-1087/12 28.12.2016	5363-I-1087/12 28.12.2016 N05AH04 3837000128352 135186
021369	LORSILAN 1 mg tablete lorazepam (lorazepamum)	tableta škafca s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-42/12 do preklica N05BA06 3837000076561 047325	5363-I-42/12 do preklica N05BA06 3837000076561 047325
021370	LORSILAN 1 mg tablete lorazepam (lorazepamum)	tableta polipropilenski vsebnik s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-43/12 do preklica N05BA06 3837000044867 085880	5363-I-43/12 do preklica N05BA06 3837000044867 085880
021371	LORSILAN 2,5 mg tablete lorazepam (lorazepamum)	tableta škafca z 20 tabletami (1 x 20 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-44/12 do preklica N05BA06 3837000076585 027995	5363-I-44/12 do preklica N05BA06 3837000076585 027995
021372	LORSILAN 2,5 mg tablete lorazepam (lorazepamum)	tableta polipropilenski vsebnik z 20 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-45/12 do preklica N05BA06 3837000044874 085898	5363-I-45/12 do preklica N05BA06 3837000044874 085898
021373	Losartan Generics 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. ново dovoljenje za promet	Generics (UK) Ltd., Velika Britanija in McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2382/11 21.12.2016 C09CA01 3837000126204 134457	5363-I-2382/11 21.12.2016 C09CA01 3837000126204 134457
021374	Losartan Generics 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. ново dovoljenje za promet	Generics (UK) Ltd., Velika Britanija in McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2381/11 21.12.2016 C09CA01 3837000126198 134449	5363-I-2381/11 21.12.2016 C09CA01 3837000126198 134449
021375	Losartan Krka 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. ново dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2413/11 28.12.2016 C09CA01 3837000128598 135178	5363-I-2413/11 28.12.2016 C09CA01 3837000128598 135178

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021376	Losartan Krka 25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2411/11 28.12.2016 C09CA01 3837000128574 135151	
021377	Losartan Krka 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2412/11 28.12.2016 C09CA01 3837000128581 135160	
021378	Losartan/hidroklorotiazid HCS 100 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija HCS bvba, H Kennisstraat 53, Edegem, Belgija	5363-I-678/12 28.3.2017 C09DA01 3837000127522 139907	
021379	Losartan/hidroklorotiazid HCS 100 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija HCS bvba, H Kennisstraat 53, Edegem, Belgija	5363-I-679/12 28.3.2017 C09DA01 3837000127539 139910	
021380	Losartan/hidroklorotiazid HCS 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija HCS bvba, H Kennisstraat 53, Edegem, Belgija	5363-I-683/12 28.3.2017 C09DA01 3837000128529 139924	
021381	Losartan/hidroklorotiazid HCS 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija HCS bvba, H Kennisstraat 53, Edegem, Belgija	5363-I-684/12 28.3.2017 C09DA01 3837000128536 139938	
021382	Losartan/hidroklorotiazid HCS 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija HCS bvba, H Kennisstraat 53, Edegem, Belgija	5363-I-685/12 28.3.2017 C09DA01 3837000128543 139941	
021383	Losartan/hidroklorotiazid HCS 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (14 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija HCS bvba, H Kennisstraat 53, Edegem, Belgija	5363-I-686/12 28.3.2017 C09DA01 3837000128550 139955	
021384	Losartan/hidroklorotiazid HCS 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija HCS bvba, H Kennisstraat 53, Edegem, Belgija	5363-I-680/12 28.3.2017 C09DA01 3837000128499 139969	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021385	Losartan/hidroklorotiazid HCS 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija HCS bvba, H Kennisstraat 53, Edegem, Belgija	5363-I-681/12 28.3.2017 C09DA01 3837000128505 139972	
021386	Losartan/hidroklorotiazid HCS 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škafca z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija HCS bvba, H Kennisstraat 53, Edegem, Belgija	5363-I-682/12 28.3.2017 C09DA01 3837000128512 139986	
021387	Losartan/hidroklorotiazid Lek 100 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škafca z 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	Lek, farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Berleben, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-22/12 5.1.2017 C09DA01 3837000126556 134805	
021388	Losartan/hidroklorotiazid Lek 100 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	Lek, farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Berleben, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-21/12 5.1.2017 C09DA01 3837000126549 134791	
021389	Losartan/hidroklorotiazid Lek 100 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škafca z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	Lek, farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Berleben, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-23/12 5.1.2017 C09DA01 3837000126563 134813	
021390	Losartan/hidroklorotiazid Mylan 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Generics (UK) Ltd, Velika Britanija in McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories , Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-17/10/11 12.9.2016 C09DA01 3837000122695 129739	
021391	Losartan/hidroklorotiazid Mylan 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Generics (UK) Ltd, Velika Britanija in McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories , Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-17/09/11 12.9.2016 C09DA01 3837000122688 129747	
021392	LOTAR 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Slandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Slandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-16/09/09 23.10.2009 C09CA01 3837000043792 084190	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021393	LOTAR 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škafra s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-1441/11 9.9.2014 23.10.2009 C09CA01 3837000043785 084204	5363-I-1441/11 9.9.2014 23.10.2009 C09CA01 3837000043785 084204
021394	Lyvam 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škafra s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-697/12 5.4.2017 N03AX14 3837000132625 141208	5363-I-697/12 5.4.2017 N03AX14 3837000132625 141208
021395	Lyvam 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škafra s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-694/12 5.4.2017 N03AX14 3837000132596 141211	5363-I-694/12 5.4.2017 N03AX14 3837000132596 141211
021396	Lyvam 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škafra s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-695/12 5.4.2017 N03AX14 3837000132601 141225	5363-I-695/12 5.4.2017 N03AX14 3837000132601 141225
021397	Lyvam 750 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škafra s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-696/12 5.4.2017 N03AX14 3837000132618 141239	5363-I-696/12 5.4.2017 N03AX14 3837000132618 141239
021398	Madopar 100 mg/25 mg disperzibilne tablete levodopa (levodopum) benserazid (benserazidum)	disperzibilna tableta škafra s steklenico s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna cesta 109, Ljubljana, Slovenija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2349/11 do preklica N04BA02 3837000001594 083534	5363-I-2349/11 do preklica N04BA02 3837000001594 083534
021399	Madopar 100 mg/25 mg tablete levodopa (levodopum) benserazid (benserazidum)	tableta škafra s steklenico s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna cesta 109, Ljubljana, Slovenija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2347/11 do preklica N04BA02 3837000017861 018147	5363-I-2347/11 do preklica N04BA02 3837000017861 018147
021400	Madopar 200 mg/50 mg tablete levodopa (levodopum) benserazid (benserazidum)	tableta škafra s steklenico s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna cesta 109, Ljubljana, Slovenija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2348/11 do preklica N04BA02 3837000017878 018155	5363-I-2348/11 do preklica N04BA02 3837000017878 018155
021401	Makrocef 1 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje cefotaksim (cefotaximum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škafra z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmerješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmerješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-148/11 18.01.2011 J01DD01 3837000006315 048623	5363-I-148/11 18.01.2011 J01DD01 3837000006315 048623

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021402	Makrocef 2 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje cefotaksim (cefotaximum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-149/11 18.01.2011	5363-I-650/12 do preklica J01DD01 3837000131543 048569
021403	Mapron 100 mg filmsko obložene tablete sertralini (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., RN Haarlem, Nizozemska; Teva Pharmaceuticals Works PLC, Debrecen, Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-68/12 17.01.2012	5363-I-1177/12 do preklica N06AB06 3837000105612 012190
021404	Mapron 100 mg filmsko obložene tablete sertralini (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., RN Haarlem, Nizozemska; Teva Pharmaceuticals Works PLC, Debrecen, Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-69/12 17.01.2012	5363-I-1178/12 do preklica N06AB06 3837000109016 027430
021405	Mapron 50 mg filmsko obložene tablete sertralini (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., RN Haarlem, Nizozemska; Teva Pharmaceuticals Works PLC, Debrecen, Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-66/12 17.01.2012	5363-I-1175/12 do preklica N06AB06 3837000105605 012220
021406	Mapron 50 mg filmsko obložene tablete sertralini (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., RN Haarlem, Nizozemska; Teva Pharmaceuticals Works PLC, Debrecen, Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-67/12 17.01.2012	5363-I-1176/12 do preklica N06AB06 3837000109009 027464
021407	Marcaïne 5 mg/ml raztopina za injiciranje bupivakain (bupivacainum)	raztopina za injiciranje škatala s 5 vialami z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Recipharm Monts, Usine de Monts, Rue de Montbazon, Monts, Francija; Astrazeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija Astrazeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1740/10 07.09.2010	5363-I-1786/11 do preklica N01BB01 3837000081008 074535
021408	Marexy 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatala s plastično z 10 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	HBM Pharma, Sklabinska 30, Martin, Slovaška	5363-I-1236/12 30.5.2017	R01AA07 3837000134483 143823
021409	Marexy 1 mg/ml pršilo za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatala s plastično z 10 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	HBM Pharma, Sklabinska 30, Martin, Slovaška	5363-I-1236/12 30.5.2017	R01AA07 3837000134490 143837

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Nacin/rezim izdajanja Vrsta odloabe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odloabe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odloabe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021410	MAXALT 10 mg peroralni liofilizat rizatriptan (rizatriptanum)	peroralni liofilizat škatala s 6 peroralnimi liofilizati (2 škatlici za prenaslanje x 3 vrečke s po 1 liofilizatom v aluminijasti vrečki)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembe v dovoljenju za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waardeerweg, Haarlem , Nizozemska Merck Sharp & Dohme d.o.o., Šmartinska cesta 140, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1169/11 11.07.2011	5363-I-227/11 do preklica N02CC04 3837000069464 126691
021411	MAXALT 10 mg tablete rizatriptan (rizatriptanum)	tableta škatala s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembe v dovoljenju za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waardeerweg, Haarlem , Nizozemska Merck Sharp & Dohme d.o.o., Šmartinska cesta 140, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1167/11 11.07.2011	5363-I-228/11 do preklica N02CC04 3837000069440 126705
021412	MAXALT 5 mg peroralni liofilizat rizatriptan (rizatriptanum)	peroralni liofilizat škatala z 12 peroralnimi liofilizati (4 škatlice za prenaslanje x 3 vrečke s po 1 liofilizatom v aluminijasti vrečki)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembe v dovoljenju za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waardeerweg, Haarlem , Nizozemska Merck Sharp & Dohme d.o.o., Šmartinska cesta 140, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1168/11 11.07.2011	5363-I-2270/11 do preklica N02CC04 3837000069457 126713
021413	MAXALT 5 mg tablete rizatriptan (rizatriptanum)	tableta škatala z 12 tabletami (2 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembe v dovoljenju za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waardeerweg, Haarlem , Nizozemska Merck Sharp & Dohme d.o.o., Šmartinska cesta 140, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1166/11 11.07.2011	5363-I-2288/11 do preklica N02CC04 3837000069433 126721
021414	Meglimid 1 mg tablete glimpepirid (glimpepiridum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija in Specifar S.A., Varvara, Atene , Grčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-207/12 do preklica A10BB12 3837000100440 039489	5363-I-208/12 do preklica A10BB12 3837000100457 039519
021415	Meglimid 2 mg tablete glimpepirid (glimpepiridum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija in Specifar S.A., Varvara, Atene , Grčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-209/12 do preklica A10BB12 3837000100464 039543	5363-I-210/12 do preklica A10BB12 3837000100471 039578
021416	Meglimid 3 mg tablete glimpepirid (glimpepiridum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija in Specifar S.A., Varvara, Atene , Grčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-209/12 do preklica A10BB12 3837000100464 039543	5363-I-210/12 do preklica A10BB12 3837000100471 039578
021417	Meglimid 4 mg tablete glimpepirid (glimpepiridum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija in Specifar S.A., Varvara, Atene , Grčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-210/12 do preklica A10BB12 3837000100471 039578	5363-I-210/12 do preklica A10BB12 3837000100471 039578
021418	Melodal 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolium) paracetamol (paracetamolium)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-841/12 11.4.2017	5363-I-841/12 11.4.2017 N02AX52 3837000127867 141242

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021419	Melodal 37,5 mg/325 mg šumeče tablete tramadol (tramadolom) paracetamol (paracetamolom)	šumeča tableta škatlja z 20 tabletami (5 x 4 tablet v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-842/12 11.4.2017 N02AX52 3837000127829 141256	
021420	Menadex 12,5 mg zrnca za peroralno raztopino deksketoprofen (dexketoprofenom)	zrnca za peroralno raztopino škatlja z 10 vrečicami z zrnci	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova farmacevtska oblika	LABORATORIOS MENARINI, S.A., Alfonso XII 587, Barcelona, Španja Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-512/12 12.3.2017 M01AE17 3837000128444 139990	
021421	Menadex 25 mg zrnca za peroralno raztopino deksketoprofen (dexketoprofenom)	zrnca za peroralno raztopino škatlja z 10 vrečicami z zrnci	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova farmacevtska oblika	LABORATORIOS MENARINI, S.A., Alfonso XII 587, Barcelona, Španja Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-513/12 12.3.2017 M01AE17 3837000128451 140020	
021422	Menadex 25 mg zrnca za peroralno raztopino deksketoprofen (dexketoprofenom)	zrnca za peroralno raztopino škatlja s 30 vrečicami z zrnci	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova farmacevtska oblika	LABORATORIOS MENARINI, S.A., Alfonso XII 587, Barcelona, Španja Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-514/12 12.3.2017 M01AE17 3837000128468 140034	
021423	Menadex 50 mg/2 ml raztopina za injiciranje all koncentrat za raztopino za infundiranje deksketoprofen (dexketoprofenom)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škatlja s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., Firenze, Italija in Alfa Wasserman S.p.A., Alanno (Pescara), Italija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-433/08 10.03.2008 M01AE17 3837000105575 011878	
021424	Menadex 50 mg/2 ml raztopina za injiciranje all koncentrat za raztopino za infundiranje deksketoprofen (dexketoprofenom)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škatlja z 10 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., Firenze, Italija in Alfa Wasserman S.p.A., Alanno (Pescara), Italija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1682/11 do preklica M01AE17 3837000105582 011916	
021425	Menadex 50 mg/2 ml raztopina za injiciranje all koncentrat za raztopino za infundiranje deksketoprofen (dexketoprofenom)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škatlja s 50 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., Firenze, Italija in Alfa Wasserman S.p.A., Alanno (Pescara), Italija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1684/11 do preklica M01AE17 3837000105599 011932	
021426	Mepranex 20 mg gastrorezišestentne tablete esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezišestentna tableta škatlja s 7 tabletami (1 x 7 tablet v presisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., 1, 28 Octovrios str., Ag. Varvara, Atene, Grčija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-631/12 3.4.2017 A02BC05 3837000128420 141260	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021427	Mepranex 40 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazololum)	gastrorezistentna tableta škatala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v preloženem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., 1. 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija Specifar S.A., 1. 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-632/12 3.4.2017 A02BC05 3837000128437 141273	
021428	Meromem 1000 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenemum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-556/08 27.03.2008	5363-I-592/12 do preklica J01DH02 3837000072785 010049
021429	Meromem 500 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenemum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-557/08 27.03.2008	5363-I-591/12 do preklica J01DH02 3837000072778 010006
021430	Meropenem GSK 1000 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenemum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Facta Farmaceutici S.p.A., S. Nicola a Tordino, Teramo, Italija GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-611/12 31.8.2016 J01DH02 3837000132519 142083	
021431	Meropenem GSK 500 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenemum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Facta Farmaceutici S.p.A., S. Nicola a Tordino, Teramo, Italija GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-610/12 31.8.2016 J01DH02 3837000132502 142097	
021432	Meropenem Polfa Lodž 1000 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenemum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Venus Pharma GmbH, Am Bahnhof 1-3, Werne, Nemčija Zaklady Farmaceutyczne Polfa Lodz SA, ul. Drewnowska 43/55, Lodz, Poljska	5363-I-2392/11 27.12.2016 J01DH02 3837000126303 134554	
021433	Meropenem Polfa Lodž 500 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenemum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Venus Pharma GmbH, Am Bahnhof 1-3, Werne, Nemčija Zaklady Farmaceutyczne Polfa Lodz SA, ul. Drewnowska 43/55, Lodz, Poljska	5363-I-2391/11 27.12.2016 J01DH02 3837000126297 134546	
021434	Meifogamma 1000 mg filmsko obložene tablete meiformin (meiforminum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v preloženem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Dragenopharm Apotheke Püschl GmbH, Trittmoring, Nemčija, Medis International a.s. Boletice, Češka in Wörweg Pharma GmbH & Co. KG, Böblingen, Nemčija Wörweg Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-2399/11 do preklica A10BA02 3837000110173 041998	
021435	Meifogamma 1000 mg filmsko obložene tablete meiformin (meiforminum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (4 x 15 tablet v preloženem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Dragenopharm Apotheke Püschl GmbH, Trittmoring, Nemčija, Medis International a.s. Boletice, Češka in Wörweg Pharma GmbH & Co. KG, Böblingen, Nemčija Wörweg Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-2400/11 do preklica A10BA02 3837000117820 048712	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021436	Metfogamma 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škafra s 120 tabletami (8 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Dragenpharm Apotheke Püschel GmbH, Tittmoning, Nemčija, Medis International a. s. Botatice, Češka in Wöweg Pharma GmbH & Co. KG, Böblingen, Nemčija Wöweg Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-2401/11 do preklica A10BA02 3837000110180 042021	5363-I-838/12 6.1.2015 A10BA02 3837000047820 094897
021437	Metformin Aurobindo 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škafra s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na sprememba izdelovalca	Milpharm Limited, VB/APL Swift Services (Malta) Limited, Malta; Pfizer Service Company BVBA, Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Oxyse Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-52/10 06.01.2010	5363-I-839/12 6.1.2015 A10BA02 3837000047837 094900
021438	Metformin Aurobindo 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škafra s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na sprememba izdelovalca	Milpharm Limited, VB/APL Swift Services (Malta) Limited, Malta; Pfizer Service Company BVBA, Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Oxyse Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-53/10 06.01.2010	5363-I-840/12 6.1.2015 A10BA02 3837000047844 094919
021439	Metformin Aurobindo 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škafra z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na sprememba izdelovalca	Milpharm Limited, VB/APL Swift Services (Malta) Limited, Malta; Pfizer Service Company BVBA, Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Oxyse Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-54/10 06.01.2010	5363-I-834/12 6.1.2015 A10BA02 3837000047783 094951
021440	Metformin Aurobindo 500 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škafra s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na sprememba izdelovalca	Milpharm Limited, VB/APL Swift Services (Malta) Limited, Malta; Pfizer Service Company BVBA, Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Oxyse Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-48/10 06.01.2010	5363-I-833/12 6.1.2015 A10BA02 3837000047776 094927
021441	Metformin Aurobindo 500 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škafra s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na sprememba izdelovalca	Milpharm Limited, VB/APL Swift Services (Malta) Limited, Malta; Pfizer Service Company BVBA, Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Oxyse Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-47/10 06.01.2010	5363-I-835/12 6.1.2015 A10BA02 3837000047790 094960
021442	Metformin Aurobindo 850 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škafra s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na sprememba izdelovalca	Milpharm Limited, VB/APL Swift Services (Malta) Limited, Malta; Pfizer Service Company BVBA, Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Oxyse Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-49/10 06.01.2010	5363-I-836/12 6.1.2015 A10BA02 3837000047806 094978
021443	Metformin Aurobindo 850 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škafra s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na sprememba izdelovalca	Milpharm Limited, VB/APL Swift Services (Malta) Limited, Malta; Pfizer Service Company BVBA, Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Oxyse Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-50/10 06.01.2010	5363-I-836/12 6.1.2015 A10BA02 3837000047806 094978

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021444	Meformin Aurobindo 850 mg filmsko obložene tablete meformin (meforminum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preloženem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Milpharm Limited, VB-APL Swift Services (Malta) Limited, Malta; Pfizer Service Company BVBA, Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Olysesy Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-51/10 06.01.2010	5363-I-837/12 6.1.2015 A10BA02 3837000047813 094986
021445	Metotreksat Ebewe 10 mg tablete metotreksat (methotrexatum)	tableta škatala z vsebnikom s 50 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravilca specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija in Haupt Pharma Amareg GmbH, Donaustaufersrasse 378, Regensburg, Nemčija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-1564/11 02.09.2011	5363-I-539/12 2.9.2016 L04AX03 3837000121650 129771
021446	Metotreksat Ebewe 10 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brtzi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brtzi škatala z 1 napolnjeno injekcijsko brtzo z 2,0 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. podajšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-87/12 5.8.2017 L01BA01 3837000055663 109274	5363-I-87/12 5.8.2017 L01BA01 3837000055663 109274
021447	Metotreksat Ebewe 10 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brtzi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brtzi škatala z 1 napolnjeno injekcijsko brtzo z 1,0 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. podajšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-86/12 5.8.2017 L01BA01 3837000055649 109240	5363-I-86/12 5.8.2017 L01BA01 3837000055649 109240
021448	Metotreksat Ebewe 10 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brtzi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brtzi škatala z 1 napolnjeno injekcijsko brtzo z 1,5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. podajšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-84/12 5.8.2017 L01BA01 3837000055656 109266	5363-I-84/12 5.8.2017 L01BA01 3837000055656 109266
021449	Metotreksat Ebewe 10 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brtzi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brtzi škatala z 1 napolnjeno injekcijsko brtzo z 0,75 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. podajšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-1562/11 02.09.2011	5363-I-84/12 5.8.2017 L01BA01 3837000055682 109223
021450	Metotreksat Ebewe 2,5 mg tablete metotreksat (methotrexatum)	tableta škatala z vsebnikom s 50 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravilca specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija in Haupt Pharma Amareg GmbH, Donaustaufersrasse 378, Regensburg, Nemčija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-1562/11 02.09.2011	5363-I-537/12 2.9.2016 L04AX03 3837000121636 129755

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Nacni/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021451	Metotreksat Ebewe 5 mg tablete metotreksat (methotrexatum)	tableta škatlja z vsebnikom s 50 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestraße 11, Unterach, Avstrija in Haupt Pharma Amareg GmbH, Donausiaufstrasse 378, Regensburg, Nemčija	5363-I-1563/11 02.09.2011	5363-I-1538/12 2.9.2016 L04AX03 3837000121643 129763
021452	Mezavant 1200 mg gastrorezistentne tablete s podaljšanim sproščanjem mesalazin (mesalazinum)	gastrorezistentne tablete s podaljšanim sproščanjem škatlja s 60 tabletami (12 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Cosmo SpA, Via C. Colombo 1, Lainate-Milan, Italija in Catalent Germany Schorndorf GmbH, Schorndorf, Nemčija Shire Pharmaceutical Contract Ltd., Hampshire International Business Park, Chineham, Basingstoke, Velika Britanija	5363-I-1696/11 4.10.2016 A07EC02 3837000122633 132020	
021453	Mezavant 1200 mg gastrorezistentne tablete s podaljšanim sproščanjem mesalazin (mesalazinum)	gastrorezistentne tablete s podaljšanim sproščanjem škatlja s 120 tabletami (12 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Cosmo SpA, Via C. Colombo 1, Lainate-Milan, Italija in Catalent Germany Schorndorf GmbH, Schorndorf, Nemčija Shire Pharmaceutical Contract Ltd., Hampshire International Business Park, Chineham, Basingstoke, Velika Britanija	5363-I-1697/11 4.10.2016 A07EC02 3837000122640 132039	
021454	Mictonorm 30 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem propiverin (propiverinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatlja z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Apogepha Arzneimittel GmbH, Kyffhäuserstrasse 27, Dresden, Nemčija Schering-Plough Europe, Clos du Lynx 5, Bruselj, Belgija	5363-I-190/12 do preklica G04BD06 3837000058147 112437	
021455	Mictonorm 30 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem propiverin (propiverinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatlja s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Apogepha Arzneimittel GmbH, Kyffhäuserstrasse 27, Dresden, Nemčija Schering-Plough Europe, Clos du Lynx 5, Bruselj, Belgija	5363-I-191/12 do preklica G04BD06 3837000058154 112453	
021456	Mictonorm 45 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem propiverin (propiverinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatlja z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Apogepha Arzneimittel GmbH, Kyffhäuserstrasse 27, Dresden, Nemčija Schering-Plough Europe, Clos du Lynx 5, Bruselj, Belgija	5363-I-2243/11 7.12.2016 G04BD06 3837000125375 133990	
021457	Mictonorm 45 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem propiverin (propiverinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatlja s 84 kapsulami (6 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Apogepha Arzneimittel GmbH, Kyffhäuserstrasse 27, Dresden, Nemčija Schering-Plough Europe, Clos du Lynx 5, Bruselj, Belgija	5363-I-2244/11 7.12.2016 G04BD06 3837000125382 134007	
021458	Midazolam Accord 5 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje midazolam (midazolanium)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatlja z 10 ampulami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo pakiranje	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-2227/11 17.11.2014 N05CD08 3837000125351 134015	

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Nacin/rezim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021459	Midazolam Torrex 1 mg/ml raztopina za injiciranje midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje škatala z 10 ampulami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj , Avstrija	5363-I-1236/08 01.08.2008	5363-I-530/12 31.3.2013 N05CD08 383700024371 050466
021460	Midazolam Torrex 5 mg/ml raztopina za injiciranje midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje škatala z 10 ampulami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj , Avstrija	5363-I-1357/08 01.08.2008	5363-I-532/12 31.3.2013 N05CD08 383700024401 050482
021461	Midazolam Torrex 5 mg/ml raztopina za injiciranje midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje škatala z 10 ampulami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj , Avstrija	5363-I-1360/08 01.08.2008	5363-I-533/12 31.3.2013 N05CD08 383700024418 050520
021462	Midazolam Torrex 5 mg/ml raztopina za injiciranje midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje škatala z 10 ampulami s 3 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj , Avstrija	5363-I-1237/08 01.08.2008	5363-I-531/12 31.3.2013 N05CD08 383700024395 050512
021463	Milgamma 100 mg/100 mg obložene tablete benfotiamin (benfotiaminum) piridoksin (vitamin B6) (pyridoxinum (vitaminum B6))	obložena tableta škatala s 100 tabletami (4 x 25 tablet v pretisnem omlu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Mauermann Arzneimittel KG, Pöcking , Nemčija	5363-I-2035/11 16.11.2011	5363-I-1128/12 16.11.2016 A11DB 3837000124408 132705
021464	Milgamma 100 mg/100 mg obložene tablete benfotiamin (benfotiaminum) piridoksin (vitamin B6) (pyridoxinum (vitaminum B6))	obložena tableta škatala s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omlu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Mauermann Arzneimittel KG, Pöcking , Nemčija	5363-I-2034/11 16.11.2011	5363-I-1127/12 16.11.2016 A11DB 3837000124392 132691
021465	Milgamma100 mg/100 mg obložene tablete benfotiamin (benfotiaminum) piridoksin (vitamin B6) (pyridoxinum (vitaminum B6))	obložena tableta škatala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omlu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Mauermann Arzneimittel KG, Pöcking , Nemčija	5363-I-2033/11 16.11.2011	5363-I-1126/12 16.11.2016 A11DB 3837000124385 132683
021466	MINULET 75 mikrogramov/30 mikrogramov obložene tablete gestoden (gestodenum) etinilestradiol (ethinyloestradiolum)	obložena tableta škatala z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Pfizer Ireland Pharmaceuticals, Little Connell, Newbridge, Country Kildare , Irsko	5363-I-2028/10 07.10.2010	5363-I-471/12 do preklica G03AA10 3837000006353 076740

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021467	Mirena 20 mikrogramov/24 ur intrauterini dostavni sistem (plastični intrauterini vložek z dodatkom levonorgestrela)	intrauterini dostavni sistem škafca z 1 intrauterinim dostavnim sistemom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Bayer Oy, Pansontie 47, Turku , Finska Bayer Oy, Pansontie 47, Turku, Finska	5363-I-1169/09 25.08.2009	5363-I-2248/11 do preklica G02BA03 3837000080483 001783
021468	Mirtazapin Mylan, 30 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škafca s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Ltd., Velika Britanija in McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories , Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-135/12 do preklica N06AX11 3837000109504 028916	
021469	Mirtazapin Mylan, 45 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škafca s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Ltd., Velika Britanija in McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories , Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-136/12 do preklica N06AX11 3837000109603 028924	
021470	Moditen depo 25 mg/ml raztopina za injiciranje flufenazin (fluphenazinum)	raztopina za injiciranje škafca s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2266/11 do preklica N05AB02 3837000063377 028738	
021471	Močnstra 10 mg filmsko obložene tablete montelukast (montelukastum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Lek d.d., Ljubljana, Slo.; Lek S.A., Pol.; Salutas Pharma Barleben in Gerlingen, Nem. in S.C. Sandoz , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-846/12 18.05.2010 R03DC03 3837000052749 105708	
021472	Močnstra 4 mg zrnca montelukast (montelukastum)	zrnca škafca z 28 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-845/12 22.2.2016 R03DC03 3837000066128 121118	
021473	Močnitimikofenolat Lek 250 mg trde kapsule mikofenolna kislina (acidum mycophenolicum)	kapsula, trda škafca s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izenoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Avstrija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-698/12 do preklica L04AA06 3837000114805 045756	
021474	Močnitimikofenolat Lek 500 mg filmsko obložene tablete mikofenolna kislina (acidum mycophenolicum)	filmsko obložena tableta škafca s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izenoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Poljska; Lek d.d., Lendava, Slovenija in Poljska; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2107/11 do preklica L04AA06 3837000114812 045764	

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaevtska oblika Pakiranje	Nacim/rezim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021475	Mičefilmikofenolat Mylan 500 mg filmsko obložene tablete mikofofenolna kislina (acidum mycophenolicum)	filmsko obložena tableta škatala z 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	McDermott Laboratories I/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irska; Generics (UK) Ltd, Station Close, Poiters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Poiters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-356/11 14.02.2011	5363-I-978/12 14.2.2016 L04AA06 3837000065800 121100
021476	Monotens 20 mg tablete fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjordur, Islandija	5363-I-1616/10 12.08.2010	5363-I-596/12 do preklica C09AA09 3837000054422 107204
021477	Montelukast Synthron 10 mg filmsko obložene tablete montelukast (montelukastum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	PharmaSwiss, Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holesovice, Česká Republika Synthon B.V., Nijmegen, Nizozemska; Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Spanija in Sanico N.V., Turnhout, Belgija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-2367/11 15.12.2016 R03DC03 3837000127560 135046	
021478	Montelukast Synthron 4 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon B.V., Nijmegen, Nizozemska; Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Spanija in Sanico N.V., Turnhout, Belgija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-2366/11 15.12.2016 R03DC03 3837000127546 135020	
021479	Montelukast Synthron 5 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon B.V., Nijmegen, Nizozemska; Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Spanija in Sanico N.V., Turnhout, Belgija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-2366/11 15.12.2016 R03DC03 3837000127553 135038	
021480	Montelukast Teva 10 mg filmsko obložene tablete montelukast (montelukastum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva UK Ltd, VB:Teva Sante SA, Fra.; Teva Pharma, Works, Debreceen in Gödöllő Mad.; Pharmachemie B.V., Niz., Teva Operations Poland Sp. z o.o., Poljska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1791/08 04.11.2008 R03DC03 3837000116892 058882	5363-I-865/12 4.11.2013 R03DC03 3837000116892 058882
021481	MORFIN Alkaloid-int 20 mg/ml raztopina za injiciranje morfin (morphinum)	raztopina za injiciranje škatala z 10 ampulami z 1 ml raztopine (2 x 5 ampul v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena inetnika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-650/09 05.05.2009	5363-I-472/12 do preklica N02AA01 3837000013511 052604

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021482	MOVALIS 15 mg tablete meloksikam (meloxicamum)	tableta škafca z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co.KG, Ingelheim am Rhein, Nemčija in Boehringer Ingelheim Elias A.E., Koropi, Grčija	5363-666/08 16.06.2008	5363-486/12 do preklica M01AC06 3837000017977 003832
021483	MOVALIS 7,5 mg tablete meloksikam (meloxicamum)	tableta škafca z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co.KG, Ingelheim am Rhein, Nemčija in Boehringer Ingelheim Elias A.E., Koropi, Grčija	5363-665/08 16.06.2008	5363-485/12 do preklica M01AC06 3837000017984 003395
021484	MOVICOL Lax 6,9 g prašek za peroralno raztopino makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas) kalijev klorid (kalii chloridum)	prašek za peroralno raztopino škafca z 20 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Norgine Limited, New Road, Hengood, Velika Britanija	5363-2249/11 7.12.2016	5363-2249/11 7.12.2016 A06AD65 3837000125443 134023
021485	MOVIPREP prašek za peroralno raztopino makrogol (macrogoli) natrijev sulfat, brezvodni (sodium sulphate, anhydrous) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C)) natrijev askorbat (natrii ascorbas)	prašek za peroralno raztopino škafca za enkratno zdravljenje, ki vsebuje dve vrečici A in dve vrečici B s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Norgine Limited, New Road, Hengood, Velika Britanija	5363-218/12 do preklica	5363-218/12 do preklica A06AD 3837000065954 045802
021486	MYDEN 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-2081/11 28.10.2016	5363-2081/11 28.10.2016 C09AA04 3837000124514 132497
021487	MYDEN 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-2082/11 28.10.2016	5363-2082/11 28.10.2016 C09AA04 3837000124521 132500
021488	MYDEN 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-2083/11 28.10.2016	5363-2083/11 28.10.2016 C09AA04 3837000124538 132519

