

Uradni list Republike Slovenije



Internet: www.uradni-list.si

e-pošta: info@uradni-list.si

Št. 88

Ljubljana, petek 12. 9. 2008

Cena 4,13 €

ISSN 1318-0576

Leto XVIII

MINISTRSTVA

3776. Pravilnik o spremembah in dopolnitvah Pravilnika o načinu označevanja in zavarovanja del na javnih cestah in ovir v cestnem prometu

Na podlagi tretjega odstavka 6. člena Zakona o javnih cestah (Uradni list RS, št. 33/06 – uradno prečiščeno besedilo in 45/08) izdaja minister za promet v soglasju z ministrom za notranje zadeve in ministrom za okolje in prostor

P R A V I L N I K o spremembah in dopolnitvah Pravilnika o načinu označevanja in zavarovanja del na javnih cestah in ovir v cestnem prometu

1. člen

V Pravilniku o načinu označevanja in zavarovanja del na javnih cestah in ovir v cestnem prometu (Uradni list RS, št. 116/06) se v 3. točki 18. člena doda nova podtočka e), ki se glasi:

»e) prikaz navezave gradbišča na javno cesto z vrisanim preglednim poljem.«.

2. člen

V 19. členu se za 4. točko dodajo nove 5., 6., 7. in 8. točka, ki se glasijo:

»5. Vse prometne znake, ki so v nasprotju z začasno prometno ureditvijo, je treba odstraniti ali prekriti, razen označb na vozišču.

6. Kadar se v območju delovišča nahaja križišče, mora biti na vseh krakih križišča predvidena ustrezna prometna signalizacija, ki opozarja na delo na cesti in ki omogoča urejanje prometa.

7. Z namenom zagotavljanja upoštevanja omejitve hitrosti se smejo uporabljati naprave za meritve hitrosti in naprave za obveščanje o dejanski hitrosti vožnje.

8. Z namenom zagotavljanja boljše obveščenosti voznikov o trajanju, vrsti del in dolžini začasne prometne ureditve se smejo na primerenem mestu na območju gradbišča ali na območju neposredno za prehodom na nasprotno smerno vozišče postaviti obvestilne table primerne velikosti.«.

3. člen

V 21. členu se v prvem odstavku besedilo »največje urne obremenitve« nadomesti z besedilom »prometne obremenitve«.

Naslov tabele 1 se spremeni tako, da se glasi:

»Tabela 1: Minimalne širine prometnih pasov (m) v odvisnosti od kategorije ceste, prometne obremenitve, števila in položaja prometnih pasov.«

V tabeli 1 se besedilo »vozil/uro« in »vozil/h« nadomesti z besedilom »PLDP«.

Za drugim odstavkom se doda nov tretji odstavek, ki se glasi:

»(3) Ne glede na določbe prvega in drugega odstavka tega člena sme biti na dvopasovnih ostalih cestah širina prometnega pasu manjša, če je po teh prometnih pasovih s prometno signalizacijo dovoljena vožnja le vozilom določene širine.«.

Dosedanji tretji odstavek postane četrti odstavek.

Slike 19, 20 in 21 se nadomestijo s slikami 19, 20 in 21 iz priloge tega pravilnika.

4. člen

V 22. členu se naslov tabele 2 spremeni tako, da se glasi:

»Tabela 2: Načini urejanja prometa.«

5. člen

Besedilo 23. člena se spremeni tako, da se glasi:

»Promet na območju zožitve se lahko ureja samo z znakom »delo na cesti« (I-19), ko je dovoljena hitrost 50 km/h ali manj in:

– je dolžina območja zožitve 20 m ali manj, promet pa je urejen izmenično enosmerno, prometna obremenitev v obeh smereh na območju zožitve pa je 50 vozil/h ali manj, ali

– dolžina območja zožitve ni omejena, promet je urejen dvosmerno, prometna obremenitev na območju zožitve pa ni omejena.«.