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021489	Myfortic 180 mg gastrorezistentne tablete mikofenolna kislina (acidum mycophenolicum)	gastrorezistentna tableta škatlja s 120 tabletami (12 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-1449/09 23.09.2009	5363-I-158/12 do preklica L04AA06 3837000095746 036013
021490	Myfortic 360 mg gastrorezistentne tablete mikofenolna kislina (acidum mycophenolicum)	gastrorezistentna tableta škatlja s 120 tabletami (12 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-1450/09 23.09.2009	5363-I-159/12 do preklica L04AA06 3837000095763 036021
021491	Naklofen duo 75 mg kapsule diklofenak (diclofenacum)	kapsula, trda škatlja z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretnem omotu)	sprememba izdelovalca Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1919/11 do preklica	5363-I-1919/11 do preklica M01AB05 3837000101720 059765
021492	NASIVIN 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina oksimezazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatlja s plastenko z 10 ml raztopine (plastenka z zaporko z mehanskim pršilnikom)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1183/08 22.07.2008	5363-I-1507/11 do preklica R01AA05 3837000022681 024333
021493	NASIVIN brez konzervansov 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina oksimezazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatlja s stekleničko z 10 ml raztopine (steklenička z zaporko z odmernim pršilnim ventilom)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Merck Selbstmedikation GmbH, Rosslerstrasse 96, Darmstadt, Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1184/08 22.07.2008	5363-I-1508/11 do preklica R01AA05 3837000022698 024341
021494	Natagal SR 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatlja z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1743/11 23.9.2016	5363-I-1743/11 do preklica N06DA04 3837000122954 130763
021495	Natagal SR 24 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatlja z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1744/11 23.9.2016	5363-I-1744/11 do preklica N06DA04 3837000122961 130761
021496	Natagal SR 8 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatlja z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1742/11 23.9.2016	5363-I-1742/11 do preklica N06DA04 3837000122947 130770

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021497	Natrijev klorid 9 mg/ml in glukoza 50 mg/ml Braun raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrij kloridum) glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje polietilenska plastenka s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Nemčija in B. Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona, Španija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-2124/11 do preklica B05BB02 3837000103687 003450	
021498	Natrijev klorid 9 mg/ml in glukoza 50 mg/ml Braun raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrij kloridum) glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje polietilenska plastenka s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Nemčija in B. Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona, Španija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-2125/11 do preklica B05BB02 3837000103694 003590	
021499	Natrijev klorid Braun 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrij kloridum)	raztopina za infundiranje vreča iz kopolimernih materialov (Ecobag) s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-566/12 do preklica B05BB01 3837000131864 138720	
021500	Natrijev klorid Braun 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrij kloridum)	raztopina za infundiranje vreča iz kopolimernih materialov (Ecobag) s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-567/12 do preklica B05BB01 3837000131871 138733	
021501	Natrijev klorid Braun 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrij kloridum)	raztopina za infundiranje vreča iz kopolimernih materialov (Ecobag) s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-564/12 do preklica B05BB01 3837000131840 138702	
021502	Natrijev klorid Braun 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrij kloridum)	raztopina za infundiranje vreča iz kopolimernih materialov (Ecobag) z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-565/12 do preklica B05BB01 3837000131857 138716	
021503	Natrijev klorid Pertufiac 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrij kloridum)	raztopina za infundiranje plastična vrečka iz polipropilena (Propyflex) s 1500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Avitum AG, Glandorf, Nemčija B. Braun Avitum AG, Schwarzenberger Weg 73-79, Melsungen, Nemčija	5363-I-2380/11 do preklica B05BB01 3837000128918 135070	
021504	Nexium 10 mg gastrorezišentna zrnca za peroralno suspenzijo esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezišentna zrnca za peroralno suspenzijo škotala z 28 vrečkami z zrnci	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Gärtuna vägen, SE-151 85 Södertälje, Švedska AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-472/11 28.02.2011 do preklica A02BC05 3837000114690 044989	

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021505	Nexium 20 mg gastrorezistentne tablete esomeprazo (esomeprazolium)	gastrorezistentna tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca AB Södertälje, Šv.; AstraZeneca UK Lim., VB, AstraZ., AB, Umeaa, Šv.; CordenPharma, Plankstadt, Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-1-635/10 13.04.2010	5363-I-1850/11 do preklica A02BC05 3837000029949 013730
021506	Nexium 20 mg gastrorezistentne tablete esomeprazo (esomeprazolium)	gastrorezistentna tableta škafca s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca AB Södertälje, Šv.; AstraZeneca UK Lim., VB, AstraZ., AB, Umeaa, Šv.; CordenPharma, Plankstadt, Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-1-634/10 13.04.2010	5363-I-1849/11 do preklica A02BC05 3837000029932 013714
021507	Nexium 40 mg gastrorezistentne tablete esomeprazo (esomeprazolium)	gastrorezistentna tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca AB Södertälje, Šv.; AstraZeneca UK Lim., VB, AstraZ., AB, Umeaa, Šv.; CordenPharma, Plankstadt, Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-1-637/10 13.04.2010	5363-I-1852/11 do preklica A02BC05 3837000029970 013781
021508	Nexium 40 mg gastrorezistentne tablete esomeprazo (esomeprazolium)	gastrorezistentna tableta škafca s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca AB Södertälje, Šv.; AstraZeneca UK Lim., VB, AstraZ., AB, Umeaa, Šv.; CordenPharma, Plankstadt, Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-1-636/10 13.04.2010	5363-I-1851/11 do preklica A02BC05 3837000029963 013773
021509	Nexium 40 mg prašek za raztopino za injiciranje ali injiciranje/infundiranje esomeprazo (esomeprazolium)	prašek za raztopino za injiciranje in infundiranje škafca z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Södertälje, Švedska; AstraZeneca UK Limited, Cheshire SK10 ZNA, Velika Britanija; Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija in AstraZeneca GmbH, Wedel, Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-1-1848/11 do preklica A02BC05 3837000096804 032492	
021510	Nexodal 0,4 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje nalokson (naloxonium)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škafca z 10 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	HIKMA ITALIA S.P.A., Pavia, Italija in G.L. Pharma GmbH, Vienna, Avstrija Orpha-Devel Handels und Vertriebs GmbH, Winnertgasse 65/1B, Purkersdorf, Avstrija	5363-1-72/12 do preklica V03AB15 3837000040920 060160	
021511	Nitronal 1 mg/ml raztopina za infundiranje gliceriltrinitrat (glycerol trinitras)	raztopina za infundiranje škafca z 1 vialo s 50 ml raztopine	podaljšanje dovoljenja za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	G. POHL-BOSKAMP GmbH & Co. KG, Hohenlockstedt, Nemčija Medis d.o.o., Brničeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-1-50/12 do preklica C01DA02 383700001778 084042	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021512	Nofardom 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Adamed Sp. z.o.o., Czosnow, Poljska in Pabianckie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A., Pabianice, Poljska Zakład Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A. ul. Szkolna 33, Ksawerow, Poljska	5363-I-902/10 05.05.2010	5363-I-71/12 5.5.2015 B01AC04 3837000052176 105686
021513	Nofardom 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škafca s 14 tabletami (1 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Adamed Sp. z.o.o., Czosnow, Poljska in Pabianckie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A., Pabianice, Poljska Zakład Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A. ul. Szkolna 33, Ksawerow, Poljska	5363-I-901/10 05.05.2010	5363-I-70/12 5.5.2015 B01AC04 3837000052169 105678
021514	Nolpaza 20 mg gastrorezištenne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištenna tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2338/11 do preklica A02BC02 3837000105803	013200
021515	Nolpaza 20 mg gastrorezištenne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištenna tableta škafca s 14 tabletami (1 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2337/11 do preklica A02BC02 3837000105797	013170
021516	Nolpaza 20 mg gastrorezištenne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištenna tableta škafca s 30 tabletami (2 x 15 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2339/11 do preklica A02BC02 3837000105810	013293
021517	Nolpaza 20 mg gastrorezištenne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištenna tableta škafca s 56 tabletami (4 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2340/11 do preklica A02BC02 3837000105827	013340
021518	Nolpaza 20 mg gastrorezištenne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištenna tableta škafca s 60 tabletami (4 x 15 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2341/11 do preklica A02BC02 3837000105834	013480
021519	Nolpaza 40 mg gastrorezištenne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištenna tableta škafca s 60 tabletami (4 x 15 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2346/11 do preklica A02BC02 3837000105889	013820
021520	Nolpaza 40 mg gastrorezištenne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištenna tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2343/11 do preklica A02BC02 3837000105858	013650

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021521	Noipaza 40 mg gastrorezišentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezišentna tableta škatala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2342/11 do preklica A02BC02 3837000105841 013510	
021522	Noipaza 40 mg gastrorezišentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezišentna tableta škatala s 30 tabletami (3 x 15 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2344/11 do preklica A02BC02 3837000105865 013668	
021523	Noipaza 40 mg gastrorezišentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezišentna tableta škatala z 55 tabletami (4 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2345/11 do preklica A02BC02 3837000105872 013790	
021524	Noivalex 10 mg filmsko obložene tablete tamoksifen (tamoxifenum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravilnika specialista ustreznega področja medicine ali od nje pooblaščenega zdravilnika. podajanje dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-174/12 do preklica L02BA01 3837000018080 056804	
021525	Nootropil 1200 mg filmsko obložene tablete piracetam (piracetolum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	UCB Pharma SA, Chemin du Foriest, Braine-l'Alleud, Belgija Medis, d.o.o., Brničeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1172/12 do preklica N06BX03 3837000088731 012394	
021526	Nootropil 1200 mg filmsko obložene tablete piracetam (piracetolum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	UCB Pharma SA, Chemin du Foriest, Braine-l'Alleud, Belgija Medis, d.o.o., Brničeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1174/12 do preklica N06BX03 3837000088755 012343	
021527	Nootropil 1200 mg filmsko obložene tablete piracetam (piracetolum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	UCB Pharma SA, Chemin du Foriest, Braine-l'Alleud, Belgija Medis, d.o.o., Brničeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1173/12 do preklica N06BX03 3837000088748 012335	
021528	NORLEVO 1,5 mg tableta levonorgestrel (levonorgestrelum)	tableta škatala z 1 tableto v prelisnem omotu	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremembe v dovoljenju za promet	OSYN PHARMA S.A.S., Osyn, Francija in DEL PHARM LILLE SAS., Lys lez Lamroy, Francija Laboratoire HRA pharma, 15 rue Beranger, Paris, Francija	5363-I-1804/11 do preklica G03AD01 3837000061291 117110	
021529	Normeg 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetatum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolni Mechloupy, Česka Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1226/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133875 143854	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021530	Normeg 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolni Mecholupy, Česka Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1225/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133899 143840	
021531	Normeg 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolni Mecholupy, Česka Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1220/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133837 143868	
021532	Normeg 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolni Mecholupy, Česka Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1221/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133844 143871	
021533	Normeg 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolni Mecholupy, Česka Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1222/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133851 143885	
021534	Normeg 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolni Mecholupy, Česka Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1223/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133868 143899	
021535	Normeg 750 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolni Mecholupy, Česka Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1224/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133882 143900	
021536	NOVANTRONE 2 mg/ml koncentrat za raztopino za injiciranje / infundiranje mitoksantron (mitoxantronum)	koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 vialo z 10 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podajanje dovoljenja za promet	MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Bad Homburg, Nemčija MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-2313/11 17.12.2014 L01DB07 3837000077322 074543	
021537	Novuxol mazilo klostridio-peptidaza (clostridiopeptidasum)	mazilo škatala s tubo s 30 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Nordmark Arzneimittel GmbH & Co. KG, Pinnauallee 4, Uetersen, Nemčija T.J. Smith & Nephew Limited, 101 Hessele Road, Hull, Velika Britanija	5363-I-2324/11 do preklica D03BA02 3837000084801 009121	
021538	Nozinan 100 mg filmsko obložene tablete levomepromazin (levomepromazinum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	FAMAR LYON, 29 avenue du General de Gaulle, Saint-Genis Laval, Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1696/08 22.10.2008 do preklica N05AA02 3837000073805 012025	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021539	Noziman 25 mg filmsko obložene tablete (levomepromazin)	filmsko obložena tableta škafila z 20 tabletami (2 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	FAMAR LYON, 29 avenue du General de Gaulle, Saint-Genis Laval, , Francija	5363-I-1695/08 22.10.2008	5363-I-943/12 do preklica N05AA02 383700073799 012017
021540	Nurofen za otroke 125 mg svečke ibuprofen (ibuprofenum)	svečka škafila z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	v Famar S.A., Famar Plant, Avlona Attiki, Atene, Grčija; Farnea, ZAC Sud d'Orgemont, Angers, , Francija Reckitt Benckiser Healthcare International, Ltd. 103-105 Bath Road, Slough, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-586/12 14.3.2017 M01AE01 3837000132434 140048	
021541	Nurofen za otroke 60 mg svečke ibuprofen (ibuprofenum)	svečka škafila z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	v Famar S.A., Famar Plant, 49 km National Road, Athens-Lamia, Avlona Attiki, Atene , Grčija Reckitt Benckiser Healthcare International, Ltd. 103-105 Bath Road, Slough, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-585/12 14.3.2017 M01AE01 3837000132427 140051	
021542	Nutriflex Lipid perf emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana, kombinacije- glukoza, amino kisline, elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škafila s 5 vrečkami z 187,5 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	B. Braun Meisungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Meisungen , Nemčija B. Braun Meisungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Meisungen, Nemčija	5363-I-608/12 28.3.2017 B05BA10 3837000127898 140111	
021543	Nutriflex Lipid perf emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana, kombinacije- glukoza, amino kisline, elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škafila s 5 vrečkami z 2500 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	B. Braun Meisungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Meisungen , Nemčija B. Braun Meisungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Meisungen, Nemčija	5363-I-609/12 28.3.2017 B05BA10 3837000127904 140125	
021544	Nutriflex Lipid perf emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana, kombinacije- glukoza, amino kisline, elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škafila s 5 vrečkami s 1250 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	B. Braun Meisungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Meisungen , Nemčija B. Braun Meisungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Meisungen, Nemčija	5363-I-607/12 28.3.2017 B05BA10 3837000127881 140065	
021545	Nutrineal PD4 11 mg/ml amino kislina raztopina za peritonealno dializo (hipertonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo Škafila s 6 Vialflex vrečkami z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izmomna se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irška Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1955/11 do preklica B05DB 3837000123913 132055	
021546	Nutrineal PD4 11 mg/ml amino kislina raztopina za peritonealno dializo (hipertonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo Škafila z 8 Vialflex vrečkami z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izmomna se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irška Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1954/11 do preklica B05DB 3837000123906 132047	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021547	Nypero 0,25 mg filmsko obložene tablete ropinirrol (ropinirrolum)	filmsko obložena tableta škatlja z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2028/11 27.10.2016 NO4BC04 3837000124330 132527	5363-I-2028/11 27.10.2016 NO4BC04 3837000124347 132535
021548	Nypero 0,5 mg filmsko obložene tablete ropinirrol (ropinirrolum)	filmsko obložena tableta škatlja z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2029/11 27.10.2016 NO4BC04 3837000124361 132551	5363-I-2029/11 27.10.2016 NO4BC04 3837000124354 132543
021549	Nypero 1 mg filmsko obložene tablete ropinirrol (ropinirrolum)	filmsko obložena tableta škatlja z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2030/11 27.10.2016 NO4BC04 3837000124378 132560	5363-I-2030/11 27.10.2016 NO4BC04 3837000124361 132551
021550	Nypero 2 mg filmsko obložene tablete ropinirrol (ropinirrolum)	filmsko obložena tableta škatlja z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2031/11 27.10.2016 NO4BC04 3837000124381 132551	5363-I-2031/11 27.10.2016 NO4BC04 3837000124378 132560
021551	Nypero 5 mg filmsko obložene tablete ropinirrol (ropinirrolum)	filmsko obložena tableta škatlja z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-1275/11 12.07.2011 B02BD02 3837000069976 126772	5363-I-1943/11 12.7.2016 B02BD02 3837000069969 126764
021552	Octanate 100 i.e./ml prašek in vehikel za raztopino za injiciranje koagulacijski faktor VIII (coagulationis factor VIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatlja z 1 vialo s praškom, 1 vialo z 10 ml vehikla in 1 injekcijsko brizgo za enkratno uporabo, eno dvojno iglo, eno filrsko iglo, eno injekcijsko iglo ter dvema alkoholnima zložencema	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB, Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1274/11 12.07.2011	5363-I-1942/11 12.7.2016 B02BD02 3837000069969 126764
021553	Octanate 50 i.e./ml prašek in vehikel za raztopino za injiciranje koagulacijski faktor VIII (coagulationis factor VIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatlja z 1 vialo s praškom, 1 vialo z 10 ml vehikla in 1 injekcijsko brizgo za enkratno uporabo, eno dvojno iglo, eno filrsko iglo, eno injekcijsko iglo ter dvema alkoholnima zložencema	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB, Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1274/11 12.07.2011	5363-I-1942/11 12.7.2016 B02BD02 3837000069969 126764
021554	Octanate 50 i.e./ml prašek in vehikel za raztopino za injiciranje koagulacijski faktor VIII (coagulationis factor VIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatlja z 1 vialo s praškom, 1 vialo s 5 ml vehikla in 1 injekcijsko brizgo za enkratno uporabo, eno dvojno iglo, eno filrsko iglo, eno injekcijsko iglo ter dvema alkoholnima zložencema	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB, Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1273/11 12.07.2011	5363-I-1941/11 12.7.2016 B02BD02 3837000069952 126756

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021555	OCTANINE 1000 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje koagulacijski faktor IX (coagulationis factor IX)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatlja z 1 vialo s praškom in škatla z 1 vialo z 10 ml vehikla ter medicinskimi pripomočki za rekonstrukcijo in injiciranje (1 injekcijska brizga, 1 dvojnja pretočna igla, 1 filirska igla, 1 sistem za infuzijo in 2 zloženca prepojena z alkoholom)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Octapharma Pharmazeutika Produktions GmbH, Dunaj, Avstrija in Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1939/11 12.07.2011	5363-I-1939/11 12.7.2016 B02BD04 3837000069945 126780
021556	OCTANINE 500 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje koagulacijski faktor IX (coagulationis factor IX)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatlja z 1 vialo s praškom in škatla z 1 vialo s 5 ml vehikla ter medicinskimi pripomočki za rekonstrukcijo in injiciranje (1 injekcijska brizga, 1 dvojnja pretočna igla, 1 filirska igla, 1 sistem za infuzijo in 2 zloženca prepojena z alkoholom)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Octapharma Pharmazeutika Produktions GmbH, Dunaj, Avstrija in Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1271/11 12.07.2011	5363-I-1938/11 12.7.2016 B02BD04 3837000069938 126799
021557	Oksaliplatin Ebewe 5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatlja z 1 vialo s 30 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. NfG.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. NfG.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-1853/11 19.4.2016 L01XA03 3837000123739	5363-I-1853/11 19.4.2016 L01XA03 3837000123739
021558	Oksaliplatin Ebewe 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatlja z 1 vialo s 100 mg praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. NfG.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-325/12 do preklica L01XA03 3837000114232	5363-I-325/12 do preklica L01XA03 3837000114232
021559	Oksaliplatin Ebewe 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatlja z 1 vialo s 150 mg praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. NfG.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-326/12 do preklica L01XA03 3837000114249	5363-I-326/12 do preklica L01XA03 3837000114249
021560	Oksaliplatin Ebewe 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatlja z 1 vialo s 50 mg praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. NfG.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-324/12 do preklica L01XA03 3837000114225	5363-I-324/12 do preklica L01XA03 3837000114225
021561	Oksaliplatin Kabi 5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatlja z 1 vialo z 40 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Fresenius Kabi Oncology Plc, Lion Court, Britanija Fresenius Kabi Oncology Plc, Lion Court, Farnham Road, Hampshire, Velika Britanija	5363-I-424/12 29.8.2016 L01XA03 3837000128673	5363-I-424/12 29.8.2016 L01XA03 3837000128673
021562	Olanzapin, Jenson Pharmaceutical Services Limited 10 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatlja z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Irsko Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, 237, Regents Park Road, London, Velika Britanija	5363-I-1246/12 1.6.2017 N05AH03 3837000134513	5363-I-1246/12 1.6.2017 N05AH03 3837000134513 143914

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021563	Olanzapin Jenson Pharmaceutical Services Limited 15 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapin)	orodisperzibilna tableta škatlja z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road , Irsko Jenson Pharmaceutical Services Ltd, Carradine House, 237 Regents Park Road, London, Velika Britanija	5363-I-1247/12 1.6.2017 N05AH03 3837000134469 143928	
021564	Olanzapin Jenson Pharmaceutical Services Limited 20 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapin)	orodisperzibilna tableta škatlja z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road , Irsko Jenson Pharmaceutical Services Ltd, Carradine House, 237 Regents Park Road, London, Velika Britanija	5363-I-1248/12 1.6.2017 N05AH03 3837000134520 143931	
021565	Olanzapin Jenson Pharmaceutical Services Limited 5 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapin)	orodisperzibilna tableta škatlja z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road , Irsko Jenson Pharmaceutical Services Ltd, Carradine House, 237 Regents Park Road, London, Velika Britanija	5363-I-1245/12 1.6.2017 N05AH03 3837000134506 143945	
021566	Olanzapin Lilly 10 mg obložene tablete olanzapin (olanzapin)	obložena tableta škatlja z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lilly S.A., Madrid , Španija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brničeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2328/11 14.12.2016 N05AH03 3837000125979 134031	
021567	Olanzapin Lilly 10 mg prašek za raztopino za injiciranje olanzapin (olanzapin)	prašek za raztopino za injiciranje škatlja z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Lilly Pharma Fertigung und Distribution GmbH&Co. KG, Glessen , Nemčija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brničeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2335/11 14.12.2016 N05AH03 3837000126044 134090	
021568	Olanzapin Lilly 10 mg prašek za raztopino za injiciranje olanzapin (olanzapin)	prašek za raztopino za injiciranje škatlja z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Lilly Pharma Fertigung und Distribution GmbH&Co. KG, Glessen , Nemčija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brničeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2336/11 14.12.2016 N05AH03 3837000126051 134104	
021569	Olanzapin Lilly 15 mg obložene tablete olanzapin (olanzapin)	obložena tableta škatlja z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lilly S.A., Madrid , Španija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brničeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2329/11 14.12.2016 N05AH03 3837000125986 134040	
021570	Olanzapin Lilly 2,5 mg obložene tablete olanzapin (olanzapin)	obložena tableta škatlja z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lilly S.A., Madrid , Španija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brničeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2325/11 14.12.2016 N05AH03 3837000125948 134058	
021571	Olanzapin Lilly 20 mg obložene tablete olanzapin (olanzapin)	obložena tableta škatlja z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lilly S.A., Madrid , Španija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brničeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2330/11 14.12.2016 N05AH03 3837000125993 134066	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021572	Olanzapin Lilly 5 mg obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	obložena tableta škatlja z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lilly S.A., Madrid , Španija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Bričičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-H-2326/11 14.12.2016 N05AH03 3837000125955 134074	
021573	Olanzapin Lilly 7,5 mg obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	obložena tableta škatlja z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lilly S.A., Madrid , Španija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Bričičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-H-2327/11 14.12.2016 N05AH03 3837000125962 134082	
021574	Olanzapin Lilly Velotab 10 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatlja z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lilly S.A., Madrid , Španija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Bričičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-H-2327/11 14.12.2016 N05AH03 3837000126013 134112	
021575	Olanzapin Lilly Velotab 15 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatlja z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lilly S.A., Madrid , Španija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Bričičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-H-2333/11 14.12.2016 N05AH03 3837000126020 134120	
021576	Olanzapin Lilly Velotab 20 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatlja z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lilly S.A., Madrid , Španija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Bričičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-H-2334/11 14.12.2016 N05AH03 3837000126037 134139	
021577	Olanzapin Lilly Velotab 5 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatlja z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lilly S.A., Madrid , Španija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Bričičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-H-2331/11 14.12.2016 N05AH03 3837000126006 134147	
021578	Olynth 1 mg/ml kapljice za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum)	kapljice za nos, raztopina škatlja s steklenico z 10 ml raztopine in kapalko	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajšanje dovoljenja za promet	Famar Orleans, 5, avenue de Concyr, Orleans Cedex 2 , Francija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-H-773/12 do preklica R01AA07 3837000103670 008842	
021579	Olynth 1 mg/ml pršilo za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatlja s steklenico z 10 ml raztopine in pršilnim nastavkom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajšanje dovoljenja za promet	Famar Orleans, 5, avenue de Concyr, Orleans Cedex 2 , Francija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-H-774/12 do preklica R01AA07 3837000103663 008834	
021580	Olynth HA 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatlja s polietilenskim vsebnikom z 10 ml raztopine in pršilnim nastavkom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajšanje dovoljenja za promet	Ursapharm Arzneimittel GmbH, Industriestrasse, D-66129 Saarbrücken , Nemčija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-H-1237/12 do preklica R01AA07 3837000103649 008865	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021581	Olyynth HA 1 mg/ml pršilo za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatlja s polietilenskim vsebnikom z 10 ml raztopine in pršilnim nastavkom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajanje dovoljenja za promet	Ursapharm Arzneimittel GmbH, Industriestrasse, D-66129 Saarbrücken, Nemčija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-1238/12 do preklica R01AA07 3837000103656 008850	
021582	Omegaven 100 mg/ml emulzija za infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje 1 viala s 100 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija Medias International d.o.o., Leskova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1633/11 do preklica B05BA02 3837000027938 090336	
021583	Omegaven 100 mg/ml emulzija za infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje 1 viala s 50 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija Medias International d.o.o., Leskova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1632/11 do preklica B05BA02 3837000027921 090352	
021584	Omegaven 100 mg/ml emulzija za infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje škatlja z 10 vialami s 50 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija Medias International d.o.o., Leskova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1634/11 do preklica B05BA02 3837000041927 073016	
021585	Omegaven 100 mg/ml emulzija za infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje škatlja z 10 vialami s 100 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija Medias International d.o.o., Leskova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1635/11 do preklica B05BA02 3837000041934 073024	
021586	Omeprazol Aurobindo 10 mg trde gastrorezistentne kapsule omeprazol (omeprazolium)	gastrorezistentna kapsula, trda škatlja s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	APL Swift Services (Malta) Limited, Hal Far, Birzebbugia, BGC 3000, Malta Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-I-1624/11 12.9.2016 A02BC01 3837000122145 129810	
021587	Omeprazol Aurobindo 10 mg trde gastrorezistentne kapsule omeprazol (omeprazolium)	gastrorezistentna kapsula, trda škatlja z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	APL Swift Services (Malta) Limited, Hal Far, Birzebbugia, BGC 3000, Malta Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-I-1625/11 12.9.2016 A02BC01 3837000122152 129828	
021588	Omeprazol Aurobindo 20 mg trde gastrorezistentne kapsule omeprazol (omeprazolium)	gastrorezistentna kapsula, trda škatlja s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	APL Swift Services (Malta) Limited, Hal Far, Birzebbugia, BGC 3000, Malta Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-I-1626/11 12.9.2016 A02BC01 3837000122169 129836	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021589	Omeprazol Aurobindo 20 mg trde gastrorezišentne kapsule omeprazol (omeprazolium)	gastrorezišentna kapsula, trda škatala s 56 kapsulami (8 x 7 kapsul v preloženem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	APL Swift Services (Malta) Limited, Hal Far, Birzebbugia, BBG 3000, Malta Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-I-1628/11 12.9.2016 A02BC01 3837000122183 129852	
021591	Omeprazol Aurobindo 20 mg trde gastrorezišentne kapsule omeprazol (omeprazolium)	gastrorezišentna kapsula, trda škatala z 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v preloženem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	APL Swift Services (Malta) Limited, Hal Far, Birzebbugia, BBG 3000, Malta Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-I-1629/11 12.9.2016 A02BC01 3837000122190 129860	
021593	Omeprazol Aurobindo 40 mg trde gastrorezišentne kapsule omeprazol (omeprazolium)	gastrorezišentna kapsula, trda škatala s 56 kapsulami (8 x 7 kapsul v preloženem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	APL Swift Services (Malta) Limited, Hal Far, Birzebbugia, BBG 3000, Malta Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-I-1631/11 12.9.2016 A02BC01 3837000122213 129887	
021594	OMNISCAN 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadodiamid (gadodiamidium)	raztopina za injiciranje škatala z 10 vialami s 15 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podajanje dovoljenja za promet	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtihill, Co. Cork, Irsko Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-983/12 do preklica V08CA03 3837000016413 096725	
021595	OMNISCAN 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadodiamid (gadodiamidium)	raztopina za injiciranje škatala z 10 vialami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podajanje dovoljenja za promet	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtihill, Co. Cork, Irsko Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-981/12 do preklica V08CA03 3837000016383 096695	
021596	OMNISCAN 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadodiamid (gadodiamidium)	raztopina za injiciranje škatala z 10 vialami z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podajanje dovoljenja za promet	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtihill, Co. Cork, Irsko Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-984/12 do preklica V08CA03 3837000016437 096733	
021597	OMNISCAN 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadodiamid (gadodiamidium)	raztopina za injiciranje škatala z 10 vialami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podajanje dovoljenja za promet	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtihill, Co. Cork, Irsko Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-982/12 do preklica V08CA03 3837000016390 096717	
021598	Ondansetron Accord 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala z 10 ampulami (2 ml) z raztopino	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-2384/11 22.12.2016 A04AA01 3837000126228 134473	
021599	Ondansetron Accord 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala s 5 ampulami (4 ml) z raztopino	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-2385/11 22.12.2016 A04AA01 3837000126235 134481	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021600	Ondansetron Accord 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škotala z 10 ampulami (4 ml) z raztopino	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-H-2386/11 22.12.2016	A04AA01 3837000126242 134490
021601	Ondansetron Accord 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škotala s 5 ampulami (2 ml) z raztopino	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-H-2383/11 22.12.2016	A04AA01 3837000126211 134465
021602	Ondansetron Claris 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škotala s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Peckforton Pharmaceuticals Limited, Crewe, Cheshire, Velika Britanija; Svizera Europe BV, Almere, Nizozemska; UAB Norameda, Vilnius, Litva; Hand Prod sp. Z.o.o., Warszawa, Poljska; Pharmasolutions BV, Steeuwijk, Nizozemska; Lavipharm S.A., Peania, Atlica, Grčija	5363-H-521/11 04.03.2011	5363-H-2407/11 4.3.2016 A04AA01 3837000066456 123048
021603	Ondansetron Claris 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škotala s 5 ampulami s 4 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Peckforton Pharmaceuticals Limited, Crewe, Cheshire, Velika Britanija; Svizera Europe BV, Almere, Nizozemska; UAB Norameda, Vilnius, Litva; Hand Prod sp. Z.o.o., Warszawa, Poljska; Pharmasolutions BV, Steeuwijk, Nizozemska; Lavipharm S.A., Peania, Atlica, Grčija	5363-H-522/11 04.03.2011	5363-H-2408/11 4.3.2016 A04AA01 3837000066463 123056
021604	OPERIL 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina oksimetazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škotala z vsebnikom z 10 ml raztopine, z zaporko z mehanskimi pršilnikom in nosnikom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Claris Lifesciences UK Limited, Crewe Hell, Crewe, Velika Britanija	5363-H-2361/11 do preklica	R01AA05 3837000087833 020036
021605	OPERIL za otroke 0,25 mg/ml kapljice za nos, raztopina oksimetazolin (oxymetazolinum)	kapljice za nos, raztopina škotala z vsebnikom z 10 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Claris Lifesciences UK Limited, Crewe Hell, Crewe, Velika Britanija	5363-H-1168/10 09.06.2010	5363-H-2362/11 do preklica R01AA05 383700005844 059501
021606	OPERIL za otroke 0,25 mg/ml pršilo za nos, raztopina oksimetazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škotala z vsebnikom z 10 ml raztopine, z zaporko z mehanskimi pršilnikom in nosnikom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Claris Lifesciences UK Limited, Crewe Hell, Crewe, Velika Britanija	5363-H-2360/11 do preklica	R01AA05 3837000087826 013056

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelevalец/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021607	Orgametri 5 mg tablete linestrenol (lynestrenolum)	tableta škafca s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	N. V. Organon, Kloosterstraat 6, AB Oss , Nizozemska N.V. Organon, Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss, Nizozemska	5363-I-2027/11 do preklica G03DC03 3837000080650 070289	
021608	ORMIDOL 100 mg filmsko obložene tablete atenolol (atenololum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-163/12 do preklica C07AB03 3837000076820 060534	
021609	ORMIDOL 100 mg filmsko obložene tablete atenolol (atenololum)	filmsko obložena tableta škafca s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-163/12 do preklica C07AB03 3837000076813 060569	
021610	ORMIDOL 50 mg filmsko obložene tablete atenolol (atenololum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-162/12 do preklica C07AB03 3837000086713 090034	
021611	Oronazol 20 mg/g krema ketokonazol (ketokonazolium)	krema škafca s tubo s 30 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajšanje dovoljenja za promet	in KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1704/11 do preklica D01AC08 383700006742 000922	
021612	Opropram 10 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelevalец	MEDA Manufacturing GmbH, Köln, Nemčija; Actavis Ltd., Zejtun, Malta; Dragenopharm Apotheke Püschl GmbH, Tittmoning, Nemčija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkureggi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1854/11 14.8.2014 N06AB04 3837000043020 077712	
021613	Opropram 20 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelevalец	MEDA Manufacturing GmbH, Köln, Nemčija; Actavis Ltd., Zejtun, Malta; Dragenopharm Apotheke Püschl GmbH, Tittmoning, Nemčija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkureggi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1855/11 14.8.2014 N06AB04 3837000043037 077720	
021614	Opropram 30 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelevalец	MEDA Manufacturing GmbH, Köln, Nemčija; Actavis Ltd., Zejtun, Malta; Dragenopharm Apotheke Püschl GmbH, Tittmoning, Nemčija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkureggi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1856/11 14.8.2014 N06AB04 3837000043044 077755	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021615	Opropram 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škafila z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	MEDA Manufacturing GmbH, Köln, Nemčija; Acavis Ltd., Żejtun, Malta; Dragepharm Apotheke Püschl GmbH, Tritmoning, Nemčija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa, Bolgarija Acavis Group PTC ehf., Reykjavíkureggi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-191/10 19.01.2010	5363-I-1857/11 14.8.2014 N06AB04 3837000043051 077780
021616	Opropram 60 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škafila z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	MEDA Manufacturing GmbH, Köln, Nemčija; Acavis Ltd., Żejtun, Malta; Dragepharm Apotheke Püschl GmbH, Tritmoning, Nemčija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa, Bolgarija Acavis Group PTC ehf., Reykjavíkureggi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-192/10 19.01.2010	5363-I-1858/11 14.8.2014 N06AB04 3837000043068 077810
021617	Ortanol 20 mg trde kapsule omeprazol (omeprazolom)	kapsula, trda škafila s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Lek. farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1767/11 do preklica A02BC01 3837000084108 006459	
021618	Ortanol 20 mg trde kapsule omeprazol (omeprazolom)	kapsula, trda škafila s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Lek. farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1768/11 do preklica A02BC01 3837000065868 001848	
021619	Ortanol 20 mg trde kapsule omeprazol (omeprazolom)	kapsula, trda škafila z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Lek. farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1769/11 do preklica A02BC01 3837000084115 006491	
021620	ORTHO-GYNEST D 3,5 mg vaginalne globule estriol (estriolom)	vaginalna globula škafila s 6 globulami v dvojnem traku	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-322/12 do preklica G03CA04 3837000080148 043850	
021621	Osegrand 150 mg filmsko obložene tablete ibandronska kislina (acidum ibandronicum)	filmsko obložena tableta škafila s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. ново dovoljenje za promet	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolní Mechloupy, Češka Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-615/12 29.3.2017 M05BA06 3837000126778 140139	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021622	Osagrand 3 mg/3 ml raztopina za injiciranje ibandronična kislina (acidum ibandronicum)	raztopina za injiciranje škotala z 1 ampulo s 3 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolní Měcholupy, Česká Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1616/12 29.3.2017 M05BA06 3837000126785 140142	
021623	Oxis Turbuhaler 4,5 mikrograma/odmerek prašek za inhaliranje formoterol (formoterolum)	prašek za inhaliranje škotala z 1 plastičnim inhalatorjem s praškom za inhaliranje za 60 odmerkov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Kvaternbergagatan 12, S-151 85 Soderfjärde, Švedska in AstraZeneca AB UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1861/11 15.5.2012 R03AC13 3837000089822 098361	
021624	Oxis Turbuhaler 9 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje formoterol (formoterolum)	prašek za inhaliranje škotala z 1 plastičnim inhalatorjem s praškom za inhaliranje za 60 odmerkov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Kvaternbergagatan 12, S-151 85 Soderfjärde, Švedska in AstraZeneca AB UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1983/10 30.09.2010 R03AC13 3837000089815 098388	
021625	OxyContin 10 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksisikodon (oxycodonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škotala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prefrskem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB; Mundipharma GmbH Limburg/Lahn, Nemčija; Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj, Avstrija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2044/11 do preklica N02AA05 3837000094411 036463	
021626	OxyContin 10 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksisikodon (oxycodonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škotala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v prefrskem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB; Mundipharma GmbH Limburg/Lahn, Nemčija; Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj, Avstrija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2042/11 do preklica N02AA05 3837000087604 067016	
021627	OxyContin 10 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksisikodon (oxycodonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škotala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prefrskem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB; Mundipharma GmbH Limburg/Lahn, Nemčija; Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj, Avstrija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2043/11 do preklica N02AA05 3837000094404 036455	
021628	OxyContin 20 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksisikodon (oxycodonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škotala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v prefrskem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB; Mundipharma GmbH Limburg/Lahn, Nemčija; Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj, Avstrija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2045/11 do preklica N02AA05 3837000087628 067288	
021629	OxyContin 20 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksisikodon (oxycodonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škotala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prefrskem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB; Mundipharma GmbH Limburg/Lahn, Nemčija; Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj, Avstrija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2046/11 do preklica N02AA05 3837000094428 036471	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021630	OxyContin 20 mg tablete s podajšanjem sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podajšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB; Mundipharma GmbH Limburg/Lahn, Nencija, Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj , Avstrija Medis, d.o.o., Brnčeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2047/11 do preklica N02AA05 3837000094435 036501	
021631	OxyContin 40 mg tablete s podajšanjem sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podajšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB; Mundipharma GmbH Limburg/Lahn, Nencija, Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj , Avstrija Medis, d.o.o., Brnčeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2030/11 do preklica N02AA05 3837000094459 036579	
021632	OxyContin 40 mg tablete s podajšanjem sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podajšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB; Mundipharma GmbH Limburg/Lahn, Nencija, Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj , Avstrija Medis, d.o.o., Brnčeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2048/11 do preklica N02AA05 3837000087642 067067	
021633	OxyContin 40 mg tablete s podajšanjem sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podajšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB; Mundipharma GmbH Limburg/Lahn, Nencija, Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj , Avstrija Medis, d.o.o., Brnčeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2049/11 do preklica N02AA05 3837000094442 036528	
021634	OxyContin 80 mg tablete s podajšanjem sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podajšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB; Mundipharma GmbH Limburg/Lahn, Nencija, Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj , Avstrija Medis, d.o.o., Brnčeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2051/11 do preklica N02AA05 3837000087666 067326	
021635	OxyContin 80 mg tablete s podajšanjem sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podajšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB; Mundipharma GmbH Limburg/Lahn, Nencija, Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj , Avstrija Medis, d.o.o., Brnčeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2052/11 do preklica N02AA05 3837000094466 036587	
021636	OxyContin 80 mg tablete s podajšanjem sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podajšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB; Mundipharma GmbH Limburg/Lahn, Nencija, Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj , Avstrija Medis, d.o.o., Brnčeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2053/11 do preklica N02AA05 3837000094473 036625	
021637	Ozolan 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škafila s 300 tabletami (30 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imenika dovoljenja za promet	Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, Limassol, Ciper Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, P.O. Box 51706, Limassol, Ciper	5363-I-127/09 07.01.2009 7.1.2014 L02BG03 3837000119558 053724	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021638	Ozolan 1 mg filmsko obložene tablete anastrozolo (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škafra z 20 tabletami (2 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, Limassol, Ciper Remedica Ltd, Limassol Industrial Estate, P.O. Box 51706, Limassol, Ciper	5363-I-41/09 07.01.2009	5363-H-2158/11 7.1.2014 L02BG03 3837000119162 052922
021639	Ozolan 1 mg filmsko obložene tablete anastrozolo (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škafra z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, Limassol, Ciper Remedica Ltd, Limassol Industrial Estate, P.O. Box 51706, Limassol, Ciper	5363-I-42/09 07.01.2009	5363-H-2159/11 7.1.2014 L02BG03 3837000119169 052930
021640	Ozolan 1 mg filmsko obložene tablete anastrozolo (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škafra s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, Limassol, Ciper Remedica Ltd, Limassol Industrial Estate, P.O. Box 51706, Limassol, Ciper	5363-I-43/09 07.01.2009	5363-H-2160/11 7.1.2014 L02BG03 3837000119176 052949
021641	Ozolan 1 mg filmsko obložene tablete anastrozolo (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škafra s 50 tabletami (5 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, Limassol, Ciper Remedica Ltd, Limassol Industrial Estate, P.O. Box 51706, Limassol, Ciper	5363-I-44/09 07.01.2009	5363-H-2161/11 7.1.2014 L02BG03 3837000119183 052981
021642	Ozolan 1 mg filmsko obložene tablete anastrozolo (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škafra s 84 tabletami (6 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, Limassol, Ciper Remedica Ltd, Limassol Industrial Estate, P.O. Box 51706, Limassol, Ciper	5363-I-45/09 07.01.2009	5363-H-2162/11 7.1.2014 L02BG03 3837000119190 052990
021643	Ozolan 1 mg filmsko obložene tablete anastrozolo (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škafra z 98 tabletami (7 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, Limassol, Ciper Remedica Ltd, Limassol Industrial Estate, P.O. Box 51706, Limassol, Ciper	5363-I-46/09 07.01.2009	5363-H-2163/11 7.1.2014 L02BG03 3837000119206 053040
021644	Ozolan 1 mg filmsko obložene tablete anastrozolo (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škafra s 100 tabletami (10 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, Limassol, Ciper Remedica Ltd, Limassol Industrial Estate, P.O. Box 51706, Limassol, Ciper	5363-I-47/09 07.01.2009	5363-H-2164/11 7.1.2014 L02BG03 3837000119213 053139
021645	Paklitaxel Accord 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafra z 1 vialo 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-H-788/12 17.4.2017 L01GD01 3837000127775 141287	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021646	Paklitaxel Accord 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaxel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škotala z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-789/12 17.4.2017 L01GD01 3837000127782 141290	
021647	Paklitaxel Accord 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaxel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škotala z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-790/12 17.4.2017 L01GD01 3837000127799 141302	
021648	Paklitaxel Lek 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaxel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škotala z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Ebewe Pharma Ges.m.b.H., Unterach, Avstrija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1809/11 27.09.2011 L01GD01 3837000057461 111260	
021649	Paklitaxel Lek 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaxel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škotala z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Ebewe Pharma Ges.m.b.H., Unterach, Avstrija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1267/12 10.9.2015 L01GD01 3837000057478 111252	
021650	Paklitaxel Schlichtiger 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaxel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škotala z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Ebewe Pharma Ges.m.b.H., Unterach, Avstrija Dr. Schlichtiger GmbH, München, Nemčija	5363-I-1809/11 10.9.2015 L01GD01 3837000057461 111260	
021651	Paklitaxel Schlichtiger 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaxel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škotala z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Ebewe Pharma Ges.m.b.H., Unterach, Avstrija Dr. Schlichtiger GmbH, München, Nemčija	5363-I-1840/10 10.09.2010 L01GD01 3837000057478 111252	
021652	Paklitaxel STADA HEMOFARM 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaxel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škotala z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Ebewe Pharma Ges.m.b.H., Unterach, Avstrija Dr. Schlichtiger GmbH, München, Nemčija	5363-I-1810/11 10.9.2015 L01GD01 3837000057478 111252	
021653	Paklitaxel STADA HEMOFARM 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaxel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škotala z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	cell pham GmbH, Hannover, Nemčija STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2136/11 19.4.2016 L01GD01 3837000067712 124516	
021653	Paklitaxel STADA HEMOFARM 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaxel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škotala z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	cell pham GmbH, Hannover, Nemčija STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2137/11 19.4.2016 L01GD01 3837000067729 124524	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021654	Paklitaxel STADA HEMOFARM 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaxel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škotala z 1 vialo s 25 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba inetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	cell pharm GmbH, Hannover, Nemčija STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2138/11 19.04.2011	5363-I-2138/11 19.04.2011 L01GD01 3837000067736 124532
021655	Paklitaxel STADA HEMOFARM 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaxel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škotala z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba inetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	cell pharm GmbH, Hannover, Nemčija STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-825/11 19.04.2011	5363-I-2139/11 19.04.2011 L01GD01 3837000067743 124540
021656	PALEXIA 100 mg filmsko obložene tablete tapentadol (tapentadolium)	filmsko obložena tableta škotala s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba inetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2689/10 10.12.2010	5363-I-2086/11 10.12.2010 N02AX06 3837000062021 117188
021657	PALEXIA 50 mg filmsko obložene tablete tapentadol (tapentadolium)	filmsko obložena tableta škotala s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba inetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2687/10 10.12.2010	5363-I-2084/11 10.12.2010 N02AX06 3837000062007 117196
021658	PALEXIA 75 mg filmsko obložene tablete tapentadol (tapentadolium)	filmsko obložena tableta škotala s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba inetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2688/10 10.12.2010	5363-I-2085/11 10.12.2010 N02AX06 3837000062014 117200
021659	PALEXIA SR 100 mg tablete s podajšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolium)	tableta s podajšanim sproščanjem škotala s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba inetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2691/10 10.12.2010	5363-I-2088/11 10.12.2010 N02AX06 3837000062045 117218
021660	PALEXIA SR 150 mg tablete s podajšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolium)	tableta s podajšanim sproščanjem škotala s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba inetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2692/10 10.12.2010	5363-I-2089/11 10.12.2010 N02AX06 3837000062052 117226
021661	PALEXIA SR 200 mg tablete s podajšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolium)	tableta s podajšanim sproščanjem škotala s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba inetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2693/10 10.12.2010	5363-I-2090/11 10.12.2010 N02AX06 3837000062069 117234

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Nacini/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021662	PALEXIA SR 250 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolium)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imenika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2694/10 10.12.2010	5363-I-2091/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062076 117242
021663	PALEXIA SR 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolium)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imenika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2690/10 10.12.2010	5363-I-2087/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062038 117269
021664	Paluxon 20 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Strykow, Pojska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-61/12 do preklica N06AB05 3837000056587 110590	
021665	Paluxon 40 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Strykow, Pojska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-62/12 do preklica N06AB05 3837000056594 110604	
021666	Pamitor 30 mg koncentrat za raztopino za infundiranje pamidronska kislina (acidum pamidronicum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 1 polietilensko ampulo z 2 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imenika dovoljenja za promet	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija Chiesi Slovenia d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-476/12 11.12.2009	5363-I-476/12 do preklica M05BA03 3837000092202 064068
021667	Pamitor 60 mg koncentrat za raztopino za infundiranje pamidronska kislina (acidum pamidronicum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 1 polietilensko ampulo s 4 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imenika dovoljenja za promet	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija Chiesi Slovenia d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-2022/09 11.12.2009	5363-I-477/12 do preklica M05BA03 3837000099317 037907
021668	Pamitor 90 mg koncentrat za raztopino za infundiranje pamidronska kislina (acidum pamidronicum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 1 polietilensko ampulo s 6 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imenika dovoljenja za promet	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija Chiesi Slovenia d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-2024/09 11.12.2009	5363-I-478/12 do preklica M05BA03 3837000099331 037923
021669	Panadol 500 mg filmsko obložene tablete paracetamol (paracetamolium)	filmsko obložena tableta škafila z 12 tabletami (1 x 12 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajanje dovoljenja za promet	GlaxoSmithKline Dungenarvan Ltd., Irska in S.C. Europharm S.A., Blasov, Romunija GSK d.o.o., Knezov štradoln 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-280/12 do preklica N02BE01 3837000078558 093351	

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Nacin/rezim izdajanja Vrsta odloabe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odloabe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odloabe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021670	Panadol 500 mg filmsko obložene tablete paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatala s 24 tabletami (2 x 12 tablet v prelisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajšanje dovoljenja za promet	GlaxoSmithKline Dunganvan Ltd., Irska in S.C. Europharm S.A., Brasov, Romunija GSK d.o.o., Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-281/12 do preklica N02BE01 3837000078565 0933378	5363-I-281/12 do preklica N02BE01 3837000078565 0933378
021671	Panadol Extra 500 mg/65 mg filmsko obložene tablete paracetamol (paracetamololum) kofein (coffeinum)	filmsko obložena tableta škatala s 24 tabletami (2 x 12 tablet v prelisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajšanje dovoljenja za promet	GlaxoSmithKline Dunganvan Ltd., Dunganvan, Irska GSK d.o.o., Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-364/12 do preklica N02BE51 3837000078541 0933343	5363-I-364/12 do preklica N02BE51 3837000078541 0933343
021672	Panadol Extra 500 mg/65 mg filmsko obložene tablete paracetamol (paracetamololum) kofein (coffeinum)	filmsko obložena tableta škatala z 12 tabletami (1 x 12 tablet v prelisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajšanje dovoljenja za promet	GlaxoSmithKline Dunganvan Ltd., Dunganvan, Irska GSK d.o.o., Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-363/12 do preklica N02BE51 3837000078534 0933335	5363-I-363/12 do preklica N02BE51 3837000078534 0933335
021673	Panadol Rapide 500 mg filmsko obložene tablete paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajšanje dovoljenja za promet	GlaxoSmithKline Dunganvan Ltd., Dunganvan, Irska GSK d.o.o., Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2233/11 do preklica N02BE01 3837000087963 022888	5363-I-2233/11 do preklica N02BE01 3837000087963 022888
021674	Panadol Rapide 500 mg filmsko obložene tablete paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajšanje dovoljenja za promet	GlaxoSmithKline Dunganvan Ltd., Dunganvan, Irska GSK d.o.o., Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2232/11 do preklica N02BE01 3837000087956 022853	5363-I-2232/11 do preklica N02BE01 3837000087956 022853
021675	PANCEF 100 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo cefiksim (cefiximum)	prašek za peroralno suspenzijo škatala s steklenico s 53 g praška za pripravo 100 ml suspenzije in merilno žilčko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet in sprememba inetrnika	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2182/11 do preklica J01DD08 3837000093957 076171	5363-I-2182/11 do preklica J01DD08 3837000093957 076171
021676	PANCEF 400 mg filmsko obložene tablete cefiksim (cefiximum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (2 x 5 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet in sprememba inetrnika	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2181/11 do preklica J01DD08 3837000044973 086240	5363-I-2181/11 do preklica J01DD08 3837000044973 086240
021677	Pankreatin Krika trde kapsule multienzimski pripravki (lipaze, proleaze) (praeparata multienzymica (lipaze, proleaze))	kapsula, trda škatala z 21 kapsulami (3 x 7 kapsul v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-49/12 do preklica A09AA02 3837000105520 012050	5363-I-49/12 do preklica A09AA02 3837000105520 012050
021678	Pantoprazol Actavis 40 mg prašek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	prašek za raztopino za injiciranje škatala s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Laboratorios Alcala Farma S.L., Madrid, Spanija; Actavis Italy S.P.A., Nerviano, Italija; Valdepharm, Val de Reuil Cedex, Francija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1518/10 05.08.2010 5.8.2015 A02BC02 3837000055818 109592	5363-I-1518/10 05.08.2010 5.8.2015 A02BC02 3837000055818 109592

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021679	Pantoprazol Actavis 40 mg prašek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	prašek za raztopino za injiciranje škotala z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Laboratorios Alcalá Farma S.L., Madrid, Španija; Actavis Italy S.P.A., Nerviano, Italija; Valdepharm, Val de Reuil Cedex, Francija	5363-I-1519/10 05.08.2010	5363-I-1712 5.8.2015 A02BC02 3837000055825 109606
021680	Pantoprazol Arrow 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škotala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Prezidselbstwo Farmaceutične Jelfa, Jelenia Gora Poljska; FARMA-APS Products Farmaceuticos, S.A., Anadora, Portugalska; Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica, SA, Cacem, Portugalska; Arrow Pharm (Malta) Ltd., Malta; Jula Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicofarma SA, Ratom, Poljska	5363-I-717/11 31.03.2011	5363-I-756/12 1.12.2015 A02BC02 3837000061161 117277
021681	Pantoprazol Arrow 40 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škotala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-718/11 31.03.2011	5363-I-757/12 1.12.2015 A02BC02 3837000061178 117285
021682	Pantoprazol Krka 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škotala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-26/12 10.1.2017	5363-I-26/12 10.1.2017 A02BC02 3837000126594 134848
021683	Pantoprazol Krka 40 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škotala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-27/12 10.1.2017	5363-I-27/12 10.1.2017 A02BC02 3837000126600 134856
021684	Paracetamol Kabi 10 mg/ml raztopina za infundiranje paracetamol (paracetamololum)	raztopina za infundiranje škotala z 12 vialami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Nemčija in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija	5363-I-1726/11 13.12.2016	5363-I-1726/11 13.12.2016 N02BE01 3837000122848 134210
021685	Paracetamol Kabi 10 mg/ml raztopina za infundiranje paracetamol (paracetamololum)	raztopina za infundiranje škotala z 12 vialami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Nemčija in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija	5363-I-1722/11 13.12.2016	5363-I-1722/11 13.12.2016 N02BE01 3837000122800 134180

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021686	Paracetamol Kabi 10 mg/ml raztopina za infundiranje paracetamol (paracetamololum)	raztopina za infundiranje škatlja z 20 vialami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Nemčija in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija	5363-I-1727/11 13.12.2016	N02BE01 3837000122855 134228
021687	Paracetamol Kabi 10 mg/ml raztopina za infundiranje paracetamol (paracetamololum)	raztopina za infundiranje škatlja z 10 vialami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Nemčija in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija	5363-I-1725/11 13.12.2016	N02BE01 3837000122831 134201
021688	Paracetamol Kabi 10 mg/ml raztopina za infundiranje paracetamol (paracetamololum)	raztopina za infundiranje škatlja z 1 vialo s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Nemčija in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija	5363-I-1720/11 13.12.2016	N02BE01 3837000122787 134155
021689	Paracetamol Kabi 10 mg/ml raztopina za infundiranje paracetamol (paracetamololum)	raztopina za infundiranje škatlja z 10 vialami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Nemčija in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija	5363-I-1721/11 13.12.2016	N02BE01 3837000122794 134163
021690	Paracetamol Kabi 10 mg/ml raztopina za infundiranje paracetamol (paracetamololum)	raztopina za infundiranje škatlja z 20 vialami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Nemčija in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija	5363-I-1723/11 13.12.2016	N02BE01 3837000122817 134171
021691	Paracetamol Kabi 10 mg/ml raztopina za infundiranje paracetamol (paracetamololum)	raztopina za infundiranje škatlja z 1 vialo s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Nemčija in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija	5363-I-1724/11 13.12.2016	N02BE01 3837000122824 134198
021692	Parikalciol Fresenius 2 mikrograma/ml raztopina za injiciranje parikalciol (paricalcitolium)	raztopina za injiciranje škatlja z 1 ampulo z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-28/12 12.1.2017	H05BX02 3837000126617 134864
021693	Parikalciol Fresenius 2 mikrograma/ml raztopina za injiciranje parikalciol (paricalcitolium)	raztopina za injiciranje škatlja z 1 vialo z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-30/12 12.1.2017	H05BX02 3837000126631 134880

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021694	Parikalcitol Fresenius 2 mikrograma/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolium)	raztopina za injiciranje škotala s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. ново dovoljenje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-I-29/12 12.1.2017 H05BX02 3837000126624 134872	
021695	Parikalcitol Fresenius 2 mikrograma/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolium)	raztopina za injiciranje škotala s 5 vialami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. ново dovoljenje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-I-31/12 12.1.2017 H05BX02 3837000126648 134899	
021696	Parikalcitol Fresenius 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolium)	raztopina za injiciranje škotala s 1 ampulo z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. ново dovoljenje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-I-32/12 12.1.2017 H05BX02 3837000126655 134902	
021697	Parikalcitol Fresenius 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolium)	raztopina za injiciranje škotala s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. ново dovoljenje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-I-33/12 12.1.2017 H05BX02 3837000126662 134910	
021698	Parikalcitol Fresenius 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolium)	raztopina za injiciranje škotala s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. ново dovoljenje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-I-35/12 12.1.2017 H05BX02 3837000126686 134937	
021699	Parikalcitol Fresenius 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolium)	raztopina za injiciranje škotala z 1 ampulo z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. ново dovoljenje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-I-34/12 12.1.2017 H05BX02 3837000126679 134929	
021700	Parikalcitol Fresenius 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolium)	raztopina za injiciranje škotala z 1 vialo z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. ново dovoljenje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-I-36/12 12.1.2017 H05BX02 3837000126693 134945	
021701	Parikalcitol Fresenius 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolium)	raztopina za injiciranje škotala s 5 vialami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. ново dovoljenje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-I-37/12 12.1.2017 H05BX02 3837000126709 134953	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021702	Parikalciol Fresenius 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje parikalciol (paricalcitolium)	raztopina za injiciranje škotala z 1 vialo z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-I-38/12 12.1.2017 H05BX02 3837000126716 134961	
021703	Parikalciol Fresenius 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje parikalciol (paricalcitolium)	raztopina za injiciranje škotala s 5 vialami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-I-39/12 12.1.2017 H05BX02 3837000126723 134970	
021704	Paroksetin Aurobindo 20 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škotala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Milpharm Limited, VB/APL Swift Services (Maltia) Limited, Maltia-Pfizer Service Company BVBA, Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Oxyseey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1420/10 26.07.2010 4.2.2015 N06AB05 3837000048896 097870	
021705	Paroksetin Aurobindo 20 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škotala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Milpharm Limited, VB/APL Swift Services (Maltia) Limited, Maltia-Pfizer Service Company BVBA, Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Oxyseey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1421/10 26.07.2010 4.2.2015 N06AB05 3837000048902 097888	
021706	Paroksetin Aurobindo 30 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škotala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Milpharm Limited, VB/APL Swift Services (Maltia) Limited, Maltia-Pfizer Service Company BVBA, Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Oxyseey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1422/10 26.07.2010 4.2.2015 N06AB05 3837000048919 097896	
021707	Paroksetin Aurobindo 30 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škotala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Milpharm Limited, VB/APL Swift Services (Maltia) Limited, Maltia-Pfizer Service Company BVBA, Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Oxyseey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1423/10 26.07.2010 4.2.2015 N06AB05 3837000048926 097900	
021708	PEDIACEL suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi adsorbirano cepivo proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju - acelularno, otroški paralizirni inaktivirano in hemofilusu tipa b - konjugirano (Vaccinum diphtheriae, tetani, pertussis sine cellulis ex elementis praeeparatum, poliomyelitis inactivatum et haemophilii sitrpe b coniugatum adsorbatum)	suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škotala z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,5 ml suspenzije in 2 priloženima igloma v vsaki brizgi	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Sanofi Pasteur SA, Lyon, Francija in Sanofi Aventis Zrt., Budimpešta, Madžarska Sanofi Pasteur SA, 2. avenue Pont Pasteur, Lyon, Francija	5363-I-1686/11 14.9.2016 J07CA06 3837000122565 129909	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021709	PEDIACEL suspenzija za injiciranje v napojljivi inekcijski brizgi adsorbirano cepivo proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju - acelularno, otroški paralizni - inaktivirano in hemofilusu tipa b - konjugirano (Vaccinum diphtheriae, tetani, pertussis sine cellulis ex elementis praeeparatum, poliomyelitis inactivatum et haemophilii stirpe b coniugatum adsorbatum)	suspenzija za injiciranje v napojljivi inekcijski brizgi škatala z 1 napojljivo inekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije in 2 priloženima iglama	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Sanofi Pasteur SA, Lyon, Francija in Sanofi Aventis Zrt., Budimpešta, Madžarska Sanofi Pasteur SA, 2, avenue Pont Pasteur, Lyon, Francija	5363-I-1685/11 14.9.2016 J07CA06 3837000122558 129895	
021710	Pentasa 2 g zrnca s podaljšanim sproščanjem mesalazin (mesalazinum)	zrnca s podaljšanim sproščanjem škatala s 60 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija	5363-I-336/12 9.2.2017 A07EC02 3837000131420 138608	
021711	Pentasa 2 g zrnca s podaljšanim sproščanjem mesalazin (mesalazinum)	zrnca s podaljšanim sproščanjem škatala s 120 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija	5363-I-337/12 9.2.2017 A07EC02 3837000131437 138611	
021712	Perindopril Teva 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva UK Ltd., East Sussex, Velika Britanija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komarov, Češka in Pharmacemie B.V., Haarlem, Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-509/12 do preklica C09AA04 3837000117998 049115	
021713	Perindopril Teva 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva UK Ltd., East Sussex, Velika Britanija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komarov, Češka in Pharmacemie B.V., Haarlem, Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-510/12 do preklica C09AA04 3837000118001 049123	
021714	Perindopril Teva 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva UK Ltd., East Sussex, Velika Britanija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komarov, Češka in Pharmacemie B.V., Haarlem, Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-511/12 do preklica C09AA04 3837000118018 049131	
021715	Perindopril/amlodipin Krka 4 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-637/12 26.3.2017 C09BB04 3837000126839 140160	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021716	Perindopril/amlodipin Krka 4 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škafca s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-L638/12 26.3.2017 C09BB04 3837000126846 140173	
021717	Perindopril/amlodipin Krka 4 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-L636/12 26.3.2017 C09BB04 3837000126822 140156	
021718	Perindopril/amlodipin Krka 4 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škafca z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-L634/12 26.3.2017 C09BB04 3837000126808 140190	
021719	Perindopril/amlodipin Krka 4 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škafca s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-L635/12 26.3.2017 C09BB04 3837000126815 140202	
021720	Perindopril/amlodipin Krka 4 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-L633/12 26.3.2017 C09BB04 3837000126792 140187	
021721	Perindopril/amlodipin Krka 8 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škafca z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-L643/12 26.3.2017 C09BB04 3837000126891 140220	
021722	Perindopril/amlodipin Krka 8 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-L642/12 26.3.2017 C09BB04 3837000126884 140233	
021723	Perindopril/amlodipin Krka 8 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škafca s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-L644/12 26.3.2017 C09BB04 3837000126907 140216	
021724	Perindopril/amlodipin Krka 8 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-L639/12 26.3.2017 C09BB04 3837000126853 140247	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021725	Perindopril/amlodipin Krka 8 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škafca z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija	5363-I-640/12 26.3.2017 C09BB04 3837000126860 140264	5363-I-641/12 26.3.2017 C09BB04 3837000126877 140250
021726	Perindopril/amlodipin Krka 8 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škafca z 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija	5363-I-641/12 26.3.2017 C09BB04 3837000126877 140250	5363-I-641/12 26.3.2017 C09BB04 3837000126877 140250
021727	Perindopril/lindapamid Mylan 5 mg/1,25 mg filmsko obložene tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Lab. Ltd., ki trguje kot Gerard Lab. 35/36 Baldoye Industrial Estate, Grange Road, Dublin 13, Irska	5363-H-2299/11 13.12.2016 C09BA04 3837000125795 134236	5363-H-2299/11 13.12.2016 C09BA04 3837000125795 134236
021728	Perluna 10 mg filmsko obožene tablete zopidem (zopidemum)	filmsko obložena tableta škafca z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-576/12 12.3.2017 N05CF02 3837000131918 140281	5363-I-576/12 12.3.2017 N05CF02 3837000131918 140281
021729	Perluna 10 mg filmsko obožene tablete zopidem (zopidemum)	filmsko obložena tableta škafca z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-575/12 12.3.2017 N05CF02 3837000131901 140278	5363-I-575/12 12.3.2017 N05CF02 3837000131901 140278
021730	Perluna 5 mg filmsko obožene tablete zopidem (zopidemum)	filmsko obložena tableta škafca z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-573/12 12.3.2017 N05CF02 3837000131888 140295	5363-I-573/12 12.3.2017 N05CF02 3837000131888 140295
021731	Perluna 5 mg filmsko obožene tablete zopidem (zopidemum)	filmsko obložena tableta škafca z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-574/12 12.3.2017 N05CF02 3837000131895 140307	5363-I-574/12 12.3.2017 N05CF02 3837000131895 140307
021732	Pioglitazon Lek 15 mg tablete pioglitazon (pioglitazonum)	tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana, Slo.; Lek S.A., Pol.; Salutas Pharma Barleben in Gerlingen, Nem. in S.C. Sandoz, Romunija	5363-H-2108/11 7.11.2016 A10BG03 3837000124545 132578	5363-H-2108/11 7.11.2016 A10BG03 3837000124545 132578
021733	Pioglitazon Lek 30 mg tablete pioglitazon (pioglitazonum)	tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana, Slo.; Lek S.A., Pol.; Salutas Pharma Barleben in Gerlingen, Nem. in S.C. Sandoz, Romunija	5363-H-2109/11 7.11.2016 A10BG03 3837000124552 132586	5363-H-2109/11 7.11.2016 A10BG03 3837000124552 132586

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021734	Pioglitazon Lek 45 mg tablete pioglitazon (pioglitazonum)	tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana, Slo.; Lek S.A., Pol.; Salutas Pharma Barleben in Gerlingen, Nem. in S.C. Sandoz, Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2110/11 7.11.2016 A10BG03 3837000124569 132594	
021735	Piperacilin/lazobaktam Actavis 2 g/0,25 g piperacilin (piperacilinum) lazobaktam (azobactamum)	prašek za raztopino za infundiranje škafca z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL , Malta Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta	5363-I-1283/12 9.8.2015 J01CR05 3837000056235 110620	
021736	Piperacilin/lazobaktam Actavis 2 g/0,25 g prašek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacilinum) lazobaktam (azobactamum)	prašek za raztopino za infundiranje škafca z 12 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL , Malta Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta	5363-I-1284/12 9.8.2015 J01CR05 3837000056242 110612	
021737	Piperacilin/lazobaktam Actavis 4 g/0,5 g prašek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacilinum) lazobaktam (azobactamum)	prašek za raztopino za infundiranje škafca z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL , Malta Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta	5363-I-1285/12 9.8.2015 J01CR05 3837000056259 110655	
021738	Piperacilin/lazobaktam Aurobindo 2 g/0,25 g prašek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacilinum) lazobaktam (azobactamum)	prašek za raztopino za infundiranje škafca z 12 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL , Malta Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta	5363-I-1286/12 9.8.2015 J01CR05 3837000056266 110639	
021739	Piperacilin/lazobaktam Aurobindo 2 g/0,25 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacilinum) lazobaktam (azobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škafca z 12 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL , Malta Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta	5363-I-1133/10 07.06.2010 J01CR05 3837000054194 107301	
021740	Piperacilin/lazobaktam Aurobindo 2 g/0,25 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacilinum) lazobaktam (azobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škafca z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL , Malta Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta	5363-I-1132/10 07.06.2010 J01CR05 3837000054187 107298	
021741	Piperacilin/lazobaktam Aurobindo 4 g/0,5 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacilinum) lazobaktam (azobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škafca z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL , Malta Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta	5363-I-1611/11 7.6.2015 J01CR05 3837000054200 107328	
021742	Piperacilin/lazobaktam Aurobindo 4 g/0,5 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacilinum) lazobaktam (azobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škafca z 12 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL , Malta Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta	5363-I-1612/11 7.6.2015 J01CR05 3837000054217 107310	