6. člen

V 25. členu se besedilo »R (L+40)« nadomesti z besedilom »R=(L+2x20)«.

7. člen

Naslov 29. člena se spremeni tako, da se glasi:

»(največje dovoljene hitrosti)«.

Naslov tabele 3 se spremeni tako, da se glasi:

»Tabela 3: Največje dovoljene hitrosti v odvisnosti od širine prometnih pasov v premi.«

8. člen

V drugem odstavku 30. člena se beseda »opoldansko« nadomesti z besedo »popoldansko«.

9. člen

Besedilo 55. člena se spremeni tako, da se glasi:

»(1) Prometna oprema, način in pogoji za uporabo prometne opreme, ki se uporablja v območju začasne prometne ureditve, so prikazani v tabeli 7a.

(2) V elaboratu zapore ceste mora biti obrazložena uporaba ali neuporaba priporočene prometne opreme iz tabele 7a. Uporaba ali neuporaba se utemeljuje s količino in strukturo prometnega toka, pogoji zmanjšane vidljivosti, dolžino zapore, časom trajanja zapore, časom vzpostavljanja zapore, časom motenja prometa in podobno.

Tabela 7a: Prometna oprema, način in pogoji za uporabo prometne opreme

prometna oprema	uporaba je obvezna	uporaba je priporočena
montažni vodilni robniki, dodatno opremljeni z markerji	za kanaliziranje prometa na mestih, kjer se prometni pasovi za vožnjo v isto smer ločijo in kasneje ponovno združijo, ter za zagotavljanje vožnje vozil v določeni smeri na določenem območju po točno določeni prometni površini	za dodatno razmejitev voznih površin od površin za pešce
svetlobno odbojna telesa za poudarjanje začasno označenih ločilnih črt	na odsekih cest, kjer se pogosteje pojavlja zmanjšana vidljivost, in na območjih, kjer sta preusmerjena dva prometna pasova na nasprotno smerno vozišču	pri preusmerjanju dveh prometnih pasov, ki sta vzporedna, na istem smerinem vozišču
zaporne vrvice in trakovi	za označevanje manjših delovišč na nizko prometnih cestah	–
markerji	dvosmerna cesta zunaj naselja, kjer se pogosteje pojavlja zmanjšana vidljivost	na prometnejših cestah
začasne varnostne ograje	– na območju prehoda in po celi dolžini za ločevanje prometa vozil v primerih, ko je na nasprotnem smerinem vozišču na cestah zunaj naselja vzpostavljen dvosmerni promet po štirih prometnih pasovih, – na območju prehoda preko sredinskega ločilnega pasu in na dolžini najmanj 50 m na nasprotnem smerinem vozišču v primeru, ko sta na nasprotno smerno vozišče preusmerjena dva prometna pasova, ki sta ves čas trajanja zapore vzpostavljeni v isti smeri, – na območju prehoda in po celi dolžini za ločevanje prometa vozil v primerih, ko je na nasprotnem smerinem vozišču na cesti zunaj naselja vzpostavljen dvosmerni promet po treh prometnih pasovih, četrti prometni pas pa poteka mimo delovišča po istem smerinem vozišču kot prej, in ko zapora traja več kot štirinajst dni	– na območju prehoda preko sredinskega ločilnega pasu in na dolžini najmanj 50 m na nasprotnem smerinem vozišču v primeru, ko je na nasprotno smerno vozišče preusmerjen en prometni pas, ki je ves čas trajanja zapore vzpostavljen v isti smeri, – na območju prehoda in po celi dolžini za ločevanje prometa vozil v primerih, ko je na nasprotnem smerinem vozišču na cesti zunaj naselja vzpostavljen dvosmerni promet po treh prometnih pasovih, ki so ves čas trajanja zapore vzpostavljeni v isti smeri, in ko zapora traja več kot štirinajst dni

10. člen

Besedilo 57. člena se spremeni tako, da se glasi:

»Zagotavljanje udeležbe vozil določene višine, katerim je s prometnimi znaki vožnja dovoljena, mora biti zagotovljena uporaba naprav za kontrolo višine vozil, opozarjanje na previsoko vozilo in za preprečitev vožnje previšokih vozil.«.

11. člen

V 60. členu se v šesti alinei 1. točke beseda »redarje« nadomesti z besedo »reditelje«.

Za 3. točko se doda nova 4. točka, ki se glasi:

»4. En izvod dovoljenja za zaporo ceste in en izvod elaborata zapore ceste morata biti vedno na delovišču. Izvajalec del je dolžan predstavniku upravljavca ceste, Prometnega inšpektorata, Policije oziroma izvajalca rednega vzdrževanja cest na njegovo zahtevo omogočiti vpogled v elaborat.«.

12. člen

V prvem odstavku 61. člena se za šesto alineo doda nova sedma alinea, ki se glasi:

»– betonske varnostne ograje, uporabljene za fizično ločevanje območja gradbišča in dela ceste, po katerem se odvija promet, morajo biti postavljene v skladu s predpisom o pogojih in načinu postavitev varnostnih ograj.«.

Dosedanje sedma, osma, deveta in deseta alinea postanejo osma, deveta, deseta in enajsta alinea.

13. člen

V prvem odstavku 62. člena se napovedni stavek spremeni tako, da se glasi:

»Odgovorni vodja izvajalca del oziroma od njega pooblaščen odgovorni vodja del postavljavca zapore ali odgovorna oseba, pooblaščena s strani organizatorja prireditve, mora:«.

Na koncu prve alinee prvega odstavka se doda besedilo »v primeru prireditve pa zabeleženi v zapisniku, ki se izdela v ta namen.«.

14. člen

V »Prilogi št. 1 – Tipske sheme zapor« se za shemo »ZAPORAA-1« doda nova shema »ZAPORAA-1-1« iz priloga tega pravilnika.

Shema »ZAPORAA-3« se nadomesti s shemo »ZAPORA A-3« iz priloge tega pravilnika.

Za shemo »ZAPORA A-4« se doda nova shema »ZAPORA A-5« iz priloge tega pravilnika.

Za shemo »ZAPORA B-3« se doda nova shema »ZAPORA B-4« iz priloge tega pravilnika.

Shema »ZAPORA C2+1+1 list 1« se nadomesti s shemo »ZAPORA C2+1+1 list 1« iz priloge tega pravilnika.

Shema »ZAPORA C2+1+1 list 2« se nadomesti s shemo »ZAPORA C2+1+1 list 2« iz priloge tega pravilnika.

Shema »ZAPORA D2+1+1 list 2« se nadomesti s shemo »ZAPORA D2+1+1 list 2« iz priloge tega pravilnika.

Shema »ZAPORA D2+1+1 list 3« se nadomesti s shemo »ZAPORA D2+1+1 list 3« iz priloge tega pravilnika.

Shema »ZAPORA Z-5« se nadomesti s shemo »ZAPORA Z-5« iz priloge tega pravilnika.

Shema »ZAPORA N-15« se nadomesti s shemo »ZAPORA N-15« iz priloge tega pravilnika.

Shema »ZAPORA N-16« se nadomesti s shemo »ZAPORA N-16« iz priloge tega pravilnika.

Shema »ZAPORA N-17« se nadomesti s shemo »ZAPORA N-17« iz priloge tega pravilnika.

Za shemo »ZAPORA K-4« se doda nova shema »ZAPORA K-5« iz priloge tega pravilnika.

Shema »ZAPORA V-8« se nadomesti s shemo »ZAPORA V-8« iz priloge tega pravilnika.