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021743	Piperacilin/tazobaktam Mylan 2 g/0,25 g prašek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacilinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo (50 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Laboratorio Pharmaceutico C.T. S.r.l., Sanremo, Italija; Mylan S.A.S., Saint Priest, Francija in MITIM S.r.l., Brescia, Italija	5363-I-502/10 23.03.2010	5363-I-702/12 23.3.2015 J01CR05 3837000048978 102512
021744	Piperacilin/tazobaktam Mylan 4 g/0,5 g prašek za raztopino za infundiranje ali piperacilin (piperacilinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo (50 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Laboratorio Pharmaceutico C.T. S.r.l., Sanremo, Italija; Mylan S.A.S., Saint Priest, Francija in MITIM S.r.l., Brescia, Italija	5363-I-503/10 23.03.2010	5363-I-703/12 23.3.2015 J01CR05 3837000048985 102571
021745	Piperacilin/tazobaktam Teva 2 g/0,25 g prašek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacilinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Laboratory Reig Joffre S.A., Cularama s/n Pol. Ind., Toledo, Španija	5363-I-2114/10 21.10.2010	5363-I-1823/11 21.10.2015 J01CR05 3837000058949 113891
021746	Piperacilin/tazobaktam Teva 2 g/0,25 g prašek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacilinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-2115/10 21.10.2010	5363-I-1824/11 21.10.2015 J01CR05 3837000058956 113905
021747	Piperacilin/tazobaktam Teva 4 g/0,5 g prašek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacilinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Laboratory Reig Joffre S.A., Cularama s/n Pol. Ind., Toledo, Španija	5363-I-2116/10 21.10.2010	5363-I-1825/11 21.10.2015 J01CR05 3837000058963 113913
021748	Piperacilin/tazobaktam Teva 4 g/0,5 g prašek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacilinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Laboratory Reig Joffre S.A., Cularama s/n Pol. Ind., Toledo, Španija	5363-I-2117/10 21.10.2010	5363-I-1826/11 21.10.2015 J01CR05 3837000058970 113921
021749	PLIVAMED 500 mg/30 mg/60 mg šumeče tablete z okusom limone paracetamol (paracetamolum) pseudefedrin (pseudophedrinum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	šumeča tableta škatala s plastičnim vsebnikom z 10 šumečimi tableti	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Teva Operations Poland Sp. z o.o., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1234/11 04.07.2011	do preklica N02BE51 3837000026542 051314
021750	Plivit C 500 mg tablete askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v prelitsnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2289/11 do preklica A11GA01 3837000087925 022837	5363-I-2289/11 do preklica A11GA01 3837000087925 022837

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021751	Plivit D3 4000 i.e./ml peroralne kapljice, raztopina holekalciferol (vitamin D3) (cholecalciferolum (vitaminum D3))	peroralne kapljice, raztopina škotala s steklenico s kapalko z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva Operations Poland Sp. z o.o., Mogilska 80, Krakow , Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2628/10 03.12.2010	5363-I-2314/11 do preklica A11CC05 3837000014566 067903
021752	PRAXITEN 15 mg tablete oksazepam (oxazepamum)	tableta škotala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Slovenija; Teva Operations Poland Sp. z o.o., Krakow, Poljska in Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Co., Debrecen , Madžarska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-821/12 08.12.2010	5363-I-821/12 do preklica N05BA04 3837000014563 068373
021753	PRAZINE 100 mg obložene tablete promazin (promazinum)	obložena tableta škotala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Slovenija; Teva Operations Poland Sp. z o.o., Krakow, Poljska in Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Co., Debrecen , Madžarska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-947/12	5363-I-947/12 do preklica N05AA03 3837000014594 068551
021754	PRAZINE 25 mg obložene tablete promazin (promazinum)	obložena tableta škotala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Slovenija; Teva Operations Poland Sp. z o.o., Krakow, Poljska in Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Co., Debrecen , Madžarska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-946/12	5363-I-946/12 do preklica N05AA03 3837000014617 068586
021755	Prenessa 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škotala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-105/12	5363-I-105/12 do preklica C09AA04 3837000106565 012530
021756	Prenessa 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škotala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-108/12	5363-I-108/12 do preklica C09AA04 3837000106589 012670
021757	Prenessa 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škotala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-103/12	5363-I-103/12 do preklica C09AA04 3837000096927 032522
021758	Prenessa 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škotala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-104/12	5363-I-104/12 do preklica C09AA04 3837000106588 017990

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021759	Prenessa 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škattla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-106/12 do preklica C09AA04 3837000/096934 032549	
021760	Prenessa 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škattla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-111/12 do preklica C09AA04 3837000/106602 012700	
021761	Prenessa 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škattla z 90 tabletami (3 x 30 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-109/12 do preklica C09AA04 3837000/096941 032573	
021762	Prenessa 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škattla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-110/12 do preklica C09AA04 3837000/106596 018066	
021763	Prenessa 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škattla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-107/12 do preklica C09AA04 3837000/106572 018040	
021764	Prenessa 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škattla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-117/12 do preklica C09AA04 3837000/106640 018112	
021765	Prenessa 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škattla z 90 tabletami (3 x 30 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-118/12 do preklica C09AA04 3837000/096972 032638	
021766	Prenessa 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škattla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-119/12 do preklica C09AA04 3837000/106657 018228	
021767	Prenessa 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škattla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-120/12 do preklica C09AA04 3837000/106664 018260	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021768	Prenessa 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatlja s 30 tabletami (2 x 15 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-113/12 do preklica C09AA04 3837000106619 018120	
021769	Prenessa 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatlja s 30 tabletami (1 x 30 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-112/12 do preklica C09AA04 3837000096958 032603	
021770	Prenessa 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-114/12 do preklica C09AA04 3837000106626 018180	
021771	Prenessa 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatlja s 60 tabletami (2 x 30 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-115/12 do preklica C09AA04 3837000096965 032611	
021772	Prenessa 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatlja s 60 tabletami (4 x 15 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-116/12 do preklica C09AA04 3837000106633 018210	
021773	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatlja s 60 tabletami (4 x 15 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-125/12 do preklica C09AA04 3837000102314 099788	
021774	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatlja z 90 tabletami (6 x 15 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-128/12 do preklica C09AA04 3837000102352 099820	
021775	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-123/12 do preklica C09AA04 3837000102291 099774	
021776	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatlja z 90 tabletami (3 x 30 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-127/12 do preklica C09AA04 3837000102338 099817	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021777	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatlja z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-1-129/12 do preklica C09AA04 3837000102345 099896	
021778	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatlja s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-1-122/12 do preklica C09AA04 3837000102284 099791	
021779	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-1-126/12 do preklica C09AA04 3837000102321 099760	
021780	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatlja s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-1-121/12 do preklica C09AA04 3837000102277 099803	
021781	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatlja s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-1-124/12 do preklica C09AA04 3837000102307 099757	
021782	Renewel 2 mg/0,625 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatlja s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretsnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-1-801/12 do preklica C09BA04 3837000105230 010995	
021783	Renewel 2 mg/0,625 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-1-802/12 do preklica C09BA04 3837000105223 010987	
021784	Renewel 2 mg/0,625 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatlja z 90 tabletami (3 x 30 tablet v pretsnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-1-803/12 do preklica C09BA04 3837000105278 011096	
021785	Renewel 2 mg/0,625 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatlja z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretsnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-1-805/12 do preklica C09BA04 3837000105254 011070	

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021786	Prenewel 2 mg/0,625 mg tablete perindopril (perindoprilum) incapamid (incapamidum)	tableta škattla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretsnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I804/12 do preklica C09BA04 3837000105261 011088	
021787	Prenewel 2 mg/0,625 mg tablete perindopril (perindoprilum) incapamid (incapamidum)	tableta škattla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretsnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I800/12 do preklica C09BA04 3837000105247 011002	
021788	Prenewel 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) incapamid (incapamidum)	tableta škattla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretsnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I807/12 do preklica C09BA04 3837000105292 011177	
021789	Prenewel 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) incapamid (incapamidum)	tableta škattla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I808/12 do preklica C09BA04 3837000105285 011100	
021790	Prenewel 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) incapamid (incapamidum)	tableta škattla z 90 tabletami (3 x 30 tablet v pretsnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I809/12 do preklica C09BA04 3837000105339 011240	
021791	Prenewel 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) incapamid (incapamidum)	tableta škattla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretsnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I806/12 do preklica C09BA04 3837000105308 011193	
021792	Prenewel 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) incapamid (incapamidum)	tableta škattla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretsnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I810/12 do preklica C09BA04 3837000105322 011231	
021793	Prenewel 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) incapamid (incapamidum)	tableta škattla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretsnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I811/12 do preklica C09BA04 3837000105315 011207	
021794	Prenewel 8 mg/2,5 mg tablete perindopril (perindoprilum) incapamid (incapamidum)	tableta škattla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretsnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, KRKA Polska Sp.z.o.o., Poljska, TAD Pharma GmbH, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I813/12 do preklica C09BA04 3837000055467 109630	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021795	Prenewel 8 mg/2,5 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prejšnjem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto; KRKA Polska Sp. z o.o., Poljska; TAD Pharma GmbH, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-812/12 do preklica C09BA04 383700005450 109622	
021796	PRESTANCE 10 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škafca s 3 vsebniki s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Les Lab. Servier Inc., Francija, Servier (Ireland) Industries Ltd, Irsko in Anpham SA , Poljska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1149/12 22.9.2013 C09BB04 3837000133663 142109	
021797	PRESTANCE 10 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škafca s 3 vsebniki s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Les Lab. Servier Inc., Francija, Servier (Ireland) Industries Ltd, Irsko in Anpham SA , Poljska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1148/12 22.9.2013 C09BB04 3837000133646 142188	
021798	PRESTANCE 5 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škafca s 3 vsebniki s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Les Lab. Servier Inc., Francija, Servier (Ireland) Industries Ltd, Irsko in Anpham SA , Poljska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1147/12 22.9.2013 C09BB04 3837000133639 142191	
021799	PRESTANCE 5 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škafca s 3 vsebniki s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Les Lab. Servier Inc., Francija, Servier (Ireland) Industries Ltd, Irsko in Anpham SA , Poljska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1146/12 22.9.2013 C09BB04 3837000133622 142203	
021800	Previfect 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škafca s 7 tabletami (1 x 7 tablet v prejšnjem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lenava, Slovenija; Lek S.A., Strykow, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures, Romunija in Novartis Consumer Health N.V., Vilvoorde, Belgija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-819/12 10.12.2010 A02BC02 3837000062182 117307	
021801	Previfect 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škafca s 14 tabletami (2 x 7 tablet v prejšnjem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lenava, Slovenija; Lek S.A., Strykow, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures, Romunija in Novartis Consumer Health N.V., Vilvoorde, Belgija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-820/12 10.12.2010 A02BC02 3837000062199 117315	
021802	Primovist 0,25 mmol/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi (paramagnezna kontrastna sredstva) (media contrasta paramagnetica)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škafca z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javni zdravstveni zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena inštrikta dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Bayer Pharma AG, D-13342 Berlin, Nemčija Bayer Pharma AG, D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-1908/09 27.11.2009 14.2.2014 V08CA10 3837000092929 076155	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021803	PRIORIX prasek in vehikel za raztopino za injiciranje mešano cepivo, proti ošpicam, mumpsu in rdečkam z oslajenimi virusi (morbilliorum, parotitidis et rubeolae vaccinum combinatum virus attenuatus)	prasek in vehikel za raztopino za injiciranje škatala z 10 nepopoljnimi injekcijskimi brizgami z 0,5 ml vehikla, 20 injekcijskimi iglanji in 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	GlaxoSmithKline Biologicals SA, Rue de l'Institut, Rixensart, Belgija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2039/11 13.08.2009 5363-I-2601/10	5363-I-2039/11 do preklica J07BD52 3837000087529 020192
021804	PROCULIN 0,3 mg/15 mg v 1 ml, kapljice za oko, raztopina nafazolin (naphazolinum) borova kislina (acidum boricum)	kapljice za oko, raztopina škatala s steklenico z 10 ml raztopine in plastično kapalko	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-469/12 03.12.2010	5363-I-469/12 do preklica S01GA51 3837000013610 031259
021805	Propoven 10 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje propofol (propofolum)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 vialo s 100 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija Medias International d.o.o., Leskova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2404/11	5363-I-2404/11 do preklica N01AX10 3837000098716 034886
021806	Propoven 10 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje propofol (propofolum)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 vialo s 50 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija Medias International d.o.o., Leskova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2403/11	5363-I-2403/11 do preklica N01AX10 3837000098709 034878
021807	Propoven 10 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje propofol (propofolum)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škatala s 5 ampulami z 20 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija Medias International d.o.o., Leskova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2402/11	5363-I-2402/11 do preklica N01AX10 3837000098693 034843
021808	Propoven 20 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje propofol (propofolum)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škatala z 10 vialami s 50 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija Medias International d.o.o., Leskova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2406/11	5363-I-2406/11 do preklica N01AX10 3837000068085 125326
021809	Propoven 20 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje propofol (propofolum)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 vialo s 50 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija Medias International d.o.o., Leskova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2405/11	5363-I-2405/11 do preklica N01AX10 3837000098723 034894
021810	PROREKAL 10 g/15 ml peroralna raztopina laktuloza, tekoča (lactulosum liquidum)	peroralna raztopina škatala s 40 vrečkami s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2317/11 12.12.2016	5363-I-2317/11 A06AD11 3837000125931 134260

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021811	PROREKTAL 10 g/15 ml peroralna raztopina laktuloza, tekoča (lactulosum liquidum)	peroralna raztopina škatla z 10 vrečkami s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2315/11 12.12.2016 A06AD11 3837000125917 134244	
021812	PROREKTAL 10 g/15 ml peroralna raztopina laktuloza, tekoča (lactulosum liquidum)	peroralna raztopina škatla z 20 vrečkami s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2316/11 12.12.2016 A06AD11 3837000125924 134252	
021813	PROREKTAL 3,3 g/5 ml peroralna raztopina laktuloza (lactulosum)	peroralna raztopina škatla z vsebnikom s 500 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imena zdravila	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-584/12 do preklica A06AD11 3837000071757 000280	
021814	PROSTIDE 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preloženem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem, Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-427/12 do preklica G04CB01 3837000017182 097187	
021815	Protaminijev sulfat LEO Pharma 1400 anti-heparin i.e./ml raztopina za injiciranje in infundiranje protamin (protaminum)	raztopina za injiciranje in infundiranje škatla s 50 ampulami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	Genexi SAS, 52, Rue Marcel et Jacques Gaucher, Fontenay-Sous-Bois, Francija LEO Pharma A/S, 55 Industriparken, Ballerup, Danska	5363-I-2310/10 05.11.2010 5363-I-1788/11 do preklica V03AB14 3837000106886 018848	
021816	Protaminijev sulfat LEO Pharma 1400 anti-heparin i.e./ml raztopina za injiciranje in infundiranje protamin (protaminum)	raztopina za injiciranje in infundiranje škatla s 5 ampulami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	Genexi SAS, 52, Rue Marcel et Jacques Gaucher, Fontenay-Sous-Bois, Francija LEO Pharma A/S, 55 Industriparken, Ballerup, Danska	5363-I-2309/10 05.11.2010 5363-I-1787/11 do preklica V03AB14 3837000106879 018830	
021817	PROVERA 100 mg tablete medroksiprogesteron (medroxyprogesteronum)	tableta steklenica jantarne barve z navojno zaporko iz aluminija, ki vsebuje 100 tablet	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podajšanje dovoljenja za promet	Pfizer Italia S.r.l., Marino Del Tronto, Ascoli Piceno, Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-147/12 do preklica L02AB02 3837000040623 066648	
021818	PROVERA 500 mg tablete medroksiprogesteron (medroxyprogesteronum)	tableta steklenica jantarne barve z navojno zaporko iz aluminija, ki vsebuje 20 tablet	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podajšanje dovoljenja za promet	Pfizer Italia S.r.l., Marino Del Tronto, Ascoli Piceno, Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-149/12 do preklica L02AB02 3837000040616 066702	
021819	Pulmicort Turbuhaler 100 mikrogramov/vdih prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla s plastičnim inhalatorjem s praškom za 200 vdihov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	AstraZeneca AB, Kvaternbergatan 12, S-151 85 Södertälje, Švedska in AstraZeneca AB UK Limited, Maccolesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1238/11 21.07.2011 do preklica R03BA02 3837000018998 007005	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021820	Pulmicort Turbuhaler 200 mikrogramov/vdih prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škafila s plastičnim inhalatorjem s praškom za 100 vdihov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	AstraZeneca AB, Kvambergagatan 12, S-151 85 Soderfjärde, Švedska in AstraZeneca AB UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija	5363-I-1239/11 21.07.2011	5363-I-385/12 do preklica R03BA02 383700018967 007056
021821	Pulmicort Turbuhaler 400 mikrogramov/vdih prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škafila s plastičnim inhalatorjem s praškom za 100 vdihov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	AstraZeneca AB, Kvambergagatan 12, S-151 85 Soderfjärde, Švedska in AstraZeneca AB UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija	5363-I-1240/11 21.07.2011	5363-I-386/12 do preklica R03BA02 383700018974 007188
021822	Qlaira filmsko obložene tablete estradiolvalerat (estradioli valeratis) dienogest (dienogestum)	filmsko obložena tableta kartonast ovitek z 28 tabletami (2 temno rumeni tableti, 5 svetlo rdeči tableti, 17 svetlo rumenih tablet, 2 temno rdeči tableti in 2 beli tableti, ki ne vsebujeja zdravilnih učinkovin)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Berlin, Nemčija in Bayer Weimar GmbH und Co. KG, Weimar, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1865/08 12.11.2008	5363-I-985/12 12.11.2013 G03AB 3837000117233 048640
021823	Raasblock 25 mg filmsko obložene tablete eplerenon (eplerenonum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Budimpešta, Madžarska in Laboratorios Liconsa S.A., Azucueca de Henares, Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos II, 98, Barcelona, Španija	5363-I-1728/11 20.9.2016 C03DA04 3837000122862 129933	5363-I-1728/11 20.9.2016 C03DA04 3837000122862 129933
021824	Raasblock 25 mg filmsko obložene tablete eplerenon (eplerenonum)	filmsko obložena tableta škafila z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Budimpešta, Madžarska in Laboratorios Liconsa S.A., Azucueca de Henares, Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos II, 98, Barcelona, Španija	5363-I-1729/11 20.9.2016 C03DA04 3837000122879 129941	5363-I-1729/11 20.9.2016 C03DA04 3837000122879 129941
021825	Raasblock 50 mg filmsko obložene tablete eplerenon (eplerenonum)	filmsko obložena tableta škafila z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Budimpešta, Madžarska in Laboratorios Liconsa S.A., Azucueca de Henares, Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos II, 98, Barcelona, Španija	5363-I-1731/11 20.9.2016 C03DA04 3837000122883 129968	5363-I-1731/11 20.9.2016 C03DA04 3837000122883 129968
021826	Raasblock 50 mg filmsko obložene tablete eplerenon (eplerenonum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Budimpešta, Madžarska in Laboratorios Liconsa S.A., Azucueca de Henares, Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos II, 98, Barcelona, Španija	5363-I-1730/11 20.9.2016 C03DA04 3837000122886 129950	5363-I-1730/11 20.9.2016 C03DA04 3837000122886 129950
021827	Rabeprazol Chemo Iberica 10 mg gastrorezišne tablete rabeprazol (rabeprazolium)	gastrorezišna tableta škafila s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azucueca de Henares, Španija CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-651/12 19.4.2017 A02BC04 3837000126952 141316	5363-I-651/12 19.4.2017 A02BC04 3837000126952 141316
021828	Rabeprazol Chemo Iberica 10 mg gastrorezišne tablete rabeprazol (rabeprazolium)	gastrorezišna tableta škafila s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azucueca de Henares, Španija CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-652/12 19.4.2017 A02BC04 3837000126969 141320	5363-I-652/12 19.4.2017 A02BC04 3837000126969 141320

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021829	Rabeprazol Chemo Iberica 10 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazololum)	gastrorezistentna tableta škafca s 56 tabletami (4 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azucueca de Henares, Španija CHEMO IBERICA S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-1654/12 19.4.2017 A02BC04 3837000126983 141347	
021830	Rabeprazol Chemo Iberica 10 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazololum)	gastrorezistentna tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azucueca de Henares, Španija CHEMO IBERICA S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-1653/12 19.4.2017 A02BC04 3837000126976 141333	
021831	Rabeprazol Chemo Iberica 10 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazololum)	gastrorezistentna tableta škafca z 98 tabletami (7 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azucueca de Henares, Španija CHEMO IBERICA S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-1655/12 19.4.2017 A02BC04 3837000126990 141350	
021832	Rabeprazol Chemo Iberica 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazololum)	gastrorezistentna tableta škafca s 7 tabletami (1 x 7 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azucueca de Henares, Španija CHEMO IBERICA S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-1656/12 19.4.2017 A02BC04 3837000127003 141364	
021833	Rabeprazol Chemo Iberica 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazololum)	gastrorezistentna tableta škafca s 14 tabletami (1 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azucueca de Henares, Španija CHEMO IBERICA S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-1657/12 19.4.2017 A02BC04 3837000127010 141378	
021834	Rabeprazol Chemo Iberica 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazololum)	gastrorezistentna tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azucueca de Henares, Španija CHEMO IBERICA S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-1658/12 19.4.2017 A02BC04 3837000127027 141381	
021835	Rabeprazol Chemo Iberica 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazololum)	gastrorezistentna tableta škafca s 56 tabletami (4 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azucueca de Henares, Španija CHEMO IBERICA S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-1659/12 19.4.2017 A02BC04 3837000128406 141395	
021836	Rabeprazol Chemo Iberica 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazololum)	gastrorezistentna tableta škafca z 98 tabletami (7 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azucueca de Henares, Španija CHEMO IBERICA S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-1660/12 19.4.2017 A02BC04 3837000128413 141407	
021837	Ralic 10 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazololum)	gastrorezistentna tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azucueca de Henares, Španija CHEMO IBERICA S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-1663/12 19.4.2017 A02BC04 3837000128758 141438	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021838	Ralic 10 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazololum)	gastrorezistentna tableta škatlja s 56 tabletami (4 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA, S.A., Azucueca de Henares, Španija CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-1664/12 19.4.2017 A02BC04 3837000128765 141441	
021839	Ralic 10 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazololum)	gastrorezistentna tableta škatlja z 98 tabletami (7 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA, S.A., Azucueca de Henares, Španija CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-1665/12 19.4.2017 A02BC04 3837000128772 141455	
021840	Ralic 10 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazololum)	gastrorezistentna tableta škatlja s 7 tabletami (1 x 7 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA, S.A., Azucueca de Henares, Španija CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-1661/12 19.4.2017 A02BC04 3837000128734 141410	
021841	Ralic 10 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazololum)	gastrorezistentna tableta škatlja s 14 tabletami (1 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA, S.A., Azucueca de Henares, Španija CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-1662/12 19.4.2017 A02BC04 3837000128741 141424	
021842	Ralic 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazololum)	gastrorezistentna tableta škatlja s 7 tabletami (1 x 7 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA, S.A., Azucueca de Henares, Španija CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-1666/12 19.4.2017 A02BC04 3837000128789 141469	
021843	Ralic 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazololum)	gastrorezistentna tableta škatlja s 14 tabletami (1 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA, S.A., Azucueca de Henares, Španija CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-1667/12 19.4.2017 A02BC04 3837000128796 141472	
021844	Ralic 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazololum)	gastrorezistentna tableta škatlja z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA, S.A., Azucueca de Henares, Španija CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-1668/12 19.4.2017 A02BC04 3837000128802 141486	
021845	Ralic 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazololum)	gastrorezistentna tableta škatlja s 56 tabletami (4 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA, S.A., Azucueca de Henares, Španija CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-1669/12 19.4.2017 A02BC04 3837000128819 141490	
021846	Ralic 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazololum)	gastrorezistentna tableta škatlja z 98 tabletami (7 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA, S.A., Azucueca de Henares, Španija CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-1670/12 19.4.2017 A02BC04 3837000128826 141501	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021847	RALOXA 60 mg filmsko obložene tablete raloksifen (raloxifenum)	filmsko obložena tableta škafila s 84 tabletami (12 x 7 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-1238/10 21.06.2010	5363-I-1694/11 21.6.2015 G03XC01 3837000054514 107816
021848	RALOXA 60 mg filmsko obložene tablete raloksifen (raloxifenum)	filmsko obložena tableta škafila s 7 tabletami (1 x 7 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-1234/10 21.06.2010	5363-I-1690/11 21.6.2015 G03XC01 3837000054477 107840
021849	RALOXA 60 mg filmsko obložene tablete raloksifen (raloxifenum)	filmsko obložena tableta škafila s 14 tabletami (2 x 7 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-1235/10 21.06.2010	5363-I-1691/11 21.6.2015 G03XC01 3837000054484 107808
021850	RALOXA 60 mg filmsko obložene tablete raloksifen (raloxifenum)	filmsko obložena tableta škafila z 28 tabletami (4 x 7 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-1236/10 21.06.2010	5363-I-1692/11 21.6.2015 G03XC01 3837000054491 107832
021851	RALOXA 60 mg filmsko obložene tablete raloksifen (raloxifenum)	filmsko obložena tableta škafila s 56 tabletami (8 x 7 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-1237/10 21.06.2010	5363-I-1693/11 21.6.2015 G03XC01 3837000054507 107824
021852	Ramlife HCT 2,5 mg/12,5 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Actavis hf, Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd, Zeijun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-259/12 do preklica C09BA05 3837000114997 046230	5363-I-259/12 do preklica C09BA05 3837000115024 046256
021853	Ramlife HCT 2,5 mg/12,5 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Actavis hf, Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd, Zeijun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-260/12 do preklica C09BA05 3837000115024 046256	5363-I-260/12 do preklica C09BA05 3837000115024 046256
021854	Ramlife HCT 5 mg/25 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Actavis hf, Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd, Zeijun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-261/12 do preklica C09BA05 3837000115024 046256	5363-I-261/12 do preklica C09BA05 3837000115024 046256
021855	Ramlife HCT 5 mg/25 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Actavis hf, Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd, Zeijun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-262/12 do preklica C09BA05 3837000115086 046272	5363-I-262/12 do preklica C09BA05 3837000115086 046272

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021856	Ramipril Aurobindo 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škafra s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, South Ruislip, VB; APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia, Malta; Galenicum Health, S.L., Barcelona, Španija Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-647/10 16.04.2010	5363-I-100/12 16.4.2015 C09AA05 3837000050639 103500
021857	Ramipril Aurobindo 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škafra s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, South Ruislip, VB; APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia, Malta; Galenicum Health, S.L., Barcelona, Španija Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-648/10 16.04.2010	5363-I-101/12 16.4.2015 C09AA05 3837000050646 103527
021858	Ramipril Aurobindo 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škafra z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, South Ruislip, VB; APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia, Malta; Galenicum Health, S.L., Barcelona, Španija Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-646/10 16.04.2010	5363-I-99/12 16.4.2015 C09AA05 3837000050622 103519
021859	Ramipril Aurobindo 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škafra s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, South Ruislip, VB; APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia, Malta; Galenicum Health, S.L., Barcelona, Španija Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-644/10 16.04.2010	5363-I-97/12 16.4.2015 C09AA05 3837000050608 103535
021860	Ramipril Aurobindo 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škafra s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, South Ruislip, VB; APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia, Malta; Galenicum Health, S.L., Barcelona, Španija Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-645/10 16.04.2010	5363-I-98/12 16.4.2015 C09AA05 3837000050615 103551
021861	Ramipril Aurobindo 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škafra z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, South Ruislip, VB; APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia, Malta; Galenicum Health, S.L., Barcelona, Španija Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-643/10 16.04.2010	5363-I-96/12 16.4.2015 C09AA05 3837000050455 103560
021862	Ramipril Krka 1,25 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škafra z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-568/12 20.3.2017	5363-I-568/12 20.3.2017 C09AA05 3837000127577 140310
021863	Ramipril Krka 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škafra z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-571/12 20.3.2017	5363-I-571/12 20.3.2017 C09AA05 3837000127607 140324

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021864	Ramipril Krika 2,5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatlja z 10 tabletami (1 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-569/12 20.3.2017 C09AA05 3837000127584 140338	
021865	Ramipril Krika 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatlja z 10 tabletami (1 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-570/12 20.3.2017 C09AA05 3837000127591 140341	
021866	Rapiva 10 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje propofol (propofolum)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škatlja s 5 vialami z 20 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Peckforton Pharmaceuticals Limited, Crewe, Cheshire, Velika Britanija; Svizera Europa BV, Almere, Nizozemska; UAB Norameda, Vilna, Litva; Sotefama S.A., Prior Velho, Portugalska in Hand Prod sp. Z.o.o., Warszasawa, Poljska UAB Norameda, Didžioji Vandens 7-8, Klaipėda, Litva	5363-I-1617/11 8.9.2016 N01AX10 3837000121985 129976	
021867	Rapiva 10 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje propofol (propofolum)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škatlja z 1 vialo s 100 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Peckforton Pharmaceuticals Limited, Crewe, Cheshire, Velika Britanija; Svizera Europa BV, Almere, Nizozemska; UAB Norameda, Vilna, Litva; Sotefama S.A., Prior Velho, Portugalska in Hand Prod sp. Z.o.o., Warszasawa, Poljska UAB Norameda, Didžioji Vandens 7-8, Klaipėda, Litva	5363-I-1619/11 8.9.2016 N01AX10 3837000122015 129992	
021868	Rapiva 10 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje propofol (propofolum)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škatlja z 1 vialo s 50 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Peckforton Pharmaceuticals Limited, Crewe, Cheshire, Velika Britanija; Svizera Europa BV, Almere, Nizozemska; UAB Norameda, Vilna, Litva; Sotefama S.A., Prior Velho, Portugalska in Hand Prod sp. Z.o.o., Warszasawa, Poljska UAB Norameda, Didžioji Vandens 7-8, Klaipėda, Litva	5363-I-1618/11 8.9.2016 N01AX10 3837000122008 129984	
021869	Rapiva 20 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje propofol (propofolum)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škatlja z 1 vialo s 50 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Peckforton Pharmaceuticals Limited, Crewe, Cheshire, Velika Britanija; Svizera Europa BV, Almere, Nizozemska; UAB Norameda, Vilna, Litva; Sotefama S.A., Prior Velho, Portugalska in Hand Prod sp. Z.o.o., Warszasawa, Poljska UAB Norameda, Didžioji Vandens 7-8, Klaipėda, Litva	5363-I-1620/11 8.9.2016 N01AX10 3837000122022 130001	
021870	Rasetron 1 mg filmsko obložene tablete granisetron (granisetronum)	filmsko obložena tableta škatlja z 10 tabletami (1 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. podajanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkunegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-333/12 do preklica A04AA02 3837000051223 103756	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021871	Rasetron 1 mg filmsko obložene tablete granisetron (granisetronum)	filmsko obložena tableta škatala s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta		5363-I-332/12 do preklica A04AA02 3837000051216 103764
021872	Rasetron 2 mg filmsko obložene tablete granisetron (granisetronum)	filmsko obložena tableta škatala s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	podajšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta		5363-I-334/12 do preklica A04AA02 3837000051230 103780
021873	Rasetron 2 mg filmsko obložene tablete granisetron (granisetronum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	podajšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta		5363-I-335/12 do preklica A04AA02 3837000051247 103772
021874	Rasolitan 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	podajšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija; Genericon Pharma, Gradec, Avstrija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa, Bolgarija		5363-I-1866/11 do preklica C09CA01 3837000044638 085090
021875	Rasolitan 12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	podajšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija; Genericon Pharma, Gradec, Avstrija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa, Bolgarija		5363-I-1863/11 do preklica C09CA01 3837000044607 085103
021876	Rasolitan 25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	podajšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija; Genericon Pharma, Gradec, Avstrija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa, Bolgarija		5363-I-1864/11 do preklica C09CA01 3837000044614 085111
021877	Rasolitan 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	podajšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija; Genericon Pharma, Gradec, Avstrija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa, Bolgarija		5363-I-1865/11 do preklica C09CA01 3837000044621 085120