KONČNA DOLOČBA

15. člen

Ta pravilnik začne veljati petnajsti dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

Št. 007-74/2008/24-0032074
Ljubljana, dne 10. julija 2008
EVA 2008-2411-0033

mag. Radovan Žerjav l.r.
Minister
za promet

Soglašam!

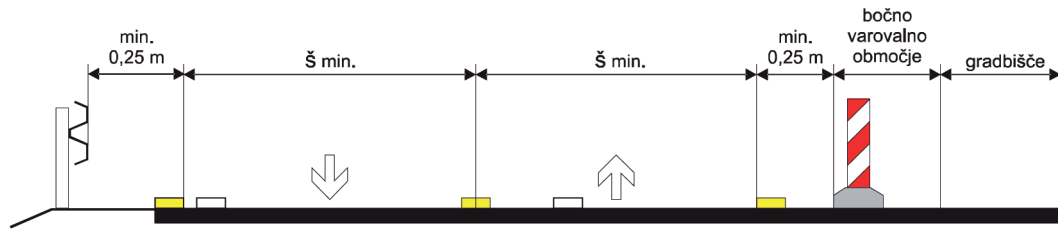
Dragutin Mate l.r.
Minister
za notranje zadeve

Soglašam!

Janez Podobnik l.r.
Minister
za okolje in prostor

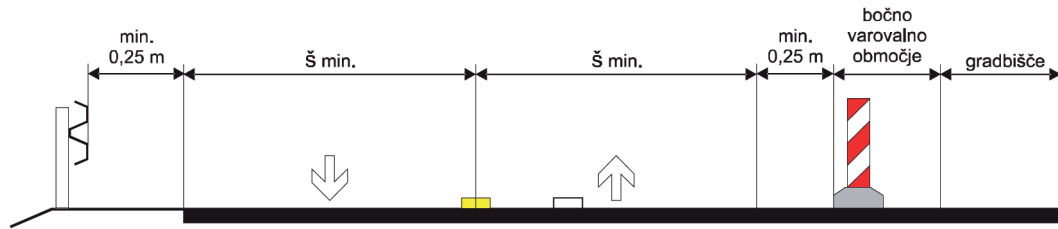
PRILOGA

Prerez S - S: dvosmerna cesta z označenimi robnimi črtami - urejen dvosmeren promet



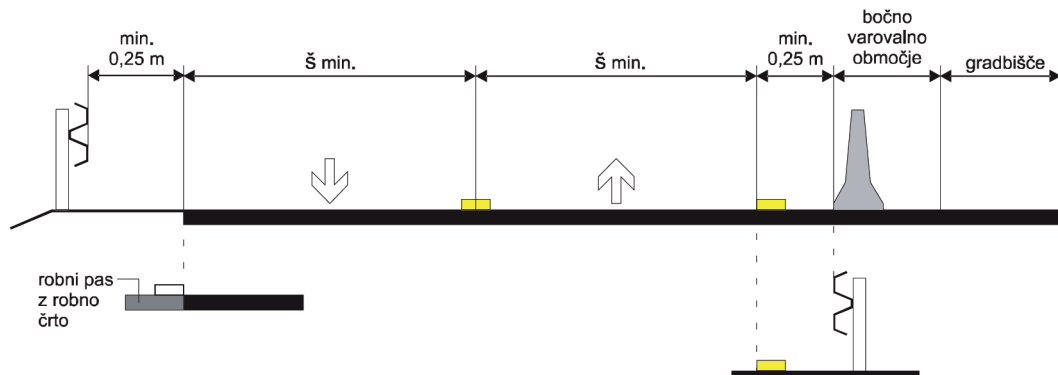
Slika: 19

Prerez T - T: dvosmerna cesta brez robnih črt - urejen dvosmeren promet