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021878	REGLAN 1 mg/ml peroralna raztopina metoklopramid (metoklopramidum)	peroralna raztopina škafeta s 40 tabletami s 120 ml peroralne raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-341/12 do preklica A03FA01 3837000013658 072508	
021879	REGLAN 10 mg tablete metoklopramid (metoklopramidum)	tableta škafeta s 40 tabletami (4 x 10 tablet v preloženem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-340/12 do preklica A03FA01 3837000013634 072575	
021880	Remifentanil Chiesi 1 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanil (remifentanilium)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škafeta s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	IDT Biologika GmbH, Nemčija; Hameln Pharmaceuticals GmbH, Nemčija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Avstrija Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Avstrija Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-2197/11 26.7.2015 N01AH06 3837000055283 109649	
021881	Remifentanil Chiesi 2 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanil (remifentanilium)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škafeta s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	IDT Biologika GmbH, Nemčija; Hameln Pharmaceuticals GmbH, Nemčija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Avstrija Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Avstrija Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-2198/11 26.7.2015 N01AH06 3837000055290 109657	
021882	Remifentanil Chiesi 5 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanil (remifentanilium)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škafeta s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	IDT Biologika GmbH, Nemčija; Hameln Pharmaceuticals GmbH, Nemčija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Avstrija Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Avstrija Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-2199/11 26.7.2015 N01AH06 3837000055306 109665	
021883	Remifentanil Hospira 1 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje/infundiranje remifentanil (remifentanilium)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škafeta s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Elaiapharm, 2881 route des Cretes, Z.I., Les Bouillides, Sophia-Antipolis, Valbonne, Francija Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija	5363-I-1867/11 5.10.2016 N01AH06 3837000123746 132071	
021884	Remifentanil Hospira 2 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje/infundiranje remifentanil (remifentanilium)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škafeta s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Elaiapharm, 2881 route des Cretes, Z.I., Les Bouillides, Sophia-Antipolis, Valbonne, Francija Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija	5363-I-1868/11 5.10.2016 N01AH06 3837000123763 132080	
021885	Remifentanil Hospira 5 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje/infundiranje remifentanil (remifentanilium)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škafeta s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Elaiapharm, 2881 route des Cretes, Z.I., Les Bouillides, Sophia-Antipolis, Valbonne, Francija Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija	5363-I-1869/11 5.10.2016 N01AH06 3837000123760 132098	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021886	REMINYL 16 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Janssen-Cilag S.p.a., Via C. Janssen, I-04010, Borgo San Michele, Italija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-594/12 do preklica N06DA04 3837000103274 068284	
021887	REMINYL 24 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Janssen-Cilag S.p.a., Via C. Janssen, I-04010, Borgo San Michele, Italija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-595/12 do preklica N06DA04 3837000103281 068314	
021888	REMINYL 8 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Janssen-Cilag S.p.a., Via C. Janssen, I-04010, Borgo San Michele, Italija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-593/12 do preklica N06DA04 3837000103267 068357	
021889	Remirta 15 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Hafnarfi., Isl.; Actavis Ltd., Zejtun ZTN 3000, Malta; Egis Phar-PLC Keresztúr in Bökenyöföldi, Madžarska Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-219/12 do preklica N06AX11 3837000113303 035190	
021890	Remirta 30 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Hafnarfi., Isl.; Actavis Ltd., Zejtun ZTN 3000, Malta; Egis Phar-PLC Keresztúr in Bökenyöföldi, Madžarska Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-220/12 do preklica N06AX11 3837000113327 035360	
021891	Remirta 45 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Hafnarfi., Isl.; Actavis Ltd., Zejtun ZTN 3000, Malta; Egis Phar-PLC Keresztúr in Bökenyöföldi, Madžarska Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-221/12 do preklica N06AX11 3837000113334 035599	
021892	ReoPro 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje abciximab (abciximab)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podajšanje dovoljenja za promet	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden, Nizozemska Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden, Nizozemska	5363-I-271/12 do preklica B01AC13 3837000118193 049930	
021893	Repaglinid Arrow 0,5 mg tablete repaglinid (repaglinidum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irska; Jula Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicoforma S.A., Poljska in Arrow Generiques SAS, Lyon, Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska	5363-I-940/12 4.11.2014 A10BX02 3837000046277 090468	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021894	Repaglinid Arrow 1 mg tablete repaglinid (repaglinidum)	tableta škafca z 90 tabletami (9 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irska; Jula Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicoforma S.A., Poljska in Arrow Generiques SAS, Lyon, Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska	5363-I-941/12 02.06.2011	5363-I-941/12 4.11.2014 A10BX02 3837000045284 090484
021895	Repaglinid Arrow 2 mg tablete repaglinid (repaglinidum)	tableta škafca z 90 tabletami (9 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irska; Jula Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicoforma S.A., Poljska in Arrow Generiques SAS, Lyon, Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska	5363-I-990/11 02.06.2011	5363-I-942/12 4.11.2014 A10BX02 3837000045291 090514
021896	Repaglinid Belupo 0,5 mg tablete repaglinid (repaglinidum)	tableta škafca z 90 tabletami (6 x 15 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1872/11 3.10.2016 A10BX02 3837000123777 132101
021897	Repaglinid Belupo 1 mg tablete repaglinid (repaglinidum)	tableta škafca z 90 tabletami (6 x 15 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1873/11 3.10.2016 A10BX02 3837000123784 132110
021898	Repaglinid Belupo 2 mg tablete repaglinid (repaglinidum)	tableta škafca z 90 tabletami (6 x 15 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1874/11 3.10.2016 A10BX02 3837000123791 132128
021899	REPIROL SR 2 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ropinirol (ropinirolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Pallini Atitiki, Grčija in Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-699/12 26.3.2017 N04BC04 3837000132632 140355
021900	REPIROL SR 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ropinirol (ropinirolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Pallini Atitiki, Grčija in Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-700/12 26.3.2017 N04BC04 3837000132649 140369
021901	REPIROL SR 6 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ropinirol (ropinirolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Pallini Atitiki, Grčija in Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-701/12 26.3.2017 N04BC04 3837000132656 140372

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021902	Revija 50 mg filmsko obložene tablete naltrexon (naltrexonum)	filmsko obložena tableta škatlja z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Bristol-Myers Squibb, S.r.l., Contrada Fontana del Ceraso, Anagni-Frosinone, Italija Chiesi Slovenia d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1785/09 11.11.2009	5363-I-327/12 9.7.2013 N07BB04 383700074048 022314
021903	Rhophylac 300 mikrogramov/2 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injicijski humani imunoglobulin anti-D (Rh) (immunoglobulinum humanum anti-D (Rh))	raztopina za injiciranje v napolnjeni injicijski brzgi škatlja z 1 injicijško brizgo z 2 ml raztopine in 1 injicijško iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	CSL Behring GmbH, Nemčija CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg, Nemčija	5363-I-355/11 14.02.2011	5363-I-144/12 do preklica J06BB01 383700110005 039748
021904	Rifater 50 mg/120 mg/300 mg obložene tablete izoniazid (isoniazidum) rifampicin (rifampicinum) pirazinamid (pyrazinamidum)	obložena tableta škatlja s 100 tabletami (5 x 20 tablet v pretisnem omotu)	spremembe v dovoljenju za promet	Gruppo Lepetit S.p.A., Anagni, Italija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-378/11 16.02.2011	5363-I-599/12 do preklica J04AM02 383700073034 002054
021905	RISEDORA 35 mg filmsko obložene tablete risedronska kislina (acidum risedronicum)	filmsko obložena tableta škatlja s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-251/12 1.2.2017	5363-I-251/12 1.2.2017 M05BA07 3837000128710 135967
021906	RISEDORA 35 mg filmsko obložene tablete risedronska kislina (acidum risedronicum)	filmsko obložena tableta škatlja z 12 tabletami (1 x 12 tablet v pretisnem omotu)	novi dovoljenje za promet	Cinres Farmacija d.o.o., Einspielerjeva ulica 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-252/12 1.2.2017	5363-I-252/12 1.2.2017 M05BA07 3837000128727 135970
021907	RISEDORA 35 mg filmsko obložene tablete risedronska kislina (acidum risedronicum)	filmsko obložena tableta škatlja z 12 tabletami (1 x 12 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-252/12 01.02.2012	5363-I-1250/12 1.2.2017 M05BA07 3837000128727 135970
021908	RISEDORA 35 mg filmsko obložene tablete risedronska kislina (acidum risedronicum)	filmsko obložena tableta škatlja s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	sprememba imetnika dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-251/12 01.02.2012	5363-I-1249/12 1.2.2017 M05BA07 3837000128710 135967
021909	Risperidon Alkaloid-INT 2 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatlja z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-1484/09 07.10.2009	5363-I-2204/11 24.7.2014 N05AX08 3837000042368 078484

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021910	Risperidon Alkaloid-INT 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretilsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imenika dovoljenja za promet in sprememba imena	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-1485/09 07.10.2009	5363-I-2205/11 24.7.2014 N05AX08 3837000042375 078514
021911	Risperidon Arrow 1 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (2 x 10 tablet v pretilsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje, Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-284/12	5363-I-284/12 do preklica N05AX08 3837000120820 057169
021912	Risperidon Arrow 1 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretilsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje, Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-283/12	5363-I-283/12 do preklica N05AX08 3837000113730 043338
021913	Risperidon Arrow 2 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretilsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje, Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-285/12	5363-I-285/12 do preklica N05AX08 3837000113747 043346
021914	Risperidon Arrow 2 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretilsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje, Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-286/12	5363-I-286/12 do preklica N05AX08 3837000120837 057215
021915	Risperidon Arrow 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretilsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje, Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-287/12	5363-I-287/12 do preklica N05AX08 3837000113764 043354

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Nacin/rezim izdajanja Vrsta odloabe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odloabe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odloabe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021916	Risperidon Arrow 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretilsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irska; Jula Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje, Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-1288/12 do preklica N05AX08 3837000120844 057240	
021917	Risperidon Arrow 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretilsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irska; Jula Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje, Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-1289/12 do preklica N05AX08 3837000113761 043362	
021918	Risperidon Arrow 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretilsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irska; Jula Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje, Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-1290/12 do preklica N05AX08 3837000120851 057274	
021919	Risperidon Mylan 1 mg/ml peroralna raztopina risperidon (risperidonum)	peroralna raztopina škatala s steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Chanelle Medical, Irska; McDermott Lab. Ltd, Irska; Generics (UK) Ltd., VB in Merck Farma y Quimica S.L., Španija Generics UK Ltd., Station Close, Poiters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-1211/12 do preklica N05AX08 3837000049480 101800	
021920	Rispons 1 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretilsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Actavis Hf., Hafnarfjörður, Islandija; Actavis Ltd Zejtun ZTN, Malta in Balkanpharma - Dupnitsa AD, Bolgarija Actavis Group hf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-1441/12 do preklica N05AX08 3837000115994 047856	
021921	Rispons 2 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretilsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Actavis Hf., Hafnarfjörður, Islandija; Actavis Ltd Zejtun ZTN, Malta in Balkanpharma - Dupnitsa AD, Bolgarija Actavis Group hf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-1442/12 do preklica N05AX08 3837000116007 047864	
021922	Rispons 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretilsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Actavis Hf., Hafnarfjörður, Islandija; Actavis Ltd Zejtun ZTN, Malta in Balkanpharma - Dupnitsa AD, Bolgarija Actavis Group hf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-1443/12 do preklica N05AX08 3837000116014 047872	
021923	Rispons 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretilsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Actavis Hf., Hafnarfjörður, Islandija; Actavis Ltd Zejtun ZTN, Malta in Balkanpharma - Dupnitsa AD, Bolgarija Actavis Group hf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-1444/12 do preklica N05AX08 3837000116021 047880	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021924	Roaccutane 10 mg mehke kapsule izotretinoin (isotretinoinum)	kapsula, mehka škafila s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba izdelovalca	Roche Pharma AG, Emil-Barell-Str. 1, Grenzach-Wyhlen, Nemčija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-1-998/09 30.07.2009	5363-1-214/12 do preklica D10BA01 3837000078244 074993
021925	Roaccutane 20 mg mehke kapsule izotretinoin (isotretinoinum)	kapsula, mehka škafila s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba izdelovalca	Roche Pharma AG, Emil-Barell-Str. 1, Grenzach-Wyhlen, Nemčija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-1-999/09 30.07.2009	5363-1-215/12 do preklica D10BA01 3837000078251 075027
021926	Roferon-A 3 mio i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi interferon alfa-2a, rekombinantni (interferonum alfa-2a)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škafila z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. sprememba izdelovalca	Roche Pharma AG, Emil-Barell-Str. 1, Grenzach-Wyhlen, Nemčija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-1-358/09 12.03.2009	5363-1-969/12 do preklica L03AB04 3837000019032 007838
021927	Roferon-A 4,5 mio i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi interferon alfa-2a, rekombinantni (interferonum alfa-2a)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škafila z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. sprememba izdelovalca	Roche Pharma AG, Emil-Barell-Str. 1, Grenzach-Wyhlen, Nemčija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-1-359/09 12.03.2009	5363-1-970/12 do preklica L03AB04 3837000019063 008400
021928	Roferon-A 6 mio i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi interferon alfa-2a, rekombinantni (interferonum alfa-2a)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škafila z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. sprememba izdelovalca	Roche Pharma AG, Emil-Barell-Str. 1, Grenzach-Wyhlen, Nemčija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-1-360/09 12.03.2009	5363-1-971/12 do preklica L03AB04 3837000079500 003166
021929	Rosuvastatin Actavis 10 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-1-1195/12 21.5.2017	C10AA07 3837000133738 144036
021930	Rosuvastatin Actavis 20 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-1-1196/12 21.5.2017	C10AA07 3837000133745 144040
021931	Rosuvastatin Actavis 40 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-1-1197/12 21.5.2017	C10AA07 3837000133752 144053

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021932	Rosuvastatin Actavis 5 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkunvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-H-1194/12 21.5.2017 C10AA07 3837000133721 144067	
021933	Rosuvastatin Krka 10 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-H-2261/11 13.12.2016 C10AA07 3837000125566 134279	
021934	Rosuvastatin Krka 15 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-H-2262/11 13.12.2016 C10AA07 3837000125573 134287	
021935	Rosuvastatin Krka 20 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-H-2263/11 13.12.2016 C10AA07 3837000125580 134295	
021936	Rosuvastatin Krka 30 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-H-2264/11 13.12.2016 C10AA07 3837000125597 134309	
021937	Rosuvastatin Krka 40 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-H-2265/11 13.12.2016 C10AA07 3837000125603 134317	
021938	Rosuvastatin Krka 5 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-H-2260/11 13.12.2016 C10AA07 3837000125535 134325	
021939	Rosuvastatin Mylan 10 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories Limited trading as Gerard Laboratories 35/36 Baldoye Industrial Estate, Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-H-797/12 11.4.2017 C10AA07 3837000127676 141515	
021940	Rosuvastatin Mylan 20 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories Limited trading as Gerard Laboratories 35/36 Baldoye Industrial Estate, Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-H-798/12 11.4.2017 C10AA07 3837000127683 141529	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021941	Rosuvastatin Mylan 40 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatlja z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories Limited trading as Geard Laboratories, 35/36 Baldoyle Industrial Estate , Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-799/12 11.4.2017 C10AA07 3837000127690 141532	
021942	Rozamet 10 mg/g krema metronidazol (metronidazolium)	krema škatlja s tubo s 25 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Salus, Ljubljana, d.d., Litostrojska cesta 46 A, Ljubljana , Slovenija Salus Ljubljana, d.d., Litostrojska cesta 46 A, Ljubljana, Slovenija	5363-I-473/12 01.06.2010 D06BX01 383700018264 005800	
021943	Salofalk 1000 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škatlja z 20 svečkami (4 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-2309/11 14.12.2016 A07EC02 3837000125687 134376	
021944	Salofalk 1000 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škatlja z 12 svečkami (2 x 6 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-2307/11 14.12.2016 A07EC02 3837000125542 134333	
021945	Salofalk 1000 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škatlja s 15 svečkami (3 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-2308/11 14.12.2016 A07EC02 3837000125670 134368	
021946	Salofalk 1000 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škatlja z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-2306/11 14.12.2016 A07EC02 3837000125663 134350	
021947	Salofalk 1000 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škatlja s 60 svečkami (12 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-2311/11 14.12.2016 A07EC02 3837000125694 134384	
021948	Salofalk 1000 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škatlja s 30 svečkami (6 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-2310/11 14.12.2016 A07EC02 3837000125559 134341	
021949	Salofalk 1000 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škatlja z 90 svečkami (18 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-2312/11 14.12.2016 A07EC02 3837000125900 134392	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021950	Sandimmun 50 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje ciklosporin (ciklosporinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škotala z 10 ampulami z 1 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podajanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-2409/11 do preklica L04AD01 3837000072341 003786	
021951	Sandimmun 50 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje ciklosporin (ciklosporinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škotala z 10 ampulami s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podajanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-2410/11 do preklica L04AD01 3837000072358 003778	
021952	Sandimmun Neoral 100 mg mehke kapsule ciklosporin (ciklosporinum)	kapsula, mehka škotala s 50 kapsulami (10 x 5 kapsul v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podajanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-1995/11 do preklica L04AD01 3837000072389 073652	
021953	Sandimmun Neoral 100 mg/ml peroralna raztopina ciklosporin (ciklosporinum)	peroralna raztopina škotala s steklenico s 50 ml raztopine in dvema brizgama za odmerjanje	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podajanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-1993/11 do preklica L04AD01 3837000072396 073636	
021954	Sandimmun Neoral 25 mg mehke kapsule ciklosporin (ciklosporinum)	kapsula, mehka škotala s 50 kapsulami (10 x 5 kapsul v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podajanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-1993/11 do preklica L04AD01 3837000072365 073687	
021955	Sandimmun Neoral 50 mg mehke kapsule ciklosporin (ciklosporinum)	kapsula, mehka škotala s 50 kapsulami (10 x 5 kapsul v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podajanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-1994/11 do preklica L04AD01 3837000072372 073660	
021956	Sandostatatin 0,05 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje oktreotid (octreotidum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škotala s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podajanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-1950/11 do preklica H01CB02 3837000072402 053066	

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Nacin/rezim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021957	Sandostatin 0,1 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje oktreotid (octreotidum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Podpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-1953/11 do preklica H01CB02 3837000072419 053058	
021958	Sandostatin 0,5 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje oktreotid (octreotidum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Podpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-1951/11 do preklica H01CB02 3837000072426 094080	
021959	Sandostatin LAR 10 mg prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje oktreotid (octreotidum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje škatala z 1 vialo s praškom in 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 2 ml vehikla, 1 injekcijsko iglo in 1 adapterjem za vialo	Podpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-1377/12 do preklica H01CB02 3837000087543 010979	
021960	Sandostatin LAR 20 mg prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje oktreotid (octreotidum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje škatala z 1 vialo s praškom in 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 2 ml vehikla, 1 injekcijsko iglo in 1 adapterjem za vialo	Podpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-1381/12 do preklica H01CB02 3837000087550 011010	
021961	Sandostatin LAR 30 mg prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje oktreotid (octreotidum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje škatala z 1 vialo s praškom in 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 2 ml vehikla, 1 injekcijsko iglo in 1 adapterjem za vialo	Podpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-1391/12 do preklica H01CB02 3837000087567 011029	
021962	Sciefic 50 mg filmsko obložene tablete riluzol (riluzolum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omoču)	Podpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravilnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravilnika.	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-9451/12 22.1.2015 N07XX02 3837000133479 141836	
021963	Septolete plus z okusom mentola 5 mg/1 mg pastile benzokain (benzocainum) celipiridinij (celipiridinium)	pastila škatala z 18 pastilami (2 x 9 pastil v pretisnem omoču)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1601/12 do preklica R02AA06 3837000108491 026271	
021964	Septolete plus z okusom mentola 5 mg/1 mg pastile benzokain (benzocainum) celipiridinij (celipiridinium)	pastila škatala s 30 pastilami (3 x 10 pastil v pretisnem omoču)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1611/12 do preklica R02AA06 3837000087048 019054	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Nacni/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021965	SERETIDE 25 mikrogramov/ 50 mikrogramov/ vpih inhalacijska suspenzija pod tlakom salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasolum)	inhalacijska suspenzija pod tlakom škafila s kovinskim vsebnikom (z odmernim ventilom in ustnikom) z inhalacijsko suspenzijo pod tlakom (120 odmerkov)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska in Glaxo W. Production, La Madeleine, Evreux, Francija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-168/12 do preklica R03AK06 3837000087352 010863	
021966	SERETIDE 25 mikrogramov/125 mikrogramov/ vpih inhalacijska suspenzija pod tlakom salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasolum)	inhalacijska suspenzija pod tlakom škafila s kovinskim vsebnikom (z odmernim ventilom in ustnikom) z inhalacijsko suspenzijo pod tlakom (120 odmerkov)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska in Glaxo W. Production, La Madeleine, Evreux, Francija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-170/12 do preklica R03AK06 3837000087345 010898	
021967	SERETIDE 25 mikrogramov/250 mikrogramov/ vpih inhalacijska suspenzija pod tlakom salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasolum)	inhalacijska suspenzija pod tlakom škafila s kovinskim vsebnikom (z odmernim ventilom in ustnikom) z inhalacijsko suspenzijo pod tlakom (120 odmerkov)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska in Glaxo W. Production, La Madeleine, Evreux, Francija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-169/12 do preklica R03AK06 3837000087338 010901	
021968	Serevent 25 mikrogramov/vpih inhalacijska suspenzija pod tlakom salmeterol (salmeterolum)	inhalacijska suspenzija pod tlakom škafila s tlačnim vsebnikom z odmernim ventilom s suspenzijo (120 odmerkov) in ustnikom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan, Poljska; Glaxo Wellcome Production, Evreux, Francija in Aspen Bad Oldesloe GmbH, Bad Oldesloe, Nemčija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1840/11 05.10.2011 do preklica R03AC12 3837000099690 017493	
021969	Serevent 25 mikrogramov/vpih inhalacijska suspenzija pod tlakom salmeterol (salmeterolum)	inhalacijska suspenzija pod tlakom škafila s tlačnim vsebnikom z odmernim ventilom s suspenzijo (120 odmerkov) in ustnikom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska in Glaxo W. Production, Francija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1840/11 do preklica R03AC12 3837000099690 017493	
021970	Sertralín Arrow 100 mg filmsko obložene tablete sertralín (sertralínium)	filmsko obložena tablela škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Arrow Generics Limited, VB: Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irska; Juita Pharma GmbH, Nemčija; AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1638/11 do preklica N06AB06 3837000111453 042781	
021971	Sertralín Arrow 50 mg filmsko obložene tablete sertralín (sertralínium)	filmsko obložena tablela škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Arrow Generics Limited, VB: Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irska; Juita Pharma GmbH, Nemčija; AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1637/11 do preklica N06AB06 3837000111446 042790	
021972	Sertralín Krka 100 mg filmsko obložene tablete sertralín (sertralínium)	filmsko obložena tablela škafila s 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. ново dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2395/11 do preklica N06AB06 3837000126532 134783	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021973	Sertralín Krka 50 mg filmsko obložene tablete sertralín (sertralínium)	filmsko obložena tableta škátla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2394/11 do preklica N06AB06 3837000126525 134775	
021974	Sertralín Mylan 100 mg filmsko obložene tablete sertralín (sertralínium)	filmsko obložena tableta škátla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Ltd., Velika Britanija; McDermott Laborat., Dublin, Irsko; Merck Farma y Química S.L., Barcelona, Španija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1700/11 do preklica N06AB06 3837000094961 025542	
021975	Sertralín Mylan 50 mg filmsko obložene tablete sertralín (sertralínium)	filmsko obložena tableta škátla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Ltd., Velika Britanija; McDermott Laborat., Dublin, Irsko; Merck Farma y Química S.L., Barcelona, Španija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1699/11 do preklica N06AB06 3837000094954 025534	
021976	Sertralín TEVA 100 mg filmsko obložene tablete sertralín (sertralínium)	filmsko obložena tableta škátla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., RN Haarlem, Nizozemska; Teva Pharmaceuticals Works PLC, Debreceen, Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-691/12 do preklica N06AB06 3837000109016 027430	
021977	Sertralín TEVA 100 mg filmsko obložene tablete sertralín (sertralínium)	filmsko obložena tableta škátla z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., RN Haarlem, Nizozemska; Teva Pharmaceuticals Works PLC, Debreceen, Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-681/12 do preklica N06AB06 3837000105612 012190	
021978	Sertralín TEVA 50 mg filmsko obložene tablete sertralín (sertralínium)	filmsko obložena tableta škátla z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., RN Haarlem, Nizozemska; Teva Pharmaceuticals Works PLC, Debreceen, Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-661/12 do preklica N06AB06 3837000105605 012220	
021979	Sertralín TEVA 50 mg filmsko obložene tablete sertralín (sertralínium)	filmsko obložena tableta škátla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., RN Haarlem, Nizozemska; Teva Pharmaceuticals Works PLC, Debreceen, Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-671/12 do preklica N06AB06 3837000109009 027464	
021980	Setronon 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronium)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škátla s 5 ampulami s 4 ml raztopine v pretisnem omotu	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. javni zdravstveni zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena izdelovalca	Pлива Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija; Teva Operations Poland Sp. z o.o., Krakow, Poljska; TEVA Pharmaceutical Ltd., Goddollo, Madžarska Pлива Ljubljana d.o.o., Pot. k sejnišću 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1920/10 do preklica A04AA01 3837000028096 090395	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021981	Setronon 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala s 5 ampulami z 2 ml raztopine v prelisnem omotu	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija; Teva Operations Poland Sp. z o.o., Krakow, Poljska; TEVA Pharmaceutical Ltd., Góddólo Madžarska	5363-I-1919/10 22.09.2010	5363-I-871/12 do preklica A04AA01 383700028089 090409
021982	SEVORANE 250 ml para za inhaliranje, tekočina sevofluran (sevofluranum)	para za inhaliranje, tekočina škatala s plastenko z 250 ml tekočine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišči 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2180/11	5363-I-2180/11 do preklica N01AB08 383700023190 020885
021983	Sildenafil Pfizer 100 mg filmsko obložene tablete sildenafil (sildenafilum)	filmsko obložena tableta škatala z 8 tabletami (2 x 4 tablete v prelisnem omotu)	podajanje dovoljenja za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Pfizer PGM, Zone Industrielle 29, Poce-sur-Cisse, Francija	5363-I-1011/11 06.06.2011	5363-I-937/12 6.6.2016 G04BE03 3837000068870 125938
021984	Sildenafil Pfizer 100 mg filmsko obložene tablete sildenafil (sildenafilum)	filmsko obložena tableta škatala s 4 tabletami (1 x 4 tablete v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Pfizer PGM, Zone Industrielle 29, Poce-sur-Cisse, Francija	5363-I-1010/11 06.06.2011	5363-I-936/12 6.6.2016 G04BE03 3837000068863 125920
021985	Sildenafil Pfizer 25 mg filmsko obložene tablete sildenafil (sildenafilum)	filmsko obložena tableta škatala s 4 tabletami (1 x 4 tablete v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Pfizer PGM, Zone Industrielle 29, Poce-sur-Cisse, Francija	5363-I-1008/11 06.06.2011	5363-I-934/12 6.6.2016 G04BE03 3837000068849 125946
021986	Sildenafil Pfizer 50 mg filmsko obložene tablete sildenafil (sildenafilum)	filmsko obložena tableta škatala s 4 tabletami (1 x 4 tablete v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Pfizer PGM, Zone Industrielle 29, Poce-sur-Cisse, Francija	5363-I-1009/11 06.06.2011	5363-I-935/12 6.6.2016 G04BE03 3837000068856 125954
021987	Simvastatin Lek 10 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	LEK d.d., Ljubljana, Slovenija; LEK S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija in S.C. Sandoz S.R.L., Targu Mures, Romunija	5363-I-136/08 27.02.2008	5363-I-904/12 do preklica C10AA01 3837000099126 038423
021988	Simvastatin Lek 10 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57., Ljubljana, Slovenija	5363-I-135/08 27.02.2008	5363-I-905/12 do preklica C10AA01 3837000099133 038431

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021989	Simvastatin Lek 20 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LEK d.d., Ljubljana, Slovenija; LEK S.A. Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Berlin in Gerlingen, Nemčija in S.C. Sandoz S.R.L., Targu Mures, Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-138/08 27.02.2008	5363-I-906/12 do preklica C10AA01 3837000099140 038458
021990	Simvastatin Lek 20 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škafca z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LEK d.d., Ljubljana, Slovenija; LEK S.A. Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Berlin in Gerlingen, Nemčija in S.C. Sandoz S.R.L., Targu Mures, Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-137/08 27.02.2008	5363-I-907/12 do preklica C10AA01 3837000099157 038466
021991	Simvastatin Lek 40 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LEK d.d., Ljubljana, Slovenija; LEK S.A. Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Berlin in Gerlingen, Nemčija in S.C. Sandoz S.R.L., Targu Mures, Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-140/08 27.02.2008	5363-I-908/12 do preklica C10AA01 3837000099164 038474
021992	Simvastatin Lek 40 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škafca z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LEK d.d., Ljubljana, Slovenija; LEK S.A. Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Berlin in Gerlingen, Nemčija in S.C. Sandoz S.R.L., Targu Mures, Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-139/08 27.02.2008	5363-I-909/12 do preklica C10AA01 3837000099171 038482
021993	Sinecod 5 mg/ml peroralne kapljice, raztopina butamirat (butamiratum)	peroralne kapljice, raztopina škafca s steklenico z 20 ml raztopine in kapalko	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	LEK d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-1825/08 10.11.2008	5363-I-2282/11 do preklica R05DB13 3837000077902 061697
021994	Sinecod 50 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem butamirat (butamiratum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škafca z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	LEK d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-1827/08 10.11.2008	5363-I-1740/11 do preklica R05DB13 3837000077896 061700
021995	Sinecod 7,5 mg/5 ml sirup butamirat (butamiratum)	sirup škafca s steklenico z 200 ml sirupa in merilnim lončkom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	LEK d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-1826/08 10.11.2008	5363-I-1739/11 do preklica R05DB13 3837000087161 077224
021996	SINGULAIR 4 mg žvečilne tablete montelukast (montelukastum)	žvečilna tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet ali 2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem, Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Smartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija		5363-I-342/12 do preklica R03DC03 3837000026115 033510

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021997	Sinoxal 5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 1 vialo s 40 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta Romunija in Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant, Nerviano, Italija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkunvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1703/11 12.9.2016 L01XA03 3837000122671 130036	
021998	Sinoxal 5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 1 vialo z 10 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta Romunija in Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant, Nerviano, Italija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkunvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1701/11 12.9.2016 L01XA03 3837000122657 130010	
021999	Sinoxal 5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 1 vialo z 20 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta Romunija in Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant, Nerviano, Italija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkunvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1702/11 12.9.2016 L01XA03 3837000122664 130028	
022000	Siofor 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škafila s 120 tabletami (8 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicke Weg, Berlin, Nemčija Laboratori Guidotti S.p.A., Via Livornese 897, La Vettola (Pisa), Italija	5363-I-204/11 do preklica A10BA02 3837000095098 025569	
022001	Siofor 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škafila s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicke Weg, Berlin, Nemčija Laboratori Guidotti S.p.A., Via Livornese 897, La Vettola (Pisa), Italija	5363-I-2040/11 do preklica A10BA02 3837000095081 025550	
022002	SKOPRYL 10 mg tablete lizinopril (lizinoprilum)	tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-1029/12 do preklica C09AA03 3837000145685 091820	
022003	SKOPRYL 10 mg tablete lizinopril (lizinoprilum)	tableta škafila z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-1030/12 do preklica C09AA03 3837000145692 091839	
022004	SKOPRYL 20 mg tablete lizinopril (lizinoprilum)	tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-1031/12 do preklica C09AA03 3837000145908 091847	
022005	SKOPRYL 20 mg tablete lizinopril (lizinoprilum)	tableta škafila z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-1032/12 do preklica C09AA03 3837000145915 091855	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022006	Smofkabiven emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana, kombinacije glukoza, aminokislinske elektroliiti, masčobe)	emulzija za infundiranje škafila s 6 tri-pretakalnimi vrečkami (Biofine) s 493 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter, pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	5363-I-1762/11 10.6.2014 B05BA10 3837000123074 130044	
022007	Solicifen 10 mg filmsko obložene tablete solicifenin (solicifenacium)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVDC-AI ali OPA/AI/PVC/AI pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1046/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133172 142251	
022008	Solicifen 10 mg filmsko obložene tablete solicifenin (solicifenacium)	filmsko obložena tableta škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1042/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128086 142217	
022009	Solicifen 10 mg filmsko obložene tablete solicifenin (solicifenacium)	filmsko obložena tableta škafila s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/PVDC-AI ali OPA/AI/PVC/AI pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1047/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133189 142265	
022010	Solicifen 10 mg filmsko obložene tablete solicifenin (solicifenacium)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1043/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128093 142220	
022011	Solicifen 10 mg filmsko obložene tablete solicifenin (solicifenacium)	filmsko obložena tableta škafila s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1044/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128109 142234	
022012	Solicifen 10 mg filmsko obložene tablete solicifenin (solicifenacium)	filmsko obložena tableta škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/PVDC-AI ali OPA/AI/PVC/AI pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1045/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133165 142248	
022013	Solicifen 5 mg filmsko obložene tablete solicifenin (solicifenacium)	filmsko obložena tableta škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1036/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128055 142282	
022014	Solicifen 5 mg filmsko obložene tablete solicifenin (solicifenacium)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1037/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128062 142279	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022015	Solicifen 5 mg filmsko obložene tablete solicifen (solicifenacium)	filmsko obložena tableta škafila s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1038/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128079 142296	
022016	Solicifen 5 mg filmsko obložene tablete solicifen (solicifenacium)	filmsko obložena tableta škafila s 100 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/PVDC-AI ali OPA/AI/PVC/AI pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1039/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133134 142308	
022017	Solicifen 5 mg filmsko obložene tablete solicifen (solicifenacium)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVDC-AI ali OPA/AI/PVC/AI pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1040/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133141 142311	
022018	Solicifen 5 mg filmsko obložene tablete solicifen (solicifenacium)	filmsko obložena tableta škafila s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/PVDC-AI ali OPA/AI/PVC/AI pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1041/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133158 142325	
022019	Solicifen Lek 10 mg filmsko obložene tablete solicifen (solicifenacium)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVDC-AI ali OPA/AI/PVC/AI pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva, Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-248/12 02.02.2012 5363-I-311/12 28.10.2016 G04BD08 3837000124477 132411	
022020	Solicifen Lek 10 mg filmsko obložene tablete solicifen (solicifenacium)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva, Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-249/12 02.02.2012 5363-I-312/12 28.10.2016 G04BD08 3837000124484 132420	
022021	Solicifen Lek 5 mg filmsko obložene tablete solicifen (solicifenacium)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVDC-AI ali OPA/AI/PVC/AI pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva, Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-246/12 02.02.2012 5363-I-309/12 28.10.2016 G04BD08 3837000124453 132438	
022022	Solicifen Lek 5 mg filmsko obložene tablete solicifen (solicifenacium)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva, Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-247/12 02.02.2012 5363-I-310/12 28.10.2016 G04BD08 3837000124460 132446	
022023	Solicizab 10 mg filmsko obložene tablete solicifen (solicifenacium)	filmsko obložena tableta škafila s 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/PVDC-AI ali OPA/AI/PVC/AI pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1057/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133226 142360	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022024	Solizab 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVDC-AI ali OPA/AI/PVC/AI pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1058/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133233 142373	
022025	Solizab 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 100 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1054/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128147 142339	
022026	Solizab 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/PVDC-AI ali OPA/AI/PVC/AI pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1059/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133240 142387	
022027	Solizab 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1056/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128161 142356	
022028	Solizab 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1055/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128154 142342	
022029	Solizab 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatlja z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1048/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128116 142390	
022030	Solizab 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatlja z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/PVDC-AI ali OPA/AI/PVC/AI pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1051/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133196 142420	
022031	Solizab 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1049/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128123 142402	
022032	Solizab 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1050/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128130 142416	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022033	Solizab 5 mg filmsko obložene tablete solfifenacin (solfifenacinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVDC-AI ali OPA/Al/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveru g. 134B, Kaunas , Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1052/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133202 142433	
022034	Solizab 5 mg filmsko obložene tablete solfifenacin (solfifenacinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/PVDC-AI ali OPA/Al/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveru g. 134B, Kaunas , Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1053/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133219 142447	
022035	Somatostatin Eumedica 3 mg prašek in vehikel za koncentrat za raztopino za infundiranje somatostatin (somatostatatinum)	prašek in vehikel za koncentrat za raztopino za infundiranje škatlja z 1 ampulo s praškom in 1 ampulo z vehikom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v sestavi zdravila	Eumedica SA, Chemin de Nauwelette 1, Manège , Belgija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-746/11 29.04.2011 H01CB01 3837000089875 019585	
022036	Sorvasta 15 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatlja z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1774/11 29.7.2015 C10AA07 3837000123159 130788	
022037	Sorvasta 15 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1775/11 29.7.2015 C10AA07 3837000123166 130796	
022038	Sorvasta 30 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1777/11 29.7.2015 C10AA07 3837000123180 130818	
022039	Sorvasta 30 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatlja z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1776/11 29.7.2015 C10AA07 3837000123173 130800	
022040	Spegal SR 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatlja z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1734/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122923 130826	
022041	Spegal SR 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatlja z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1734/11 23.09.2011 N06DA04 3837000122923 130826	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022042	Spegal SR 16 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija; TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2175/11 29.11.2011	5363-I-431/12 23.9.2016 N06DA04 3837000122923 130826
022043	Spegal SR 24 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1735/11 23.09.2011	5363-I-1735/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122930 130834
022044	Spegal SR 24 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1735/11 23.09.2011	5363-I-2176/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122930 130834
022045	Spegal SR 24 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija; TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija; Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2176/11 29.11.2011	5363-I-432/12 23.9.2016 N06DA04 3837000122930 130834
022046	Spegal SR 8 mg in 16 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem (začetno pakiranje) galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatla z 2 x 28 kapsulami (2 x 14, 8 mg kapsul v pretisnem omotu + 2 x 14, 16 mg kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1732/11 23.09.2011	5363-I-1732/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122909 130850
022047	Spegal SR 8 mg in 16 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem (začetno pakiranje) galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatla z 2 x 28 kapsulami (2 x 14, 8 mg kapsul v pretisnem omotu + 2 x 14, 16 mg kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1732/11 23.09.2011	5363-I-2173/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122909 130850
022048	Spegal SR 8 mg in 16 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem (začetno pakiranje) galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatla z 2 x 28 kapsulami (2 x 14, 8 mg kapsul v pretisnem omotu + 2 x 14, 16 mg kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija; TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija; Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2173/11 29.11.2011	5363-I-429/12 23.9.2016 N06DA04 3837000122909 130850
022049	Spegal SR 8 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1733/11 23.09.2011	5363-I-1733/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122916 130842
022050	Spegal SR 8 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1733/11 23.09.2011	5363-I-2174/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122916 130842

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelevalce/proizvajalce Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022051	Spegal SR 8 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelevalac	KRKA, Tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija; TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2174/11 29.11.2011	5363-I-430/12 23.9.2016 N06DA04 3837000122916 130842
022052	Spersallerg 0,4 mg/0,5 mg v 1 ml kapljice za oko, raztopina tetrizolin (tetrizolinum) antiazolin (antiazolinum)	kapljice za oko, raztopina škatla s kapalno plastenko z 10 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremembe na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Novartis Pharma GmbH, Roomstrasse 25, Nürnberg, Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roomstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-704/07 26.10.2007	5363-I-2133/11 do preklica S01GA52 3837000018271 097373
022053	Spersallerg 0,4 mg/0,5 mg v 1 ml kapljice za oko, raztopina tetrizolin (tetrizolinum) antiazolin (antiazolinum)	kapljice za oko, raztopina škatla s kapalno plastenko z 10 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imenika dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roomstrasse 25, Nürnberg, Nemčija Laboratoires THEA, 12 rue Louis Blenot, Clermont-Ferrand Cedex 2, Francija	5363-I-2133/11 21.11.2011	5363-I-1228/12 do preklica S01GA52 3837000018271 097373
022054	SPIRIVA 18 mikrogramov prašek za inhaliranje, trde kapsule tiotropijev bromid (tiotropii bromidum)	prašek za inhaliranje, trda kapsula škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v dvojnem traku) in vdihovalnik HandiHaler	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na ponovna registracija	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Nemčija	5363-I-2071/08 23.12.2008	5363-I-2144/11 do preklica R03BB04 3837000029512 023868
022055	SPORANOX 100 mg trde kapsule itraconazol (itraconazolium)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba sične ovojnine	Janssen-Cilag S.p.a., Via C. Janssen, I-04010, Borgo San Michele, Italija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-435/10 11.03.2010	5363-I-365/12 do preklica J02AC02 3837000086447 080047
022056	Stedrilin-m 150 mikrogramov/30 mikrogramov obložene tablete levonorgestrel (levonorgestrelum) etinilestradiol (etinylestradiolum)	obložena tableta škatla z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelevalca	Pfizer Ireland Pharmaceuticals, Little Connell, Newbridge, Country Kildare, Irsko Pfizer Europe MA, EEIG, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Velika Britanija	5363-I-2029/10 07.10.2010	5363-I-470/12 do preklica G03AA07 383700007077 032581
022057	Strefen 8,75 mg pastile flurbiprofen (flurbiprofenum)	pastila škatla s 16 pastilami (2 x 8 pastil v pretsnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremembe v dovoljenju za promet	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd, VB, Crookes Healthcare Limited, Velika Britanija Reckitt Benckiser Healthcare International, Ltd. 103-105 Bath Road, Slough, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-2742/10 16.12.2010	5363-I-1608/11 9.6.2015 R02AX01 3837000054463 107867
022058	Strefen 8,75 mg pastile flurbiprofen (flurbiprofenum)	pastila škatla z 8 pastilami (1 x 8 pastil v pretsnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremembe v dovoljenju za promet	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd, VB, Crookes Healthcare Limited, Velika Britanija Reckitt Benckiser Healthcare International, Ltd. 103-105 Bath Road, Slough, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-2741/10 16.12.2010	5363-I-1607/11 9.6.2015 R02AX01 3837000054446 107859
022059	Sudroc 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novo dovoljenje za promet	Krka, d.d., Novo mesto, Varšava, Poljska in Miklich Laboratorios, S.L., Cuevas bajas Edificio Picasso, Malaga, Španija	5363-I-1929/11 7.10.2016	5363-I-1929/11 7.10.2016 B01AC04 3837000124231 132136

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Nачin/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022060	Sufentanil Torrex 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje ali koncentrat za raztopino za infundiranje sufentanil (sufentanilum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škotala s 5 ampulami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagastraße 16/16, Dunaj , Avstrija Chiesi Slovenia d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1869/08 12.11.2008	5363-I-534/12 do preklica N01AH03 3837000025989 033588
022061	Sufentanil Torrex 50 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje ali koncentrat za raztopino za infundiranje sufentanil (sufentanilum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škotala s 5 ampulami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagastraße 16/16, Dunaj , Avstrija Chiesi Slovenia d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1867/08 12.11.2008	5363-I-535/12 do preklica N01AH03 3837000025965 033596
022062	Sufentanil Torrex 50 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje ali koncentrat za raztopino za infundiranje sufentanil (sufentanilum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škotala s 5 ampulami z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagastraße 16/16, Dunaj , Avstrija Chiesi Slovenia d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1868/08 12.11.2008	5363-I-536/12 do preklica N01AH03 3837000025972 033642
022063	SUMAMED 125 mg filmsko obložene tablete azitromicin (azitromycinum)	filmsko obložena tableta škotala s 6 tabletami (1 x 6 kapsul v omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z.o.o. , Pojska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1957/11 do preklica J01FA10 3837000014778 002577	
022064	SUMAMED 250 mg trde kapsule azitromicin (azitromycinum)	kapsula, trda škotala s 6 kapsulami (1 x 6 kapsul v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z.o.o. , Pojska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1959/11 do preklica J01FA10 3837000014792 032824	
022065	SUMAMED 40 mg/ml prašek za peroralno suspenzijo azitromicin (azitromycinum)	prašek za peroralno suspenzijo škotala s polietilenskim vsebnikom (z za otroke varno zaporko) s praškom za pripravo 15 ml suspensije, dvostransko merilno žličko in brizgo za peroralno odmerjanje	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z.o.o. , Pojska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1961/11 do preklica J01FA10 3837000116151 047902	
022066	SUMAMED 40 mg/ml prašek za peroralno suspenzijo azitromicin (azitromycinum)	prašek za peroralno suspenzijo škotala s polietilenskim vsebnikom (z za otroke varno zaporko) s praškom za pripravo 37,5 ml suspensije, dvostransko merilno žličko in brizgo za peroralno odmerjanje	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z.o.o. , Pojska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1962/11 do preklica J01FA10 3837000116168 047899	
022067	SUMAMED 500 mg filmsko obložene tablete azitromicin (azitromycinum)	filmsko obložena tableta škotala s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z.o.o. , Pojska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1958/11 do preklica J01FA10 3837000014808 002593	

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022068	SUMAMED 500 mg prašek za raztopino za infundiranje azitromicin (azitromycinum)	prašek za raztopino za infundiranje škotala s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija; Teva Operations Poland Sp. z o.o., Krakow, Poljska; TEVA Pharmaceutical Ltd., Gödöböl, Madžarska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-733/10 24.05.2010	5363-I-1963/11 do preklica J01FA10 3837000088434 045004
022069	SUMAMED S 500 mg filmsko obložene tablete azitromicin (azitromycinum)	filmsko obložena tableta škotala z 2 tabletama (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z o.o., Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1625/08 10.10.2008	5363-I-1964/11 do preklica J01FA10 3837000016451 096768
022070	SUMAMED za otroke 20 mg/ml prašek za peroralno suspenzijo azitromicin (azitromycinum)	prašek za peroralno suspenzijo škotala s polietilenskim vsebnikom (z za otroke varno zaporko) s praškom za pripravo 20 ml suspenzije, dvostransko merilno žličko in brizgo za peroralno odmerjanje	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imenika dovoljenja za promet in sprememba imena	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z o.o., Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1628/08 10.10.2008	5363-I-1960/11 do preklica J01FA10 3837000014785 002950
022071	Sumatriptan Arrow 100 mg tablete sumatriptan (sumatriptanum)	tableta škotala s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Arrow Generics Ltd, VB; Jutta Pharma GmbH, Nemčija, Selamine Ltd Irska in Arrow Pharm Ltd, Malta Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2437/12 do preklica N02CC01 3837000121261 058734	
022072	Sumatriptan Arrow 50 mg tablete sumatriptan (sumatriptanum)	tableta škotala z 12 tabletami (2 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Arrow Generics Ltd, VB; Jutta Pharma GmbH, Nemčija, Selamine Ltd Irska in Arrow Pharm Ltd, Malta Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2421/12 do preklica N02CC01 3837000121254 058742	
022073	Tadol 100 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadololum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škotala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-176/09 04.02.2009	5363-I-628/12 do preklica N02AX02 3837000073713 012084
022074	Tadol 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadololum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škotala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-629/12 do preklica N02AX02 3837000086942 068012	
022075	Tadol 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadololum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škotala z 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-630/12 do preklica N02AX02 3837000086959 068063	
022076	Tadol 50 mg trde kapsule tramadol (tramadololum)	kapsula, trda škotala z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-314/09 06.03.2009	5363-I-1626/12 do preklica N02AX02 3837000007138 066885

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022077	Tamsulozin Mylan 0,4 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Synthon Hispania S.L., San Bois de Llobregat, Španija in McDermott Lab. t/a Gerard Lab., Dublin, Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-181/12 do preklica G04CA02 3837000100105 038970	
022078	Tavanic 250 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Frankfurt am Main, Nemčija in Sanofi Winthrop Industrie, Compiegne, Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1973/11 do preklica J01MA12 3837000089622 045632	
022079	Tavanic 250 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Frankfurt am Main, Nemčija in Sanofi Winthrop Industrie, Compiegne, Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1974/11 do preklica J01MA12 3837000085259 009210	
022080	Tavanic 5 mg/ml raztopina za infundiranje levofloksacin (levofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla s steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podajšanje dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Industriepark Höchst, Frankfurt am Main, Nemčija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1976/11 do preklica J01MA12 3837000085273 009202	
022081	Tavanic 500 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Frankfurt am Main, Nemčija in Sanofi Winthrop Industrie, Compiegne, Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1975/11 do preklica J01MA12 3837000085266 009245	
022082	Tavegil 1 mg/ml raztopina za injiciranje klemastin (clemastinum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba inetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-1286/09 07.09.2009 R06AA04 3837000072495 068519	
022083	TAZOCIN 4 g/0,5 g prašek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 12 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. spremembe na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Wyeth Lederle S.p.A, Catania, Italija Pfizer Europe MA, EEIG, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Velika Britanija	5363-I-213/12 do preklica J01CR05 3837000095227 032190	
022084	TAZOCIN 4 g/0,5 g prašek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. spremembe na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Wyeth Lederle S.p.A, Catania, Italija Pfizer Europe MA, EEIG, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Velika Britanija	5363-I-470/11 28.02.2011 5363-I-212/12 28.02.2011 do preklica J01CR05 3837000084467 009075	

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022085	TEGRETOL CR 400 mg tablete s podaljšanim sproščanjem karbamazepin (carbamazepinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembe na odločbi (del imena, pomozne snovi...)	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišči 35, Ljubljana, Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišči 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2183/10 29.10.2010	5363-I-1773/11 do preklica N03AF01 3837000014174 096083
022086	Telfast 120 mg filmsko obložene tablete feksifenadin (fexofenadinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Sanofi Winthrop Industrie, Tours, Francija in Sanofi-synthelabo Ltd, Newcastle upon Tyne, Velika Britanija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-46/11 06.01.2011	5363-I-361/12 do preklica R06AX26 3837000077711 087327
022087	Telfast 180 mg filmsko obložene tablete feksifenadin (fexofenadinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Sanofi Winthrop Industrie, Tours, Francija in Sanofi-synthelabo Ltd, Newcastle upon Tyne, Velika Britanija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-47/11 06.01.2011	5363-I-362/12 do preklica R06AX26 3837000077728 087335
022088	Telfast 30 mg filmsko obložene tablete za otroke feksifenadin (fexofenadinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	sanofi-aventis S.p.A., Strada Statale 17, Scoppio, Italija in Sanofi-Synthelabo Ltd., Fawdon Manufacturing Centre, Newcastle upon Tyne, Velika Britanija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-45/11 06.01.2011	5363-I-360/12 do preklica R06AX26 3837000093056 088951
022089	Telemisartan Lek 20 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures, Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-145/11 17.01.2011	5363-I-739/12 17.1.2016 C09CA07 3837000064575 119830
022090	Telemisartan Lek 40 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures, Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-146/11 17.01.2011	5363-I-740/12 17.1.2016 C09CA07 3837000064582 119857
022091	Telemisartan Lek 80 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures, Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-147/11 17.01.2011	5363-I-741/12 17.1.2016 C09CA07 3837000064599 119865
022092	Telemisartan Mylan 40 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories Limited trading as Gerard Laboratories, 35/36 Baldoyle Industrial Estate, Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-24/12 6.1.2017 C09CA07 3837000126570 134821

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022093	Teimisartan Mylan 80 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories Limited trading as Gerard Laboratories, 35/36 Baldoye Industrial Estate , Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-25/12 6.1.2017 C09CA07 3837000125887 134830	
022094	TENORMIN 100 mg filmsko obložene tablete atenolol (atenololum)	filmsko obložena tableta škafca s 14 tabletami (1 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-837/07 26.11.2007	5363-I-1845/11 do preklica C07AB03 3837000017335 082872
022095	Terbinafin Mylan 250 mg tablete terbinafin (terbinafinum)	tableta škafca s 14 tabletami (1 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Ltd., VB, McDermott Lab., Irska; Merck S.L., Poligono Merck , Španija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-328/12 do preklica D01BA02 3837000096552 034754	
022096	Tetagam P 250 i.e. raztopina za injiciranje humani imunoglobulin proti tetanusnemu toksinu (immunoglobulinum humanum tetanicum)	raztopina za injiciranje škafca z 1 nepolnjeno injekcijsko brizgo z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	CSL Behring GmbH , Nemčija CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg, Nemčija	5363-I-747/09 19.06.2009	5363-I-1761/11 2.4.2013 J06BB02 3837000073706 011908
022097	Tevitamol 500 mg tablete paracetamol (paracetamololum)	tableta škafca z 20 tabletami (2 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Teva Pharma, Works Private Ltd. Com. Debrecen in Gödöllő, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komarov , Češka Republika Archie Samuel s.r.o., Slunna 16, Brno, Češka Republika	5363-I-2304/11 15.12.2016 N02BE01 3837000125849 136044	
022098	Tevitamol 500 mg tablete paracetamol (paracetamololum)	tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Teva Pharma, Works Private Ltd. Com. Debrecen in Gödöllő, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komarov , Češka Republika Archie Samuel s.r.o., Slunna 16, Brno, Češka Republika	5363-I-2305/11 15.12.2016 N02BE01 3837000125856 136058	
022099	Tevitamol 500 mg tablete paracetamol (paracetamololum)	tableta škafca z 20 tabletami (2 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Teva Pharma, Works Private Ltd. Com. Debrecen in Gödöllő, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komarov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Ulrecht, Nizozemska	5363-I-2304/11 15.12.2011 N02BE01 3837000125849 136044	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022100	Teviamol 500 mg tablete paracetamol (paracetamololum)	tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	v Teva Pharma. Works Private Ltd. Com. Debreceen in Góddólo, Mandžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija, Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komarov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Urecht, Nizozemska	5363-I-2305/11 15.12.2011	5363-I-949/12 15.12.2016 N02BE01 3837000132656 136058
022101	Tialupin 12,5 mg filmsko obložene tablete tianeptin (tianeptinum)	filmsko obložena tableta škafca z 1 tableto (1 x 1 tableta v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lupin (Europe) Ltd, Victoria Court, Bexton Road, Knutsford, Cheshire , Velika Britanija	5363-I-579/12 3.4.2017	N06AX14 3837000132373 141546
022102	Tialupin 12,5 mg filmsko obložene tablete tianeptin (tianeptinum)	filmsko obložena tableta škafca s 15 tabletami (1 x 15 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lupin (Europe) Ltd, Victoria Court, Bexton Road, Knutsford, Cheshire , Velika Britanija	5363-I-580/12 3.4.2017	N06AX14 3837000132380 141550
022103	Tialupin 12,5 mg filmsko obložene tablete tianeptin (tianeptinum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lupin (Europe) Ltd, Victoria Court, Bexton Road, Knutsford, Cheshire , Velika Britanija	5363-I-581/12 3.4.2017	N06AX14 3837000132397 141563
022104	Tialupin 12,5 mg filmsko obložene tablete tianeptin (tianeptinum)	filmsko obložena tableta škafca s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lupin (Europe) Ltd, Victoria Court, Bexton Road, Knutsford, Cheshire , Velika Britanija	5363-I-582/12 3.4.2017	N06AX14 3837000132403 141577
022105	Tialupin 12,5 mg filmsko obložene tablete tianeptin (tianeptinum)	filmsko obložena tableta škafca z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lupin (Europe) Ltd, Victoria Court, Bexton Road, Knutsford, Cheshire , Velika Britanija	5363-I-583/12 3.4.2017	N06AX14 3837000132410 141580
022106	Tioktinska kislina MediSanus 600 mg filmsko obložene tablete tiooktanojska kislina (acidum tiooktanoicum)	filmsko obložena tableta škafca s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	v Artesan Pharma GmbH & Co. KG , Nemčija	5363-I-1187/12 21.5.2017	A16AX01 3837000133677 144084
022107	Tioktinska kislina MediSanus 600 mg filmsko obložene tablete tiooktanojska kislina (acidum tiooktanoicum)	filmsko obložena tableta škafca s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	v Artesan Pharma GmbH & Co. KG , Nemčija	5363-I-1188/12 21.5.2017	A16AX01 3837000133684 144098
022108	Tioktinska kislina MediSanus 600 mg filmsko obložene tablete tiooktanojska kislina (acidum tiooktanoicum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	v Artesan Pharma GmbH & Co. KG , Nemčija	5363-I-1186/12 21.5.2017	A16AX01 3837000133660 144070

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022109	Tizanidin Teva 2 mg tablete tizanidin (tizanidinum)	tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Teva UK Ltd, VB; TEVA Pharmaceutical Works Private Ltd.Co,Debreceen in Gödöllö,Macd.,Pharmachemie BV , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2368/11 do preklica M03BX02 3837000118353 050270	
022110	Tizanidin Teva 4 mg tablete tizanidin (tizanidinum)	tableta škafca s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Teva UK Ltd, VB; TEVA Pharmaceutical Works Private Ltd.Co,Debreceen in Gödöllö,Macd.,Pharmachemie BV , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2369/11 do preklica M03BX02 3837000118360 050300	
022111	Tolterodin Accord 1 mg filmsko obložene tablete tolterodin (tolterodinum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (2 dvojni trakova s 14 tabletami)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-1247/11 29.11.2016 G04BD07 3837000069730 132799	
022112	Tolterodin Accord 1 mg filmsko obložene tablete tolterodin (tolterodinum)	filmsko obložena tableta škafca s 14 tabletami (1 dvojni trak s 14 tabletami)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-1246/11 29.11.2016 G04BD07 3837000069723 132780	
022113	Tolterodin Accord 1 mg filmsko obložene tablete tolterodin (tolterodinum)	filmsko obložena tableta škafca s 56 tabletami (4 dvojni trakovi s 14 tabletami)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-1248/11 29.11.2016 G04BD07 3837000069747 132802	
022114	Tolterodin Accord 2 mg filmsko obložene tablete tolterodin (tolterodinum)	filmsko obložena tableta škafca z 28 tabletami (2 dvojni trakova s 14 tabletami)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-1250/11 29.11.2016 G04BD07 3837000069761 132829	
022115	Tolterodin Accord 2 mg filmsko obložene tablete tolterodin (tolterodinum)	filmsko obložena tableta škafca s 56 tabletami (4 dvojni trakovi s 14 tabletami)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-1251/11 29.11.2016 G04BD07 3837000069778 132837	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022116	Tolterodin Accord 2 mg filmsko obložene tablete tolterodin (tolterodinum)	filmsko obložena tableta škafra s 14 tabletami (1 ovojni trak s 14 tabletami)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13, Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-1249/11 29.11.2016 G04BD07 3837000069754 132810	
022117	Tomalon 0,5 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škafra z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Pharmathen S.A., Pallini Atikis, Grčija; Galex d.d., Murska Sobota, Slovenija; Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija; PharmaSwiss d.o.o., Ljubljana, Slovenija PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holesovice, Češka Republika	5363-I-1327/12 6.8.2014 C09AA10 3837000042955 078816	
022118	Tomalon 2 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škafra z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Pharmathen S.A., Pallini Atikis, Grčija; Galex d.d., Murska Sobota, Slovenija; Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija; PharmaSwiss d.o.o., Ljubljana, Slovenija PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holesovice, Češka Republika	5363-I-1328/12 6.8.2014 C09AA10 3837000042979 078840	
022119	Tomalon 4 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škafra z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Pharmathen S.A., Pallini Atikis, Grčija; Galex d.d., Murska Sobota, Slovenija; Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija; PharmaSwiss d.o.o., Ljubljana, Slovenija PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holesovice, Češka Republika	5363-I-1329/12 6.8.2014 C09AA10 3837000042986 078859	
022120	Tonocardin 2 mg tablete doksazosin (doxazosinum)	tableta škafra z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-873/12 do preklica C02CA04 3837000014150 060283	
022121	Tonocardin 2 mg tablete doksazosin (doxazosinum)	tableta škafra s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-394/10 do preklica C02CA04 3837000103793 003280	
022122	Tonocardin 2 mg tablete doksazosin (doxazosinum)	tableta škafra z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-875/12 do preklica C02CA04 3837000103809 002950	
022123	Tonocardin 4 mg tablete doksazosin (doxazosinum)	tableta škafra z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-876/12 do preklica C02CA04 3837000012934 060313	

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022124	Tonocardin 4 mg tablete doksazosin (doksazosinum)	tableta škatala s 30 tabletami (6 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišči 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-397/10 08.03.2010	5363-I-877/12 do preklica C02CA04 3837000103816 003000
022125	Tonocardin 4 mg tablete doksazosin (doksazosinum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišči 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-398/10 08.03.2010	5363-I-878/12 do preklica C02CA04 3837000103823 003140
022126	TOPAMAX 100 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija in Janssen-Cilag S.p.a., Latina, Italija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1181/12 do preklica N03AX11 3837000095944 032417	5363-I-1181/12 do preklica N03AX11 3837000029383 078336
022127	TOPAMAX 15 mg trde kapsule topiramat (topiramatum)	kapsula, trda škatala s 60 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Janssen-Cilag S.p.a., Via C. Janssen, F-04010, Borgo San Michele, Italija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1183/12 do preklica N03AX11 3837000029383 078336	5363-I-1182/12 do preklica N03AX11 3837000095951 032425
022128	TOPAMAX 200 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija in Janssen-Cilag S.p.a., Latina, Italija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1179/12 do preklica N03AX11 3837000095920 032395	5363-I-1180/12 do preklica N03AX11 3837000095937 032409
022129	TOPAMAX 25 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija in Janssen-Cilag S.p.a., Latina, Italija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1179/12 do preklica N03AX11 3837000095920 032395	5363-I-1180/12 do preklica N03AX11 3837000095937 032409
022130	TOPAMAX 50 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija in Janssen-Cilag S.p.a., Latina, Italija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1179/12 do preklica N03AX11 3837000095920 032395	5363-I-1180/12 do preklica N03AX11 3837000095937 032409
022131	Topotekan Accord 4 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje topotekan (topotecanum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budorfs, Vasut u. 13, Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-1719/11 20.9.2016 L01XX17 3837000122770 130052	5363-I-1719/11 20.9.2016 L01XX17 3837000122770 130052
022132	Topotekan Logenex Pharm 1 mg/ml prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje topotekan (topotecanum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatala s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Venus Pharma GmbH, Am Bahnhof 1-3, Werne, Nemčija; Farmicom Farmaceutiska druzba d.o.o., Obrtna cona Logatec 30, Logatec, Slovenija Logenex Pharm GmbH, Bergstr. 11, Hamburg, Nemčija	5363-I-759/12 11.4.2017 L01XX17 3837000127737 141685	5363-I-759/12 11.4.2017 L01XX17 3837000127737 141685

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022133	Topotekan Logenex Pharm 1 mg/ml prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje topotekan (topotecanum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škotala s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Venus Pharma GmbH, Am Bahnhof 1-3, Werne, Nemčija; Fairmicon Farmacevtska družba d.o.o., Obrtna cona Logatec 30, Logatec, Slovenija Logenex Pharm GmbH, Bergstr. 11, Hamburg, Nemčija	5363-I-760/12 11.4.2017 L01XX17 3837000127751 141700	
022134	Topotekan Logenex Pharm 1 mg/ml prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje topotekan (topotecanum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škotala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Venus Pharma GmbH, Am Bahnhof 1-3, Werne, Nemčija; Fairmicon Farmacevtska družba d.o.o., Obrtna cona Logatec 30, Logatec, Slovenija Logenex Pharm GmbH, Bergstr. 11, Hamburg, Nemčija	5363-I-760/12 11.4.2017 L01XX17 3837000127744 141699	
022135	Topotekan Logenex Pharm 1 mg/ml prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje topotekan (topotecanum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škotala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Venus Pharma GmbH, Am Bahnhof 1-3, Werne, Nemčija; Fairmicon Farmacevtska družba d.o.o., Obrtna cona Logatec 30, Logatec, Slovenija Logenex Pharm GmbH, Bergstr. 11, Hamburg, Nemčija	5363-I-768/12 11.4.2017 L01XX17 3837000127720 141671	
022136	Torvalipin 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škotala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija in Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa, Bolgarija Actavis Group hf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-921/2 do preklica C10AA05 3837000113020 042404	
022137	Torvalipin 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škotala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija in Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa, Bolgarija Actavis Group hf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-931/2 do preklica C10AA05 3837000113037 042412	
022138	Torvalipin 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škotala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija in Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa, Bolgarija Actavis Group hf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-941/2 do preklica C10AA05 3837000113044 042439	
022139	Tramadolo/paracetamol Teva 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolium) paracetamol (paracetamolium)	filmsko obložena tableta škotala z 20 tabletami (4 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Teva Ph. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; Teva UK Ltd, VB, Pharmachemie B.V., Nizozemska; Teva Santé S.A., Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Češka; Teva Pharma S.L.U., Španija; Pliva Ljubljana d.o.o., Slovenija; PLIVA Krakow Zakłady Farmaceutyczne S.A., Poljska; TEVA Kulno S.A., Poljska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-531/11 08.03.2011 29.9.2015 N02AX52 3837000058451 112755	

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022140	Tramadolijev klorid/paracetamol 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamolum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-791/12 11.4.2017 N02AX52 3837000127874 141594	5363-I-791/12 11.4.2017 N02AX52 3837000127874 141594
022141	Tramadolijev klorid/paracetamol 37,5 mg/325 mg šumeče tablete tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamolum)	šumeča tableta škatala z 20 tabletami (5 x 4 tablet v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-792/12 11.4.2017 N02AX62 3837000127812 141606	5363-I-792/12 11.4.2017 N02AX62 3837000127812 141606
022142	Tramal 100 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-1191/08 10.09.2008 N02AX02 3837000002614 072583	5363-I-2104/11 do preklica N02AX02 3837000002614 072583
022143	Tramal 100 mg svečke tramadol (tramadolum)	svečka škatala s 5 svečkami (1 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-375/12 17.02.2012 N02AX02 3837000002652 008907	5363-I-375/12 do preklica N02AX02 3837000002652 008907
022144	Tramal 100 mg svečke tramadol (tramadolum)	svečka škatala s 5 svečkami (1 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-375/12 17.02.2012 N02AX02 3837000002652 008907	5363-I-375/12 do preklica N02AX02 3837000002652 008907
022145	Tramal 100 mg/ml peroralne kapljice, raztopina v kapalnem vsebniku tramadol (tramadolum)	peroralne kapljice, raztopina škatala z 10 ml raztopine v kapalnem vsebniku	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-371/12 17.02.2012 N02AX02 3837000002638 090220	5363-I-371/12 do preklica N02AX02 3837000002638 090220
022146	Tramal 100 mg/ml peroralne kapljice, raztopina v kapalnem vsebniku tramadol (tramadolum)	peroralne kapljice, raztopina škatala z 10 ml raztopine v kapalnem vsebniku	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-371/12 do preklica N02AX02 3837000002638 090220	5363-I-371/12 do preklica N02AX02 3837000002638 090220
022147	Tramal 100 mg/ml peroralne kapljice, raztopina v steklenici z odmernim črpalko tramadol (tramadolum)	peroralne kapljice, raztopina škatala s 96 ml raztopine v steklenici z odmernim črpalko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-372/12 do preklica N02AX02 3837000002621 079936	5363-I-372/12 do preklica N02AX02 3837000002621 079936
022148	Tramal 100 mg/ml peroralne kapljice, raztopina v steklenici z odmernim črpalko tramadol (tramadolum)	peroralne kapljice, raztopina škatala s 96 ml raztopine v steklenici z odmernim črpalko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-372/12 17.02.2012 N02AX02 3837000002621 079936	5363-I-372/12 do preklica N02AX02 3837000002621 079936

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Nacin/rezim izdajanja Vrsta odloabe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odloabe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odloabe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022149	Tramal 150 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-1192/08 10.09.2008	5363-I-105/11 do preklica N02AX02 3837000073737 012114
022150	Tramal 200 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-1193/08 10.09.2008	5363-I-106/11 do preklica N02AX02 3837000073744 012122
022151	Tramal 50 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1603/11 do preklica N02AX02 3837000044515	5363-I-1603/11 do preklica N02AX02 3837000044515 085340
022152	Tramal 50 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-1603/11 15.09.2011	5363-I-2073/11 do preklica N02AX02 3837000044515 085340
022153	Tramal 50 mg trde kapsule tramadol (tramadolum)	kapsula, trda škata z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-370/12 17.02.2012	5363-I-518/12 do preklica N02AX02 383700002645 090190
022154	Tramal 50 mg trde kapsule tramadol (tramadolum)	kapsula, trda škata z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-370/12 do preklica N02AX02 383700002645 090190	5363-I-370/12 do preklica N02AX02 383700002645 090190
022155	Tramal 50 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje tramadol (tramadolum)	raztopina za injiciranje in infundiranje škata s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-373/12 17.02.2012	5363-I-521/12 do preklica N02AX02 383700002669 080160
022156	Tramal 50 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje tramadol (tramadolum)	raztopina za injiciranje in infundiranje škata s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-374/12 17.02.2012	5363-I-622/12 do preklica N02AX02 383700002676 080152

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022157	Tramal 50 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje tramadol (tramadolium)	raztopina za injiciranje in infundiranje škotala s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-373/12 do preklica N02AX02 383700002689 080160	
022158	Tramal 50 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje tramadol (tramadolium)	raztopina za injiciranje in infundiranje škotala s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-374/12 do preklica N02AX02 383700002676 080152	
022159	Transteć 35 mikrogramov/h transdermalni obliž buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škotala s 4 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravilnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravilnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-754/07 05.11.2007 5363-I-2074/11 do preklica N02AE01 3837000100808 039977	
022160	Transteć 52,5 mikrogramov/h transdermalni obliž buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škotala s 4 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravilnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravilnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-755/07 05.11.2007 5363-I-2075/11 do preklica N02AE01 3837000100815 039985	
022161	Transteć 70 mikrogramov/h transdermalni obliž buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škotala s 4 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravilnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravilnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-756/07 05.11.2007 5363-I-2076/11 do preklica N02AE01 3837000100822 039993	
022162	Treksta 100 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škotala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	STADA Arzneimittel AG, Nemčija; Centrafarm Services BV, Nizozemska; Lampo S. P. A., Italija; STADA Production Ireland, Tipperary, Irsko; PharmaCodane APS, Herlev, Danska in HBM Pharma s.r.o., Martin, Slovaška	5363-I-1027/10 26.05.2010 5363-I-848/12 26.5.2015 N05AH04 3837000053166 106364	
022163	Treksta 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škotala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	STADA Arzneimittel AG, Nemčija; Centrafarm Services BV, Nizozemska; Lampo S. P. A., Italija; STADA Production Ireland, Tipperary, Irsko; PharmaCodane APS, Herlev, Danska in HBM Pharma s.r.o., Martin, Slovaška	5363-I-1028/10 26.05.2010 5363-I-849/12 26.5.2015 N05AH04 3837000053173 106372	
				STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022164	Treksta 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škafila s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	STADA Arzneimittel AG, Nemčija; Centrafarm Services BV, Nizozemska; Lemp S. Propero S.p.A., Italija; STADA Production Ireland, Tipperary, Irski; PharmaCoDane Aps, Herlev, Danska in HBM Pharma s.r.o., Martin, Slovaška STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1026/10 26.05.2010	5363-I-847/12 26.5.2015 N05AH04 3837000053169 106380
022165	Trimeluzine 35 mg tablete s podaljšanim sproščanjem trimelazidin (trimelazidinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lupin (Europe) Ltd, Victoria Court, Bexton Road, Knutsford, Cheshire, Velika Britanija in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-871/11 09.05.2011	5363-I-868/12 9.5.2016 C01EB15 3837000068108 125350
022166	Trimepect 35 mg tablete s prirejenim sproščanjem trimelazidin (trimelazidinum)	tableta s prirejenim sproščanjem škafila s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija PharmaSwiss Eesti OÜ Tammsaare tee 47, Tallinn, Estonija	5363-I-675/12 26.3.2017 C01EB15 3837000132540 140386	
022167	Turox 120 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmsko obložena tableta škafila s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waardenweg, Haarlem, Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1972/11 17.10.2016 M01AH05 3837000124316 132144	
022168	Turox 30 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmsko obložena tableta škafila z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waardenweg, Haarlem, Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1968/11 17.10.2016 M01AH05 3837000124279 132152	
022169	Turox 60 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmsko obložena tableta škafila z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waardenweg, Haarlem, Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1969/11 17.10.2016 M01AH05 3837000124286 132160	
022170	Turox 90 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmsko obložena tableta škafila z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waardenweg, Haarlem, Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1971/11 17.10.2016 M01AH05 3837000124309 132187	
022171	Turox 90 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmsko obložena tableta škafila s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waardenweg, Haarlem, Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1970/11 17.10.2016 M01AH05 3837000124293 132179	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022172	UBISTESIN 40 mg/0,006 mg na ml raztopina za injiciranje artikain (articainum) adrenalin (epinefrin) (epinephrinum)	raztopina za injiciranje kovinski vsebnik s 50 vložki z 1,7 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	3M Deutschland GmbH, Carl-Schurz-Str. 1, Neuss, Nemčija 3M Deutschland GmbH Carl-Schurz-Str. 1, Neuss, Nemčija	5363-I-916/08 16.06.2008	5363-I-1141/12 6.5.2012 N01BB58 3837000088793 012637
022173	UBISTESIN forte 40 mg/0,012 mg na ml raztopina za injiciranje artikain (articainum) adrenalin (epinefrin) (epinephrinum)	raztopina za injiciranje kovinski vsebnik s 50 vložki z 1,7 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	3M Deutschland GmbH, Carl-Schurz-Str. 1, Neuss, Nemčija 3M Deutschland GmbH Carl-Schurz-Str. 1, Neuss, Nemčija	5363-I-917/08 16.06.2008	5363-I-1142/12 6.5.2012 N01BB58 3837000088786 012645
022174	Unipres 10 mg tablete nifendipin (nifendipinum)	tableta škatlja z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	podajanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2115/11 do preklica C08CA08 383700000511	5363-I-1141/12 do preklica C08CA08 383700000511 087068
022175	Unipres 20 mg tablete nifendipin (nifendipinum)	tableta škatlja z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1421/11 31.08.2011	5363-I-2116/11 do preklica C08CA08 383700000528 087092
022176	Ursofalk 250 mg/5 ml peroralna suspenzija ursodeoksiholna kislina (acidum ursodeoxycholicum)	peroralna suspenzija škatlja s steklenico z 250 ml suspenzije in merilnim lončkom	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-1421/11 31.08.2011	5363-I-627/12 1.6.2015 A05AA02 3837000053661 107611
022177	Ursofalk 500 mg filmsko obložene tablete ursodeoksiholna kislina (acidum ursodeoxycholicum)	filmsko obložena tableta škatlja s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu)	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-2376/11 19.12.2016	5363-I-2376/11 19.12.2016 A05AA02 3837000127492 135003
022178	Ursofalk 500 mg filmsko obložene tablete ursodeoksiholna kislina (acidum ursodeoxycholicum)	filmsko obložena tableta škatlja s 100 tabletami (4 x 25 tablet v pretisnem omotu)	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-2376/11 19.12.2016	5363-I-2376/11 19.12.2016 A05AA02 3837000127508 135011
022179	Valaciklovir Pfizer 500 mg filmsko obložene tablete valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatlja z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Pfizer Service Company, Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Poce-Sur-Clisse, Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-382/11 17.02.2011	5363-I-165/12 17.2.2016 J05AB11 3837000065978 121304

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022180	Valciklovir Pfizer 500 mg filmsko obložene tablete valciklovir (valciclovirum)	filmsko obložena tableta škatlja z 42 tabletami (6 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Pfizer Service Company, Zaventem, Belgija; Pfizer PCIM, Poce-Sur-Orse, Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-166/12 17.02.2011	5363-I-166/12 17.2.2016 J05AB11 3837000065985 121312
022181	Valsartan hidroklorotiazid Lek 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatlja z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija; Novartis Farma S.p.A., Italija in Lek S.A., Strykow, Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1639/11 06.09.2011	5363-I-622/12 6.9.2016 C09DA03 3837000122251 130060
022182	Valsartan hidroklorotiazid Lek 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatlja z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija; Novartis Farma S.p.A., Italija in Lek S.A., Strykow, Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1640/11 06.09.2011	5363-I-623/12 6.9.2016 C09DA03 3837000122268 130079
022183	Valsartan hidroklorotiazid Lek 320 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatlja z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija; Novartis Farma S.p.A., Italija in Lek S.A., Strykow, Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1641/11 06.09.2011	5363-I-624/12 6.9.2016 C09DA03 3837000122275 130087
022184	Valsartan hidroklorotiazid Lek 320 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatlja z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija; Novartis Farma S.p.A., Italija in Lek S.A., Strykow, Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1642/11 06.09.2011	5363-I-625/12 6.9.2016 C09DA03 3837000122282 130095
022185	Valsartan hidroklorotiazid Lek 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatlja z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija; Novartis Farma S.p.A., Italija in Lek S.A., Strykow, Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1638/11 06.09.2011	5363-I-621/12 6.9.2016 C09DA03 3837000122244 130109
022186	Valsartan Lek 160 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatlja z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek S.A., Varšava, Poljska; Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben, Nemčija in Novartis Farmaceutica S.A., Barcelona, Španija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1692/11 9.9.2016 C09CA03 3837000122596 130117	5363-I-1692/11 9.9.2016 C09CA03 3837000122596 130117

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022187	Valsartan Lek 160 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretsisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek S.A., Varšava, Poljska; Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben, Nemčija; Novartis Farmaceutica S.A., Barcelona, Španija in Lek S.A., Strykow, Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1692/11 09.09.2011	5363-I-852/12 9.9.2016 C09CA03 3837000122596 130117
022188	Valsartan Lek 320 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretsisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek S.A., Varšava, Poljska; Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben, Nemčija in Novartis Farmaceutica S.A., Barcelona, Španija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1693/11 09.09.2011	5363-I-853/12 9.9.2016 C09CA03 3837000122602 130125
022189	Valsartan Lek 320 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretsisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek S.A., Varšava, Poljska; Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben, Nemčija; Novartis Farmaceutica S.A., Barcelona, Španija in Lek S.A., Strykow, Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1693/11 09.09.2011	5363-I-853/12 9.9.2016 C09CA03 3837000122602 130125
022190	Valsartan Lek 40 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretsisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek S.A., Varšava, Poljska; Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben, Nemčija in Novartis Farmaceutica S.A., Barcelona, Španija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1690/11 09.09.2011	5363-I-850/11 9.9.2016 C09CA03 3837000122572 130133
022191	Valsartan Lek 40 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretsisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek S.A., Varšava, Poljska; Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben, Nemčija; Novartis Farmaceutica S.A., Barcelona, Španija in Lek S.A., Strykow, Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1690/11 09.09.2011	5363-I-850/11 9.9.2016 C09CA03 3837000122572 130133
022192	Valsartan Lek 80 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretsisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek S.A., Varšava, Poljska; Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben, Nemčija in Novartis Farmaceutica S.A., Barcelona, Španija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1691/11 09.09.2011	5363-I-851/11 9.9.2016 C09CA03 3837000122589 130141

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022193	Valsartan Lek 80 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek S.A., Varsava, Poljska; Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Bieleben, Nemčija; Novartis Farmaceutica S.A., Barcelona, Španija in Lek S.A., Strykow, Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1691/11 09.09.2011	5363-I-851/12 9.9.2016 C09CA03 3837000122589 130141
022194	Valsartan Pfizer 160 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Pöce-Sur-Cisse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascogli Piceno, Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-613/12 23.3.2017 C09CA03 3837000126754 140390	5363-I-613/12 23.3.2017 C09CA03 3837000126761 140401
022195	Valsartan Pfizer 320 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Pöce-Sur-Cisse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascogli Piceno, Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-612/12 23.3.2017 C09CA03 3837000126747 140415	5363-I-612/12 23.3.2017 C09CA03 3837000126747 140415
022197	Valsartan/hidroklorotiazid Teva 320 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd Company, Debrecen, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé, Sens, Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava Komárov, Češka in Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-786/12 16.5.2017 C09DA03 3837000132816 142450	5363-I-786/12 16.5.2017 C09DA03 3837000132816 142464
022198	Valsartan/hidroklorotiazid Teva 320 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd Company, Debrecen, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé, Sens, Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava Komárov, Češka in Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-787/12 16.5.2017 C09DA03 3837000127645 142464	5363-I-787/12 16.5.2017 C09DA03 3837000127645 142464
022199	Valsotens 160 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Actavis Ltd., Zeltun ZTN3000, Malta; Genericon Pharma GmbH, Graz, Avstrija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa 2600, Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-549/11 09.03.2011	5363-I-347/12 22.4.2015 C09CA03 3837000051346 104310

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022200	Valsotens 40 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škafila z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Actavis Ltd., Žejtun ZTN3000, Malta; Genericon Pharma GmbH, Graz, Avstrija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa 2600 , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurevigi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-547/11 09.03.2011	5363-I-345/12 22.4.2015 C09CA03 3837000051322 104329
022201	Valsotens 80 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škafila z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Actavis Ltd., Žejtun ZTN3000, Malta; Genericon Pharma GmbH, Graz, Avstrija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa 2600 , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurevigi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-548/11 09.03.2011	5363-I-346/12 22.4.2015 C09CA03 3837000051339 104337
022202	Vankomicin Kabi 1 g prašek za koncentrat za raztopino za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 1 vialo (volumen 20 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Xellia Pharmaceuticals ApS, Dalslandsgade 11, Copenhagen S, Danska	5363-I-225/11 13.12.2016 J01XA01	5363-I-225/11 13.12.2016 J01XA01 3837000125467 134406
022203	Vankomicin Kabi 500 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 1 vialo (volumen 10 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Xellia Pharmaceuticals ApS, Dalslandsgade 11, Copenhagen S, Danska	5363-I-225/11 13.12.2016 J01XA01	5363-I-225/11 13.12.2016 J01XA01 3837000125450 134414
022204	Vankomicin Lek 1000 mg prašek za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	prašek za raztopino za infundiranje škafila z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1439/10 03.08.2010	5363-I-2155/11 3.8.2015 J01XA01 3837000055429 109908
022205	Vankomicin Lek 500 mg prašek za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	prašek za raztopino za infundiranje škafila z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1438/10 03.08.2010	5363-I-2154/11 3.8.2015 J01XA01 3837000055412 109916
022206	Vankomicin NRIM 1000 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 1 vialo (volumen 20 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Xellia Pharmaceuticals ApS, Dalslandsgade 11, Copenhagen S, Danska NRIM Limited, Mariborough House, 298 Regents Park Road, Finchley, London, Velika Britanija	5363-I-1695/11 9.9.2016 J01XA01	5363-I-1695/11 9.9.2016 J01XA01 3837000122626 130150
022207	Vankomicin NRIM 500 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 1 vialo (volumen 10 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Xellia Pharmaceuticals ApS, Dalslandsgade 11, Copenhagen S, Danska NRIM Limited, Mariborough House, 298 Regents Park Road, Finchley, London, Velika Britanija	5363-I-1694/11 9.9.2016 J01XA01	5363-I-1694/11 9.9.2016 J01XA01 3837000122619 130168
022208	Vankomicin Pfizer 1000 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 1 vialo (volumen 20 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Xellia Pharmaceuticals ApS, Dalslandsgade 11, Copenhagen S, Danska Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1695/11 09.09.2011	5363-I-1902/11 9.9.2016 J01XA01 3837000122626 130150

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022209	Vankomicin Pfizer 500 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo (volumen 10 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Xellia Pharmaceuticals ApS, Dalslandsgade 11, Copenhagen S, Danska Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1694/11 09.09.2011	5363-I-1901/11 9.9.2016 J01XA01 3837000122619 130168
022210	Vaposirup 200 mg/15 ml sirup guaifenesin (guaifenesinum)	sirop škatala s steklenico s 120 ml sirupa z za otroke varno zaporko in merilnim lončkom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Procter&Gamble Manufacturing GmbH, Gross-Gerau, Nemčija	5363-I-309/11 07.02.2011	5363-I-1917/11 do preklica R05CA03 3837000094527 014915
022211	Vaposirup 200 mg/15 ml sirup guaifenesin (guaifenesinum)	sirop škatala s steklenico s 180 ml sirupa z za otroke varno zaporko in merilnim lončkom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Procter&Gamble Manufacturing GmbH, Gross-Gerau, Nemčija	5363-I-310/11 07.02.2011	5363-I-1918/11 do preklica R05CA03 3837000094534 014923
022212	VAXIGRIP suspenzija za injiciranje v napolnjeni injektorski brizgi cepivo proti gripi z delci virionov, inaktivirano (vaccinum influenzae inactivatum ex virionum fragmentis preparatum)	suspenzija za injiciranje v napolnjeni injektorski brizgi škatala z 1 napolnjeno injektorsko brizgo z 0,5 ml suspenzije in injektorsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Procter&Gamble Manufacturing GmbH, Gross-Gerau, Nemčija MIKONA, Internacionalno podjetje s farmacevtskimi in medicinskimi izdelki d.o.o., Predniška 14, Trzin, Slovenija MIKONA, Internacionalno podjetje s farmacevtskimi in medicinskimi izdelki d.o.o., Predniška 14, Trzin, Slovenija	5363-I-2723/10 14.12.2010	5363-I-1718/11 do preklica J07BB02 3837000018523 006483
022213	VENTOLIN 2 mg tablete salbutamol (salbutamolium)	tableta škatala s plastenko s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Glaxo Wellcome S.A., Aranda de Duero, Burgos, Španija; Aspen Bad Oldesloe GmbH, Bad Oldesloe, Nemčija	5363-I-2747/10 15.12.2010	5363-I-2223/11 do preklica R03CC02 3837000015386 077313
022214	Versatis 5 % zdravilni obliž lidokain (lidocainum)	zdravilni obliž škatala s 5 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-84307 28.11.2007	5363-I-2102/11 28.11.2012 N01BB02 3837000108446 029637
022215	Versatis 5 % zdravilni obliž lidokain (lidocainum)	zdravilni obliž škatala z 10 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-84407 28.11.2007	5363-I-2103/11 28.11.2012 N01BB02 3837000109733 029645
022216	Vertusol SR 16 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija	5363-I-1746/11 23.9.2016	5363-I-1746/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122985 130869
022217	Vertusol SR 24 mg trde kapsule s podajšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšanim sproščanjem, trda škatala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1747/11 23.9.2016	5363-I-1747/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122992 130877

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022218	Vertusol SR 8 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija	5363-I-1745/11 23.9.2016	N06DA04 3837000122978 130885
022219	Victanyl 100 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škafila s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Actavis Nordic A/S, Gentofte, , Danska Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-196/12 do preklica N02AB03 3837000119527 053791	
022220	Victanyl 25 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škafila s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Actavis Nordic A/S, Gentofte, , Danska Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-193/12 do preklica N02AB03 3837000119497 053805	
022221	Victanyl 50 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škafila s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Actavis Nordic A/S, Gentofte, , Danska Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-194/12 do preklica N02AB03 3837000119503 053830	
022222	Victanyl 75 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škafila s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Actavis Nordic A/S, Gentofte, , Danska Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-195/12 do preklica N02AB03 3837000119510 053856	
022223	Videx EC 250 mg trde gastrorezistentne kapsule didanosin (didanosinum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravilnega specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba izdelovalca	Bristol-Myers Squibb, S.r.l., Contrada Fontana del Ceraso, Anagni-Frosinone, Italija Bristol-Myers Squibb spol. s r. o., Olhova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-257/12 do preklica J05AF02 3837000080890 028428	
022224	Videx EC 400 mg trde gastrorezistentne kapsule didanosin (didanosinum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravilnega specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba izdelovalca	Bristol-Myers Squibb, S.r.l., Contrada Fontana del Ceraso, Anagni-Frosinone, Italija Bristol-Myers Squibb spol. s r. o., Olhova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-792/09 03.07.2009	5363-I-258/12 do preklica J05AF02 3837000088106 028436
022225	Vilbitin 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Clonmel Healthcare Ltd., Tipperary, Irsko; Doppel Farmaceutici S.r.l., Rozzano, Italija; Eurogenerics N.V., Brussels, Belgija; Lamp S. Prospero S.p.A., Italija; PharmaCoDane ApS, Herlev, Danska in Stada Arz. AG, Bad Vilbel, Nemčija Pharma Resources Dr. Schlutlig GmbH, Otto-Hahn-Strasse 46, 63303 Dreieich, Nemčija	5363-I-1676/11 7.9.2016 C10AA05 3837000122510 130176	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022226	Vilbitin 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Cionmel Healthcare Ltd., Tipperary, Irska; Doppel Farmaceutici S.r.l., Rozzano, Italija; Eurogenerics N.V., Brussels, Belgija; Lamp S. Prospero S.p.A., Italija; PharmaCoDane ApS, Herlev, Danska in Stada Atz. AG, Bad Vilbel, Nemčija Pharma Resources Dr. Schlutlig GmbH, Otto-Hahn-Strasse 46, 63303 Dreieich, Nemčija	5363-I-1677/11 7.9.2016 C10AA05 3837000122534 130184	
022227	Vilbitin 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Cionmel Healthcare Ltd., Tipperary, Irska; Doppel Farmaceutici S.r.l., Rozzano, Italija; Eurogenerics N.V., Brussels, Belgija; Lamp S. Prospero S.p.A., Italija; PharmaCoDane ApS, Herlev, Danska in Stada Atz. AG, Bad Vilbel, Nemčija Pharma Resources Dr. Schlutlig GmbH, Otto-Hahn-Strasse 46, 63303 Dreieich, Nemčija	5363-I-1678/11 7.9.2016 C10AA05 3837000122541 130192	
022228	Vinorelbin Ebewe 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje vinorelbin (vinorelbinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala s 5 vialami s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podajšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. NfG.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. NfG.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-459/12 do preklica L01CA04 3837000114119 044750	
022229	Vinorelbin Ebewe 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje vinorelbin (vinorelbinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podajšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. NfG.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. NfG.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-457/12 do preklica L01CA04 3837000104202 007030	
022230	Vinorelbin Ebewe 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje vinorelbin (vinorelbinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 10 vialami s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podajšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. NfG.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. NfG.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-461/12 do preklica L01CA04 3837000114133 044776	
022231	Vinorelbin Ebewe 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje vinorelbin (vinorelbinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 10 vialami z 1 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podajšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. NfG.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. NfG.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-460/12 do preklica L01CA04 3837000114126 044741	
022232	Vinorelbin Ebewe 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje vinorelbin (vinorelbinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala s 5 vialami z 1 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podajšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. NfG.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. NfG.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-458/12 do preklica L01CA04 3837000114102 044725	
022233	Vinorelbin Ebewe 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje vinorelbin (vinorelbinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo z 1 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podajšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. NfG.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. NfG.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-466/12 do preklica L01CA04 3837000104196 006980	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022234	Visanne 2 mg tablete dienogest (dienogestum)	tableta škafca z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prejšnjem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Bayer Weimar GmbH & Co. KG, Weimar, Nemčija	5363-324/10 18.02.2010	5363-I-1001/12 18.2.2015 G03D 3837000049145 098841
022235	VITALIPID N ADULT koncentrat za raztopino za infundiranje retinol (vitamin A) (retinolium (vitaminum A)) fitomenadion (phytomenadionum) ergokalciferol (ergokalciferolum) tokoferol (vitamin E) (tokoferolum (vitaminum E))	koncentrat za raztopino za infundiranje škafca z 10 ampulami z 10 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podajanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi AB, Rapskatan 7, Uppsala , Švedska Medias International d.o.o., Leskova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-90/12 do preklica B05XC 3837000084245 007064	
022236	VITALIPID N INFANT koncentrat za raztopino za infundiranje za otroke retinol (vitamin A) (retinolium (vitaminum A)) fitomenadion (phytomenadionum) ergokalciferol (ergokalciferolum) tokoferol (vitamin E) (tokoferolum (vitaminum E))	koncentrat za raztopino za infundiranje škafca z 10 ampulami z 10 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podajanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi AB, Rapskatan 7, Uppsala , Švedska Medias International d.o.o., Leskova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-91/12 do preklica B05XC 3837000084252 007129	
022237	Voltaflex Glukozamin 625 mg filmsko obložene tablete glukozamin (glucosaminum)	filmsko obložena tableta škafca s 60 tabletami (2 x 30 tablet v prejšnjem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-866/10 04.05.2010 M01AX05 3837000109627 028940	
022238	Voltaflex Glukozamin 625 mg filmsko obložene tablete glukozamin (glucosaminum)	filmsko obložena tableta škafca s 30 tabletami (1 x 30 tablet v prejšnjem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-865/10 04.05.2010 M01AX05 3837000115772 046973	
022239	Volaren 12,5 mg svečke diklofenak (diclofenacum)	svečka škafca z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pilva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z o.o., Pojška Pilva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-839/11 04.05.2011 do preklica M01AB05 3837000012897 094889	
022240	Volaren 25 mg svečke diklofenak (diclofenacum)	svečka škafca z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pilva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z o.o., Pojška Pilva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-840/11 04.05.2011 do preklica M01AB05 3837000013030 035149	
022241	Volaren Dolo 12,5 mg filmsko obložene tablete diklofenak (diclofenacum)	filmsko obložena tableta škafca z 20 tabletami (2 x 10 tablet v prejšnjem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-2288/11 16.1.2014 20.03.2009 M01AB05 3837000119541 053902	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022242	Volaren Dolo 12,5 mg filmsko obložene tablete diklofenak (diclofenacum)	filmsko obložena tableta škafra z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preloženem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-290/09 20.03.2009	5363-I-2827/11 16.1.2014 M01AB05 3837000119534 053899
022243	Volaren Emulgel 11,6 mg/g gel diklofenak (diclofenacum)	gel škafra z aluminijasto laminatno tubo s 100 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-458/10 15.03.2010	5363-I-2150/11 do preklica M02AA15 3837000119787 055620
022244	Volaren Emulgel 11,6 mg/g gel diklofenak (diclofenacum)	gel škafra z aluminijasto tubo s 100 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-457/10 15.03.2010	5363-I-2149/11 do preklica M02AA15 3837000119756 055590
022245	Volaren Emulgel 11,6 mg/g gel diklofenak (diclofenacum)	gel škafra z aluminijasto laminatno tubo s 50 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-456/10 15.03.2010	5363-I-2148/11 do preklica M02AA15 3837000113310 042480
022246	Volaren Emulgel 11,6 mg/g gel diklofenak (diclofenacum)	gel škafra z aluminijasto laminatno tubo s 150 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-460/10 15.03.2010	5363-I-2151/11 do preklica M02AA15 3837000049947 102024
022247	Volaren Emulgel 11,6 mg/g gel diklofenak (diclofenacum)	gel škafra z aluminijasto tubo s 50 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-455/10 15.03.2010	5363-I-2147/11 do preklica M02AA15 3837000026405 055212
022248	Volaren Emulgel 11,6 mg/g gel, tlačni vsebnik diklofenak (diclofenacum)	gel škafra s tlačnim vsebnikom s 75 ml gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-459/10 15.03.2010	5363-I-2152/11 do preklica M02AA15 3837000113167 042510
022249	Volulyte 60 mg/ml raztopina za infundiranje hidroksietskišrob (amylum hydroxyethylatum) natrijev acetat (sodium acetatum) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za infundiranje škafra z 1 vrečo (Freeflex) s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Nemčija; Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija; Fresenius Kabi France, Louviers Cedex, Francija Medias International d.o.o., Leskovaška cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1537/08 17.09.2008	5363-I-142/12 17.9.2013 B05AA07 3837000115574 046990

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Nacni/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022250	Volulyte 60 mg/ml raztopina za infundiranje hidroksietilskrob (amylum hydroxyethylatum) natrijev acetat (sodium acetatum) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydratum)	raztopina za infundiranje škotala z 20 vrečami (Freeeflex) s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Nemčija; Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija; Fresenius Kabi France, Louviers Cedex, Francija Medias International d.o.o., Leskoviška cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1538/08 17.09.2008	5363-I-1538/08 17.9.2013 B05AA07 3837000115680 047040
022251	WELLBUTRIN XR 150 mg tablete s prirejenim sproščanjem bupropion (bupropionum)	tableta s prirejenim sproščanjem škotala s plastenko s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Aspen Bad Oldesloe GmbH, Bad Oldesloe, Nemčija	5363-I-216/12 do preklica	5363-I-216/12 do preklica N06AX12 3837000106121 016843
022252	WELLBUTRIN XR 300 mg tablete s prirejenim sproščanjem bupropion (bupropionum)	tableta s prirejenim sproščanjem škotala s plastenko s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Aspen Bad Oldesloe GmbH, Bad Oldesloe, Nemčija	5363-I-217/12 do preklica	5363-I-217/12 do preklica N06AX12 3837000106138 016860
022253	Werca 3 mg/0,03 mg filmsko obložene tablete drospironon (drospirononum) etinilestradiol (ethinyloestradiolum)	filmsko obložena tableta škotala z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska	5363-I-930/12 15.5.2017	5363-I-930/12 15.5.2017 G03AA12 3837000128017 142478
022254	Werca 3 mg/0,03 mg filmsko obložene tablete drospironon (drospirononum) etinilestradiol (ethinyloestradiolum)	filmsko obložena tableta škotala z 126 tabletami (6 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska	5363-I-932/12 15.5.2017	5363-I-932/12 15.5.2017 G03AA12 3837000128031 142495
022255	Werca 3 mg/0,03 mg filmsko obložene tablete drospironon (drospirononum) etinilestradiol (ethinyloestradiolum)	filmsko obložena tableta škotala z 273 tabletami (13 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska	5363-I-933/12 15.5.2017	5363-I-933/12 15.5.2017 G03AA12 3837000128048 142507
022256	Werca 3 mg/0,03 mg filmsko obložene tablete drospironon (drospirononum) etinilestradiol (ethinyloestradiolum)	filmsko obložena tableta škotala z 63 tabletami (3 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska	5363-I-931/12 15.5.2017	5363-I-931/12 15.5.2017 G03AA12 3837000128024 142481
022257	Wilate 1000 i.e./1000 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje kombinacija von Willebrandovega faktorja in koagulacijskega faktorja VIII (von Willebrand factor et coagulationis factor compositi)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škotala z 1 vialo s praškom, 1 vialo z 10 ml vehikla, 1 pakiranjem z medicinskimi pripomočki (1 brizga za enkratno uporabo, 1 pretlačni set, 1 intuzijski set) in 2 alkoholnima zloženecema	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Ocapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Oberaerstrasse 235, Dunaj, Avstrija Ocapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-709/12 11.4.2017	5363-I-709/12 11.4.2017 B02BD06 3837000132717 141610

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022258	Wilate 500 i.e./500 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje kombinacija von Willebrandovega faktorja in koagulacijskega faktorja VIII (von Willebrand factor et coagulationis factor compositi)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škotala z 1 vialo s praškom, 1 vialo s 5 ml vehikla, 1 pakiranjem z medicinskimi pripomočki (1 brizga za enkratno uporabo, 1 pretočni set, 1 infuzijski set) in 2 alkoholnima zložencema	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Oberaerstrasse 235, Durtaj, Avstrija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-708/12 11.4.2017 B02BD06 3837000132700 141623	
022259	XALACOM 0,05 mg/5 mg v 1 ml kapljice za oko, raztopina timolol (timololum) latanoprost (latanoprostum)	kapljice za oko, raztopina škotala s kapalno plastenko z 2,5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijksweg 12, Puurs, Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-197/12 do preklica S01ED51 3837000087741 070076	
022260	Xantrazol 20 mg gastrorezistentne tablete omeprazol (omeprazolom)	gastrorezistentna tableta škotala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-693/12 3.4.2017 A02BC01 3837000132588 141640	
022261	Xantrazol 20 mg gastrorezistentne tablete omeprazol (omeprazolom)	gastrorezistentna tableta škotala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-692/12 3.4.2017 A02BC01 3837000132571 141637	
022262	XENETIX 300 mg/ml raztopina za injiciranje jobitridol (jobitridolum)	raztopina za injiciranje škotala z 1 vialo z 200 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex, Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-437/12 do preklica V08AB11 3837000131468 138625	
022263	XENETIX 300 mg/ml raztopina za injiciranje jobitridol (jobitridolum)	raztopina za injiciranje škotala z 1 vialo s 500 ml raztopine	novo pakiranje Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex, Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-438/12 do preklica V08AB11 3837000131475 138639	
022264	XENETIX 350 mg/ml raztopina za injiciranje jobitridol (jobitridolum)	raztopina za injiciranje škotala z 1 vialo s 500 ml raztopine	novo pakiranje Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex, Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-440/12 do preklica V08AB11 3837000131499 138656	
022265	XENETIX 350 mg/ml raztopina za injiciranje jobitridol (jobitridolum)	raztopina za injiciranje škotala z 1 vialo z 200 ml raztopine	novo pakiranje Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex, Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-439/12 do preklica V08AB11 3837000131482 138642	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022266	Xomolix 4,5 mg/ml raztopina za injiciranje droperidol (droperidolum)	raztopina za injiciranje škotala z 10 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	DelPharm Tours, La Baraudiere , Francija Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-1494/08 16.09.2008	5363-I-170/11 8.5.2013 N05AD08 3837000113716 042811
022267	Xorucin 10 mg prašek za raztopino za injiciranje doksonubicin (doxorubicinum)	prašek za raztopino za injiciranje škotala z 1 vialo s praškom	sprememba imetnika dovoljenja za promet	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	5363-I-2112/10 21.10.2010	5363-I-1758/11 28.7.2015 L01DB01 3837000055436 109967
022268	Xorucin 50 mg prašek za raztopino za injiciranje doksonubicin (doxorubicinum)	prašek za raztopino za injiciranje škotala z 1 vialo (volumen 30 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Acivis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta, Romunija in Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant, Nerviano , Italija	5363-I-1760/11 28.7.2015 L01DB01 3837000123142 132195	5363-I-1760/11 28.7.2015 L01DB01 3837000123142 132195
022269	Xorucin 50 mg prašek za raztopino za injiciranje doksonubicin (doxorubicinum)	prašek za raztopino za injiciranje škotala z 1 vialo (volumen 50 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Acivis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta, Romunija in Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant, Nerviano , Italija	5363-I-1759/11 21.10.2010	5363-I-1759/11 28.7.2015 L01DB01 3837000055443 109975
022270	Xylocaine 10 mg/razpršek pršilo, raztopina lidokain (lidocainum)	pršilo, raztopina škotala s stekleničko s 50 ml raztopine (500 razprškov) in plastično pršilno šobo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	AstraZeneca AB, Kvambergagatan 12, S-151 85 Sodertälje , Švedska AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1654/10 25.08.2010	5363-I-1834/11 do preklica N01BB02 3837000081063 089753
022271	Xylocaine 20 mg/g gel lidokain (lidocainum)	gel škotala z 10 tubami s 30 g gela in aplikatorjem v pretisnih omotih	sprememba imetnika dovoljenja za promet	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	5363-I-185/11 25.01.2011	5363-I-1833/11 do preklica N01BB02 3837000089908 089680
022272	Xylocaine 20 mg/ml raztopina za injiciranje lidokain (lidocainum)	raztopina za injiciranje škotala s 5 vialami z 20 ml raztopine	sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	5363-I-327/10 23.02.2010	5363-I-1835/11 do preklica N01BB02 3837000081060 089656
022273	XYLONOR 10 mg/0,1 mg na razpršek oralno pršilo, raztopina lidokain (lidocainum) cetirid (cetiridum)	oralno pršilo, raztopina škotala s steklenico z oddmerno črpalko s pršilno šobo s 36 g raztopine za 540 razprškov	sprememba imetnika dovoljenja za promet	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	5363-I-1237/11 19.07.2011	5363-I-1979/12 do preklica N01BB52 383700012132 089618

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Nачin/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022274	Xyzal 0,5 mg/ml peroralna raztopina levocetirizin (levocetirizinum)	peroralna raztopina škafli s steklenico z 200 ml raztopine in graduirano brizgo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Aescia Pharmaceuticals S.r.l., Via Praglia 15, Pianezza (TO), Italija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1561/10 10.08.2010	5363-I-750/12 do preklica R06AE09 3837000102567 076562
022275	YANTIL 100 mg filmsko obložene tablete tapentadol (tapentadolium)	filmsko obložena tableta škafli s 60 tabletami (60 x 1 tableta v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2094/11 10.12.2015 NO2AX06 3837000062106 117374	
022276	YANTIL 50 mg filmsko obložene tablete tapentadol (tapentadolium)	filmsko obložena tableta škafli s 60 tabletami (60 x 1 tableta v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2092/11 10.12.2015 NO2AX06 3837000062083 117382	
022277	YANTIL 75 mg filmsko obložene tablete tapentadol (tapentadolium)	filmsko obložena tableta škafli s 60 tabletami (60 x 1 tableta v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2093/11 10.12.2015 NO2AX06 3837000062090 117390	
022278	YANTIL SR 100 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolium)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafli s 60 tabletami (60 x 1 tableta v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2096/10 10.12.2010 NO2AX06 3837000062120 117404	
022279	YANTIL SR 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolium)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafli s 60 tabletami (60 x 1 tableta v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2097/11 10.12.2015 NO2AX06 3837000062137 117412	
022280	YANTIL SR 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolium)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafli s 60 tabletami (60 x 1 tableta v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2098/11 10.12.2015 NO2AX06 3837000062144 117420	
022281	YANTIL SR 250 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolium)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafli s 60 tabletami (60 x 1 tableta v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2702/10 10.12.2010 NO2AX06 3837000062151 117250	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Nacni/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022282	YANTIL SR 50 mg tablete s podajšanjem sproščanjem tapentadol (tapentadolium)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2698/10 10.12.2010	5363-I-2095/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062113 117439
022283	Yarina 0,03 mg/3 mg filmsko obložene tablete drospirenol (drospirenolium) etinilestradiol (etinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škafila z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Bayer Schering Pharma AG, Berlin , Nemčija	5363-I-7312 do preklica G03AA12 3837000086751 019194	
022284	Yasminelle 0,02 mg/3 mg filmsko obložene tablete drospirenol (drospirenolium) etinilestradiol (etinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škafila z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet/izdelovalca in proizvajalca	Bayer Pharma AG, Berlin, Nemčija in Bayer Weimar GmbH und Co. KG, Weimar , Nemčija Bayer Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-1091/11 21.06.2011 G03AA12 3837000101140 001481	
022285	Yasral 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilium)	filmsko obložena tableta škafila z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-I-1708/11 do preklica N06DA02 3837000087277 080101	
022286	Yasral 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilium)	filmsko obložena tableta škafila z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-I-1707/11 do preklica N06DA02 3837000087260 080225	
022287	Yhersigax 150 mg filmsko obložene tablete ribesartan (ribesartanium)	filmsko obložena tableta škafila s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Genepharma S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini , Grčija Galex, d.d., Tišnska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1656/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122329 130230	
022288	Yhersigax 150 mg filmsko obložene tablete ribesartan (ribesartanium)	filmsko obložena tableta škafila z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Genepharma S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini , Grčija Galex, d.d., Tišnska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1658/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122343 130257	
022289	Yhersigax 150 mg filmsko obložene tablete ribesartan (ribesartanium)	filmsko obložena tableta škafila z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Genepharma S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini , Grčija Galex, d.d., Tišnska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1654/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122305 130214	
022290	Yhersigax 150 mg filmsko obložene tablete ribesartan (ribesartanium)	filmsko obložena tableta škafila z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Genepharma S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini , Grčija Galex, d.d., Tišnska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1659/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122350 130265	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022291	Ybersigax 150 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škafila s 84 tabletami (6 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Genepharma S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini, Grčija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1657/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122336 130249	
022292	Ybersigax 150 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Genepharma S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini, Grčija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1655/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122312 130222	
022293	Ybersigax 150 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škafila s 14 tabletami (1 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Genepharma S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini, Grčija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1653/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122299 130206	
022294	Ybersigax 300 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škafila s 14 tabletami (1 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Genepharma S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini, Grčija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1660/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122367 130273	
022295	Ybersigax 300 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škafila s 28 tabletami (2 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Genepharma S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini, Grčija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1661/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122374 130281	
022296	Ybersigax 300 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Genepharma S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini, Grčija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1662/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122381 130290	
022297	Ybersigax 300 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škafila s 56 tabletami (4 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Genepharma S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini, Grčija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1663/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122398 130303	
022298	Ybersigax 300 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škafila s 84 tabletami (6 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Genepharma S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini, Grčija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1664/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122404 130311	
022299	Ybersigax 300 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škafila s 90 tabletami (9 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Genepharma S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini, Grčija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1665/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122411 130320	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022300	Ybersigax 300 mg filmsko obložene tablete ibesartan (ibesartanum)	filmsko obložena tableta škatala s 98 tabletami (7 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Genepharma S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pailini, Grčija Galax, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1066/11 9.9.2016 G09CA04 3837000122428 130338	
022301	Zabcare 10 mg filmsko obložene tablete solfenacin (solfenacinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1067/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128215 142524	
022302	Zabcare 10 mg filmsko obložene tablete solfenacin (solfenacinum)	filmsko obložena tableta škatala s 100 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVDC-AI ali OPA/AI/PVC/AI prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1070/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133296 142555	
022303	Zabcare 10 mg filmsko obložene tablete solfenacin (solfenacinum)	filmsko obložena tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/PVDC-AI ali OPA/AI/PVC/AI prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1071/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133301 142569	
022304	Zabcare 10 mg filmsko obložene tablete solfenacin (solfenacinum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1066/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128208 142510	
022305	Zabcare 10 mg filmsko obložene tablete solfenacin (solfenacinum)	filmsko obložena tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1068/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128222 142538	
022306	Zabcare 10 mg filmsko obložene tablete solfenacin (solfenacinum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/PVDC-AI ali OPA/AI/PVC/AI prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1069/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133288 142541	
022307	Zabcare 5 mg filmsko obložene tablete solfenacin (solfenacinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1061/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128185 142586	
022308	Zabcare 5 mg filmsko obložene tablete solfenacin (solfenacinum)	filmsko obložena tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1062/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128192 142590	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022309	Zabcare 5 mg filmsko obložene tablete solfenacin (solfenacinum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-106/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128178 142572	5363-I-106/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133257 142601
022310	Zabcare 5 mg filmsko obložene tablete solfenacin (solfenacinum)	filmsko obložena tableta škatala s 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/PVDC-AI ali OPA/AI/PVC/AI pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1063/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133257 142601	5363-I-1063/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133264 142615
022311	Zabcare 5 mg filmsko obložene tablete solfenacin (solfenacinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVDC-AI ali OPA/AI/PVC/AI pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1064/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133264 142615	5363-I-1065/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133271 142629
022312	Zabcare 5 mg filmsko obložene tablete solfenacin (solfenacinum)	filmsko obložena tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/PVDC-AI ali OPA/AI/PVC/AI pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1065/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133271 142629	5363-I-1229/12 do preklica S01GX08 3837000024753 056049
022313	Zaditen 0,25 mg/ml kapljice za oko, raztopina ketotifen (ketotifenum)	kapljice za oko, raztopina škatala s kapalno plastenko s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roomstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Laboratoires THEA, 12 rue Louis Bleriot, Clermont-Ferrand Cedex 2, Francija	5363-I-285/09 02.03.2009	5363-I-1230/12 do preklica S01GX08 3837000024760 056057
022314	Zaditen SDU 0,25 mg/ml kapljice za oko, raztopina v enoodmernih vsebnikih ketotifen (ketotifenum)	kapljice za oko, raztopina škatala z 20 enoodmernimi kapalnimi plastenkami z 0,4 ml raztopine (4 x 5 plastenk v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roomstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Laboratoires THEA, 12 rue Louis Bleriot, Clermont-Ferrand Cedex 2, Francija	5363-I-286/09 02.03.2009	5363-I-1731/11 do preklica N02AX52 3837000046625 094145
022315	Zaidiar 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolium) paracetamol (paracetamolium)	filmsko obložena tableta škatala s 40 tabletami (4 x 10 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-743/11 07.04.2011	5363-I-1780/11 do preklica N02AX52 3837000094084 077895
022316	Zaidiar 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolium) paracetamol (paracetamolium)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-742/11 07.04.2011	5363-I-1782/11 do preklica N02AX52 3837000046632 094110
022317	Zaidiar 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolium) paracetamol (paracetamolium)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-744/11 07.04.2011	5363-I-1782/11 do preklica N02AX52 3837000046632 094110

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022318	Zaidiar 37,5 mg/325 mg šumeče tablete tramadol (tramadolom) paracetamol (paracetamolom)	šumeča tableta škafila z 40 tabletami (10 x 4 tablete v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2069/08 18.12.2008 5363-I-1779/11 18.12.2013 N02AX52 3837000118704 053422	
022319	Zaidiar 37,5 mg/325 mg šumeče tablete tramadol (tramadolom) paracetamol (paracetamolom)	šumeča tableta škafila z 20 tabletami (5 x 4 tablete v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2068/08 18.12.2008 5363-I-1778/11 18.12.2013 N02AX52 3837000118698 053449	
022320	Zaidiar retard 75 mg/650 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolom) paracetamol (paracetamolom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila z 40 tabletami (4 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Labopharm Europe Ltd., Unit 5, The Seapoint Building, 44/45 Clontarf Road, Dublin 3, Irska	5363-I-697/11 29.03.2011 5363-I-1680/11 29.3.2016 N02AX52 3837000067194 123978	
022321	Zanacodar 40 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škafila z 90 tabletami (18 x 5 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Laboratorios LICONSA, S.A., Azuqueca de Henares, Španija in PharmaSwiss d.o.o., Ljubljana , Slovenija PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jančkovcova 1569/2c, Praga 7, Holesovice, Češka Republika	5363-I-2420/11 22.10.2015 5363-I-1336/11 21.07.2011 5363-I-2420/11 22.10.2015 C09CA07 3837000059106 114065	
022322	Zanacodar 40 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škafila z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Laboratorios LICONSA, S.A., Azuqueca de Henares, Španija in PharmaSwiss d.o.o., Ljubljana , Slovenija PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jančkovcova 1569/2c, Praga 7, Holesovice, Češka Republika	5363-I-2419/11 22.10.2015 5363-I-1335/11 21.07.2011 5363-I-2422/11 22.10.2015 C09CA07 3837000059090 114057	
022323	Zanacodar 80 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škafila z 90 tabletami (18 x 5 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Laboratorios LICONSA, S.A., Azuqueca de Henares, Španija in PharmaSwiss d.o.o., Ljubljana , Slovenija PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jančkovcova 1569/2c, Praga 7, Holesovice, Češka Republika	5363-I-1338/11 21.07.2011 5363-I-2422/11 22.10.2015 C09CA07 3837000059120 114081	
022324	Zanacodar 80 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škafila z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Laboratorios LICONSA, S.A., Azuqueca de Henares, Španija in PharmaSwiss d.o.o., Ljubljana , Slovenija PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jančkovcova 1569/2c, Praga 7, Holesovice, Češka Republika	5363-I-2421/11 22.10.2015 5363-I-1337/11 21.07.2011 5363-I-2422/11 22.10.2015 C09CA07 3837000059113 114073	
022325	Zenaro 5 mg filmsko obložene tablete levocetirizin (levocetirizinum)	filmsko obložena tableta škafila z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolni Mecholupy , Češka Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2393/11 28.12.2016 R06AE09 3837000126518 134767	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022326	ZIBOR 2.500 i.e. anti-Xa/0,2 ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bempiparin (bempiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škafila z 2 napolnjenima injekcijskima brizgama z 0,2 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-200/11 do preklica B01AB12 3837000101287 041602	5363-I-200/11 do preklica B01AB12 3837000101287 041602
022327	ZIBOR 2.500 i.e. anti-Xa/0,2 ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bempiparin (bempiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škafila z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,2 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-200/11 do preklica B01AB12 3837000101294 041610	5363-I-200/11 do preklica B01AB12 3837000101294 041610
022328	ZIBOR 2.500 i.e. anti-Xa/0,2 ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bempiparin (bempiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škafila s 30 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,2 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-200/11 do preklica B01AB12 3837000101300 041629	5363-I-200/11 do preklica B01AB12 3837000101300 041629
022329	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bempiparin (bempiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škafila z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,2 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1021/08 16.06.2008	5363-I-2007/11 do preklica B01AB12 3837000110296 031500
022330	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bempiparin (bempiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škafila s 30 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,2 ml raztopine in injekcijsko iglo	sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1022/08 16.06.2008	5363-I-2008/11 do preklica B01AB12 3837000110302 031518
022331	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bempiparin (bempiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škafila z 2 napolnjenima injekcijskima brizgama z 0,3 ml raztopine in injekcijsko iglo	sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1023/08 16.06.2008	5363-I-2009/11 do preklica B01AB12 3837000110319 031534
022332	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bempiparin (bempiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škafila s 30 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,3 ml raztopine in injekcijsko iglo	sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1025/08 16.06.2008	5363-I-2011/11 do preklica B01AB12 3837000110333 031569

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022333	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bempiparin (bempiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatlja z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,3 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1024/08 16.06.2008	5363-I-2010/11 do preklica B01AB12 3837000110326 031542
022334	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bempiparin (bempiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatlja z 2 napolnjenima injekcijskima brizgama z 0,4 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1026/08 16.06.2008	5363-I-2012/11 do preklica B01AB12 3837000110340 031577
022335	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bempiparin (bempiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatlja z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,4 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1027/08 16.06.2008	5363-I-2013/11 do preklica B01AB12 3837000110357 031585
022336	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bempiparin (bempiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatlja s 30 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,4 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1028/08 16.06.2008	5363-I-2014/11 do preklica B01AB12 3837000110364 031593
022337	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bempiparin (bempiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatlja z 2 napolnjenima injekcijskima brizgama z 0,2 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1020/08 16.06.2008	5363-I-2006/11 do preklica B01AB12 3837000110289 031496
022338	ZIBOR 3.500 i.e. anti-Xa/0,2 ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bempiparin (bempiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatlja z 2 napolnjenima injekcijskima brizgama z 0,2 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-2003/11 do preklica B01AB12 3837000101256 041637	5363-I-2005/11 do preklica B01AB12 3837000101270 041653
022339	ZIBOR 3.500 i.e. anti-Xa/0,2 ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bempiparin (bempiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatlja s 30 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,2 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-2005/11 do preklica B01AB12 3837000101270 041653	5363-I-2005/11 do preklica B01AB12 3837000101270 041653

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022340	ZIBOR 3.500 i.e. anti-Xa/0,2 ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bemparin (bemparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatala z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,2 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI S.A. Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-2004/11 do preklica B01AB12 3837000101263 041645	
022341	Zoladex 10,8 mg implantat v napolnjeni injekcijski brizgi goserelin (goserelinum)	implantat škatala z vrečko z napolnjeno injekcijsko brizgo in zaščitnim tulcem ter sušnim sredstvom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-463/10 15.03.2010	5363-I-2236/11 do preklica L02AE03 3837000083729 006432
022342	Zoladex 3,6 mg implantat v napolnjeni injekcijski brizgi goserelin (goserelinum)	implantat škatala z vrečko z napolnjeno injekcijsko brizgo in zaščitnim tulcem ter sušnim sredstvom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-462/10 15.03.2010	5363-I-2235/11 do preklica L02AE03 3837000075762 007226
022343	Zolmitriptan Actavis 2,5 mg orodisperzibilne tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	orodisperzibilna tableta škatala z 2 tabletama (1 x 2 tableti v pretisnem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis Ltd., Zejtun ZTN3000, Malta in Genericon Pharma GmbH, Graz, Avstrija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1815/11 25.11.2015	N02CC03 3837000123647 136061
022344	Zolmitriptan Sandoz 2,5 mg filmsko obložene tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	filmsko obložena tableta škatala s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d. Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures, Romunija Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-742/12 29.3.2017	5363-I-742/12 29.3.2017 N02CC03 3837000127386 140429
022345	Zolmitriptan Sandoz 2,5 mg filmsko obložene tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	filmsko obložena tableta škatala s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d. Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures, Romunija Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-743/12 29.3.2017	5363-I-743/12 29.3.2017 N02CC03 3837000127393 140432
022346	Zolmitriptan Sandoz 2,5 mg orodisperzibilne tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	orodisperzibilna tableta škatala s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d. Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures, Romunija Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-747/12 29.3.2017	5363-I-747/12 29.3.2017 N02CC03 3837000127430 140450

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022347	Zolmitriptan Sandoz 2,5 mg orodis perzibilne tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	orodis perzibilna tableta škafca s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-746/12 29.3.2017 N02CC03 3837000127423 140446	
022348	Zolmitriptan Sandoz 5 mg filmsko obložene tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	filmsko obložena tableta škafca s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-744/12 29.3.2017 N02CC03 3837000127409 140463	
022349	Zolmitriptan Sandoz 5 mg filmsko obložene tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	filmsko obložena tableta škafca s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-745/12 29.3.2017 N02CC03 3837000127416 140477	
022350	Zolmitriptan Sandoz 5 mg orodis perzibilne tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	orodis perzibilna tableta škafca s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-748/12 29.3.2017 N02CC03 3837000127447 140480	
022351	Zolmitriptan Sandoz 5 mg orodis perzibilne tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	orodis perzibilna tableta škafca s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-749/12 29.3.2017 N02CC03 3837000127454 140494	
022352	Zolpidem Vitabalans 10 mg filmsko obložene tablete zolpidem (zolpidemum)	filmsko obložena tableta škafca z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-688/12 29.3.2017 N05CF02 3837000127102 140510	
022353	Zolpidem Vitabalans 10 mg filmsko obložene tablete zolpidem (zolpidemum)	filmsko obložena tableta škafca z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-687/12 29.3.2017 N05CF02 3837000127096 140509	

Zap. Stev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Nacin/rezim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022354	Zolpidem Vitabalans 10 mg filmsko obložene tablete zolpidem (zolpidemum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretsnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-669/12 29.3.2017 N05CF02 3837000127119 140523	
022355	Zolpidem Vitabalans 10 mg filmsko obložene tablete zolpidem (zolpidemum)	filmsko obložena tableta škatala z 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretsnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-690/12 29.3.2017 N05CF02 3837000127126 140537	
022356	Zoirix 10 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatala s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretsnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1167/12 do preklica N05AH03 3837000107074 018880	
022357	Zoirix 10 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretsnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1166/12 do preklica N05AH03 3837000107067 018872	
022358	Zoirix 10 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatala s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretsnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1157/12 do preklica N05AH03 3837000106978 018864	
022359	Zoirix 10 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretsnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1156/12 do preklica N05AH03 3837000106961 018856	
022360	Zoirix 15 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatala s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretsnem oמותu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1169/12 do preklica N05AH03 3837000107098 018961	
022361	Zoirix 15 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretsnem oמותu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1168/12 do preklica N05AH03 3837000107081 018953	
022362	Zoirix 15 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretsnem oמותu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1168/12 do preklica N05AH03 3837000106985 018899	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022363	Zolrix 15 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škafeta s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1159/12 do preklica N05AH03 3837000106992 018945	
022364	Zolrix 2,5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škafeta z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1150/12 do preklica N05AH03 3837000106909 018970	
022365	Zolrix 2,5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škafeta s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1151/12 do preklica N05AH03 3837000106916 018988	
022366	Zolrix 20 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škafeta s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1171/12 do preklica N05AH03 3837000107111 019178	
022367	Zolrix 20 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škafeta z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1170/12 do preklica N05AH03 3837000107104 019160	
022368	Zolrix 20 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škafeta s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1161/12 do preklica N05AH03 3837000107012 019089	
022369	Zolrix 20 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škafeta z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1160/12 do preklica N05AH03 3837000107005 019020	
022370	Zolrix 5 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škafeta s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1163/12 do preklica N05AH03 3837000107036 019640	
022371	Zolrix 5 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škafeta z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1162/12 do preklica N05AH03 3837000107128 019500	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022372	Zolrix 5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škafca s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1153/12 do preklica N05AH03 3837000106930 019470	
022373	Zolrix 5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1152/12 do preklica N05AH03 3837000106923 019330	
022374	Zolrix 7,5 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škafca s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1165/12 do preklica N05AH03 3837000107050 019950	
022375	Zolrix 7,5 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1164/12 do preklica N05AH03 3837000107043 019810	
022376	Zolrix 7,5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škafca z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1154/12 do preklica N05AH03 3837000106947 019771	
022377	Zolrix 7,5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škafca s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajanje dovoljenja za promet	Krika, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1155/12 do preklica N05AH03 3837000106954 019780	
022378	ZOMIG 2,5 mg filmsko obložene tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	filmsko obložena tableta škafca s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdome Street, London, Velika Britanija	5363-I-287/09 02.03.2009	do preklica N02CC03 3837000077674 087084
022379	ZOMIG 2,5 mg filmsko obložene tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	filmsko obložena tableta škafca s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdome Street, London, Velika Britanija	5363-I-288/09 02.03.2009	do preklica N02CC03 3837000077681 087106
022380	ZYBAN 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem bupropion (bupropionum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafca s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialiste ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podajanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome, S.A., Aranda de Duero Burgos, Španija GSK d.o.o., Knezov štraton 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-296/12 do preklica N07BA02 3837000087130 040053	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022381	ZYBAN 150 mg tablete s podajšanim sproščanjem bupropion (bupropionum)	tableta s podajšanim sproščanjem škafca s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podajšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome, S.A., Aranda de Duero, Burgos, Španija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-297/12 do preklica N07BA02 3837000087147 040061	
022382	Zydrop 15 mg/g kapljice za oko, raztopina v enodmernem vsebniku azitromicin (azithromycinum)	kapljice za oko, raztopina škafca s 6 enodmernimi vsebniki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratoires THEA, 12 rue Lois Bleriot, Clermont - Ferrand Cedex 2, Laboratoire UNITHER, ZI de la Guerie, Coutances, Francija Laboratoires THEA, 12 rue Louis Bleriot, Clermont-Ferrand Cedex 2, Francija	5363-I-1025/12 25.4.2017 S01AA26 3837000133127 142632	
022383	Zyrtec 1 mg/ml peroralna raztopina cetirizin (cetirizinum)	peroralna raztopina škafca s steklenico s 60 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajšanje dovoljenja za promet	Aesica Pharmaceuticals S.r.l., Via Praglia 15, Pianezza (TO), Italija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1034/12 do preklica R06AE07 3837000086300 010642	
022384	Zyrtec 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta škafca z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podajšanje dovoljenja za promet	Aesica Pharmaceuticals S.r.l., Via Praglia 15, Pianezza (TO), Italija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1033/12 do preklica R06AE07 3837000086287 010669	

Št. 715-14/2012
Ljubljana, dne 27. junija 2012
EVA 2012-2711-0034

Javna agencija Republike Slovenije za zdravila
in medicinske pripomočke
dr. Matej Breznik i.r.
Direktor

OBČINE

ŠKOFLJICA

- 197. Sklep o javni razgrnitvi in javni obravnavi dopolnjenega osnutka Odloka o spremembah in dopolnitvah Odloka o zazidalnem načrtu za območje urejanja VP 9/1, VO 9/2 za funkcionalno enoto F10**

Na podlagi 50., 60. in 61.a člena Zakona o prostorskem načrtovanju (ZPNačrt) (Uradni list RS, št. 33/07, 70/08 – ZVO-1B, 108/09, 80/10 – ZUPUDPP, 43/11 – ZKZ-C, 57/12, 57/12 – ZUPUDPP-A, 109/12) ter 7. in 30. člena Statuta Občine Škofljica (Uradni list RS, št. 1/10 in 101/10) župan Občine Škofljica sprejme

S K L E P

o javni razgrnitvi in javni obravnavi dopolnjenega osnutka Odloka o spremembah in dopolnitvah Odloka o zazidalnem načrtu za območje urejanja VP 9/1, VO 9/2 za funkcionalno enoto F10

1. člen

Javno se razgrne dopolnjen osnutek Odloka o spremembah in dopolnitvah Odloka o zazidalnem načrtu VP 9/1, VO 9/2 za funkcionalno enoto F10.

Območje spremembe zazidalnega načrta obsega zemljišča z naslednjimi parcelnimi števkami: 737/334, 737/195 – del, 737/189 – del, 737/192, 737/55, 737/193, 737/333, vse k.o. Lanišče. Približna velikost ureditvenega območja je 1,10 ha.

2. člen

Gradivo iz 1. člena bo od 1. 2. 2013 do 16. 2. 2013 javno razgrnjeno v prostorih Občine Škofljica.

3. člen

V času javne razgrnitve bo organizirana javna obravnava dne 6. 2. 2013 ob 16. uri v kulturni dvorani Škofljica, Šmarska cesta 3, Škofljica.

4. člen

V okviru javne razgrnitve ima javnost pravico dajati pripombe in predloge na razgrnjeni dopolnjeni osnutek. Pripombe in predlogi se lahko do vključno 16. 2. 2013 podajo pisno, na mestu javne razgrnitve kot zapis v knjigo pripomb in predlogov, lahko se pošljejo na naslov Občina Škofljica, Šmarska cesta 3, Škofljica, ali na elektronski naslov obcina@obcina.skofljica.si.

5. člen

Občina Škofljica bo proučila pripombe in predloge podane v okviru javne razgrnitve in do njih zavzela stališče, ter v roku desetih dni po javni razgrnitvi, z njimi seznanila javnost preko spletne strani občine.

Šteje se, da je pri dajanju pripomb in predlogov z navedbo imena in priimka ali drugih osebnih podatkov dan pristanek na objavo teh podatkov in stališč, ki bodo objavljeni na spletu. Osebe, ki ne želijo, da se v stališčih objavijo njihova imena in priimki ali drugi osebni podatki, morajo to posebej navesti.

6. člen

Ta sklep začne veljati naslednji dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije. Občane se o javni razgrnitvi obvesti najmanj 7 dni pred začetkom javne razgrnitve, na krajevno običajen način.

Št. 3500-06/2012

Škofljica, dne 10. januarja 2013

Župan
Občine Škofljica
Ivan Jordan l.r.

TABOR

- 198. Razveljavitev Sklepa o oblikovanju cen v Vzgojno-izobraževalnem zavodu Osnovna šola Vransko - Tabor, Vrtec Tabor**

Na podlagi 31. člena Zakona o vrtcih (Uradni list RS, št. 100/05 – UPB2, 25/08 – ZVrt-D, 36/10 – ZVrt-E), 17., 18., 20. in 22. člena Pravilnika o metodologiji za oblikovanje cen programov v vrtcih, ki izvajajo javno službo (Uradni list RS, št. 97/03, 77/05, 120/05), 154. in 159. člena Zakona za uravnoteženje javnih financ (Uradni list RS, št. 40/12 – ZUJF in 105/12 – ZUJF-A) in 19. člena Statuta Občine Tabor (Uradni list RS, št. 120/06) je Občinski svet Občine Tabor na 12. seji dne 19. decembra 2012 sprejel

**RAZVELJAVITEV SKLEPA
o oblikovanju cen v Vzgojno-izobraževalnem zavodu Osnovna šola Vransko - Tabor, Vrtec Tabor**

Sklep o oblikovanju cen v Vzgojno-izobraževalnem zavodu Osnovna šola Vransko - Tabor, Vrtec Tabor (Uradni list RS, št. 65/09), se s 1. 7. 2012 v celoti razveljavi.

Št. 03201-12/2010

Tabor, dne 24. decembra 2012

Župan
Občine Tabor
Wilko Jazbinšek l.r.

TIŠINA

- 199. Sklep o začetku priprave občinskega podrobnega prostorskega načrta za enoto TI-5 (Bathyanijev dvorec)**

Na podlagi 57. člena Zakona o prostorskem načrtovanju (Uradni list RS, št. 33/07, ZPNačrt-A in 70/08 ZVO-1B) in 30. člena Statuta Občine Tišina (Uradni list RS, št. 38/07) je župan Občine Tišina sprejel

**S K L E P
o začetku priprave občinskega podrobnega prostorskega načrta za enoto TI-5 (Bathyanijev dvorec)**

1. člen

(predmet sklepa)

S tem sklepom se začne priprava občinskega podrobnega prostorskega načrta za TI-5 (Bathyanijev dvorec) (v nadaljnjem besedilu: OPPN).

2. člen

(ocena stanja in razlogi za pripravo občinskega podrobnega prostorskega načrta)

Na območju Občine Tišina v naselju Tišina se nahaja Bathyanijev dvorec, ki je zavarovan kot vrtnoarhitekturna dediščina pod EŠD 19288 z Odlokom o razglasitvi nepremičnih kulturnih spomenikov na območju Občine Tišina (Uradni list RS, št. 119/05, 58/06, 99/07). V zadnjih desetletjih je kljub

zavarovanju bil izpostavljen propadanju. Občina Tišina je v povezavi z zasebnim partnerjem pristopila k obnovi objekta in okolice. Na podlagi OPN Tišina (Uradni list RS, št. 5/10) je za predmetno območje potrebno izdelati OPPN.

3. člen

(območje občinskega podrobnega prostorskega načrta)

Območje OPPN zajema zemljiške parcele številka 321, 324, 325 in 326/2 vse k.o. Tišina, v skupni izmeri 32584,02 m². Območje OPPN-ja se lahko za potrebe ureditve Bathyanijevega dvorca oziroma kompleksne ureditve poveča ali pa se njegove ureditve izvedejo izven območja. Za potrebe izvedbe posameznih infrastrukturnih vodov in drugih zunanjih ureditev se lahko v območje vključijo tudi druge parcelne številke, potrebne za infrastrukturno opremljenost območja in širšega prostora.

4. člen

(način pridobitve strokovnih rešitev)

Strokovne rešitve se pripravi na osnovi idejne projektne dokumentacije za dvorec in park, prikaza stanja prostora, občinskega prostorskega načrta, investicijskih namer investitorja ter strokovnih podlag, kot so; arboristična analiza parka; konservatorski načrt (kolikor bo zahtevan) in druge strokovne podlage, ki se bodo izkazale potrebne za ureditev Bathyanijevega dvorca in okolice.

5. člen

(postopek priprave OPPN)

- priprava osnutka načrta OPPN-ja
- pridobitev smernic in sporočila MKO glede potrebnosti CPVO
- priprava dopolnjenega osnutka OPPN-ja
- javna razgrnitev in obravnava
- sprejem stališč do pripomb
- priprava predloga OPPN-ja
- predložitev usklajenega načrta in sprejem OPPN-ja na občinskem svetu z odlokom
- objava odloka.

6. člen

(nosilci urejanja prostora, ki predložijo smernice in mnenja iz njihove pristojnosti)

(1) Nosilci urejanja prostora:

- Ministrstvo za okolje in prostor, Agencija RS za okolje, Urad za upravljanje z vodami, Oddelek porečja reke Mure, Slovenska ulica 2, 9000 Murska Sobota;

– Ministrstvo za obrambo, Uprava RS za zaščito in reševanje, Vojkova cesta 61, 1000 Ljubljana;

– Ministrstvo za infrastrukturo in prostor, Področje energetika, Langusova 4, 1535 Ljubljana;

– Ministrstvo za infrastrukturo in prostor, Sektor za upravljanje cest, Območje Murska Sobota, Lipovci 256b, 9231 Beltinci;

– Elektro Maribor, podjetje za distribucijo električne energije, d.d., OE Murska Sobota, Lendavska ulica 31 a, 9000 Murska Sobota;

– Ministrstvo za izobraževanje, znanost, kulturo in šport, Sektor za kulturno dediščino, Maistrova ulica 10, 1000 Ljubljana;

– Zavod za varstvo kulturne dediščine Maribor, Slomškov trg 6, 2000 Maribor;

– Telekom Slovenije, d.d., Sektor za upravljanje omrežja, Center za vzdrževanje omrežja in zagotavljanje storitev Murska Sobota, Bakovska ulica 27, 9000 Murska Sobota;

– Telemach Murska Sobota d.d., Lendavska ulica 29, 9000 Murska Sobota;

– Občina Tišina, Tišina 4, 9251 Tišina.

(2) Drugi udeleženci:

– Ministrstvo za kmetijstvo in okolje, Direktorat za okolje, Sektor za celovito presojo vplivov na okolje, Dunajska 22, 1000 Ljubljana.

(3) V postopek se lahko vključijo tudi drugi nosilci urejanja prostora, če se v postopku priprave občinskega podrobnega prostorskega načrta izkaže, da ureditve posegajo v njihovo delovno področje.

7. člen

(obveznosti v zvezi s financiranjem priprave občinskega podrobnega prostorskega načrta)

Pripravo občinskega podrobnega prostorskega načrta financira Občina Tišina.

8. člen

(začetek veljavnosti sklepa)

Ta sklep se objavi v Uradnem listu Republike Slovenije in na internetni strani občine www.tisina.si ter začne veljati osmi dan po objavi.

Št. 350-0001/2013-1

Tišina, dne 15. januarja 2013

Župan
Občine Tišine
Franc Horvat l.r.

POPRAVKI

200. Popravek Odloka o prostorskih ureditvenih pogojih za mesto Jesenice (planska celota J1, J2, J3 in J4)

Na podlagi drugega odstavka 11. člena Zakona o Uradnem listu Republike Slovenije (Uradni list RS, št. 112/05 – UPB1, 102/07, 109/09, 38/10 – ZUKN) izdajam

POPRAVEK

Odloka o prostorskih ureditvenih pogojih za mesto Jesenice (planska celota J1, J2, J3 in J4)

V 53. in 54. členu o prostorskih ureditvenih pogojih za mesto Jesenice (planska celota J1, J2, J3 in J4), objavljenem v Uradnem listu RS, št. 131/04 dne 6. 12. 2004, se »6. člen« pravilno glasi »10. člen«.

Št. 007-4/2013
Jesenice, dne 17. januarja 2013

Župan
Občine Jesenice
Tomaz Tom Mencinger l.r.

VSEBINA

VLADA

194. Sklep o spremembi Sklepa o ustanovitvi in nalogah Sveta Vlade Republike Slovenije za študentska vprašanja 615

DRUGI DRŽAVNI ORGANI IN ORGANIZACIJE

195. Akt o spremembi in dopolnitvi Meril za akreditacijo in zunanjo evalvacijo visokošolskih zavodov in študijskih programov 615
196. Seznam zdravil za uporabo v humani medicini, za katera je bilo od 1. septembra 2011 do 15. junija 2012 izdano, spremenjeno ali podaljšano dovoljenje za promet 616

OBČINE

ŠKOFLJICA

197. Sklep o javni razgrnitvi in javni obravnavi dopolnjenega osnutka Odloka o spremembah in dopolnitvah Odloka o zazidalnem načrtu za območje urejanja VP 9/1, VO 9/2 za funkcionalno enoto F10 867

TABOR

198. Razveljavitev Sklepa o oblikovanju cen v Vzgojno-izobraževalnem zavodu Osnovna šola Vransko - Tabor, Vrtec Tabor 867

TIŠINA

199. Sklep o začetku priprave občinskega podrobnega prostorskega načrta za enoto TI-5 (Bathyanijev dvorec) 867

POPRAVKI

200. Popravek Odloka o prostorskih ureditvenih pogojih za mesto Jesenice (planska celota J1, J2, J3 in J4) 869