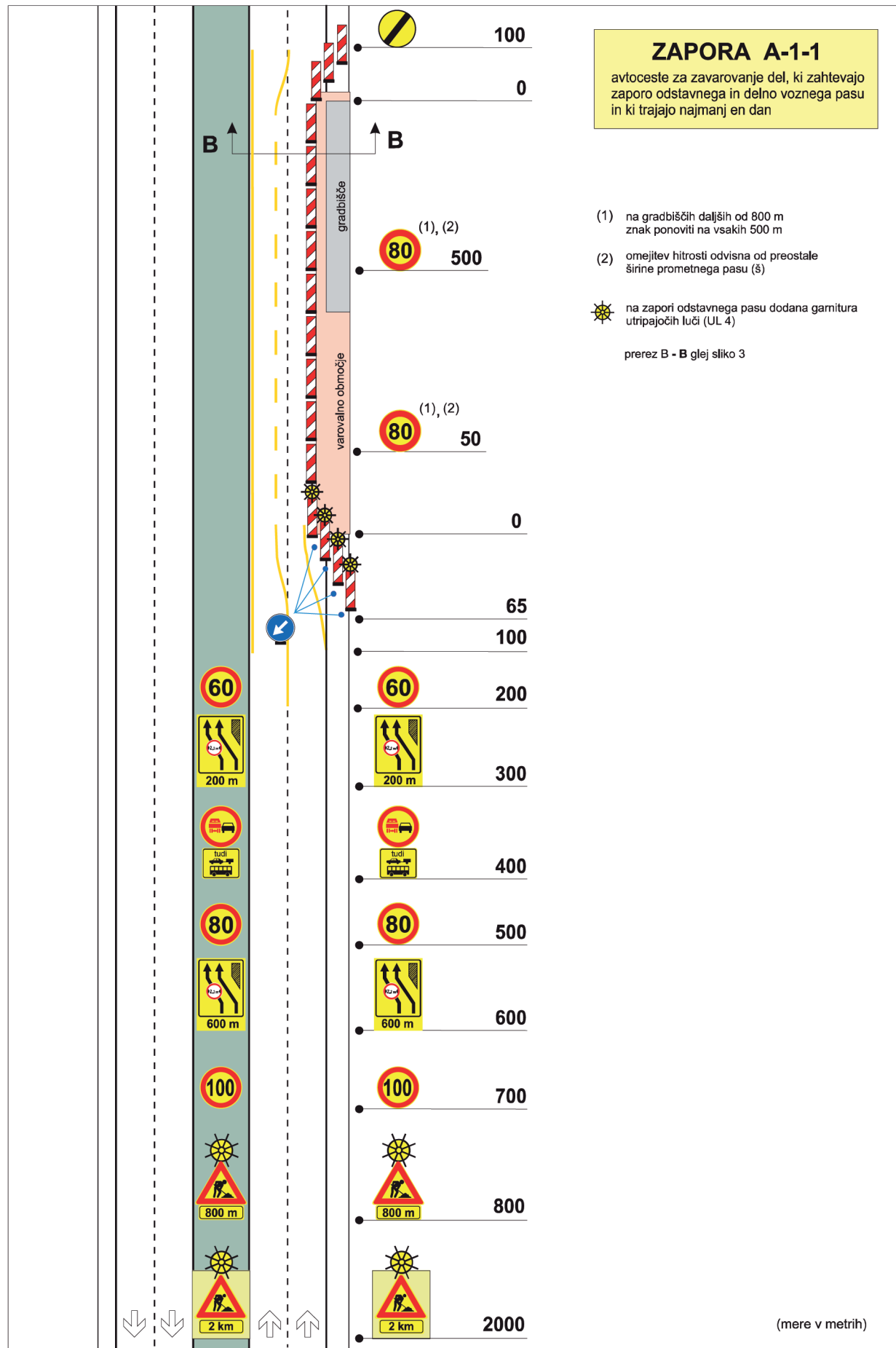


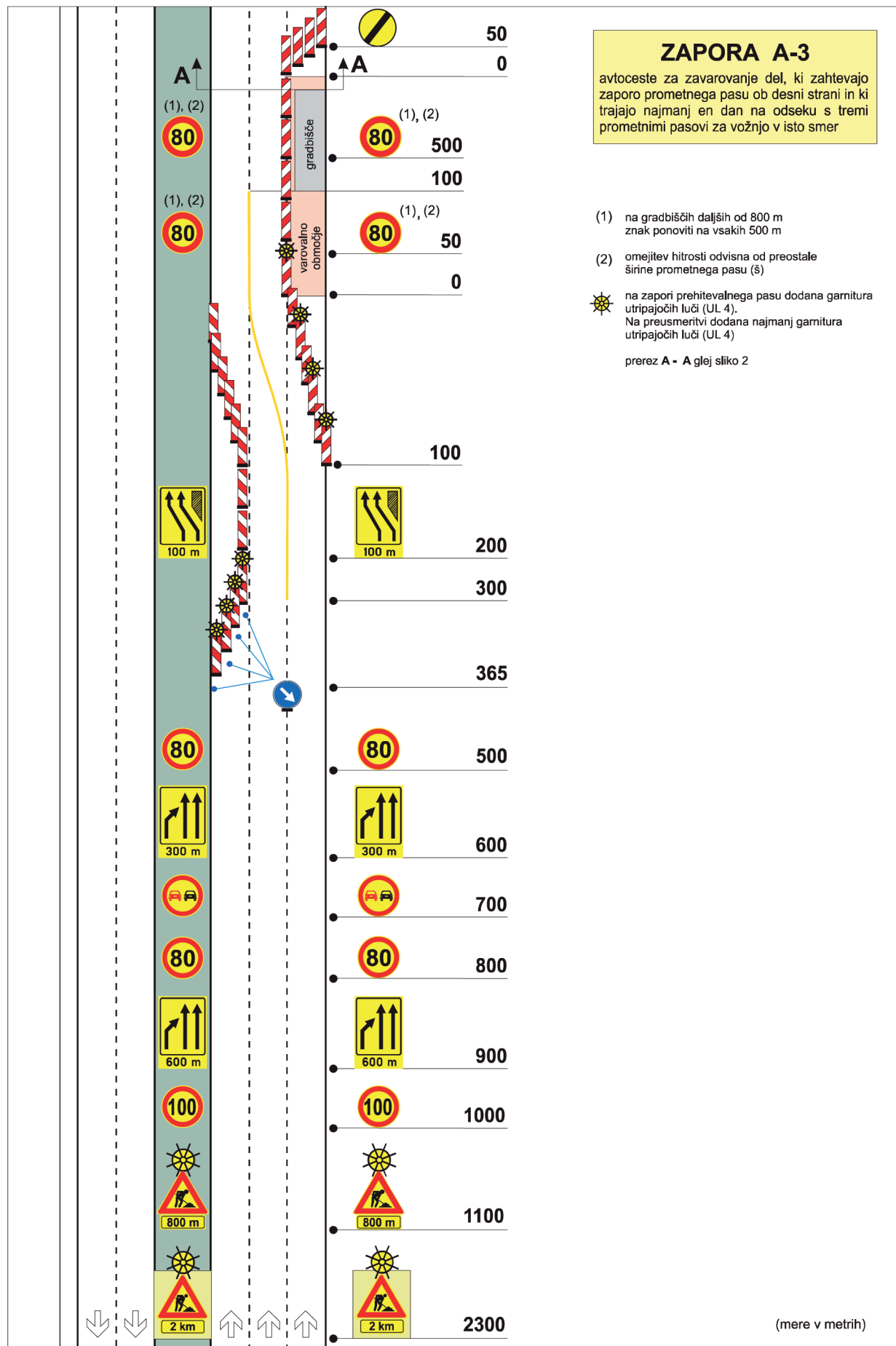
Slika: 20

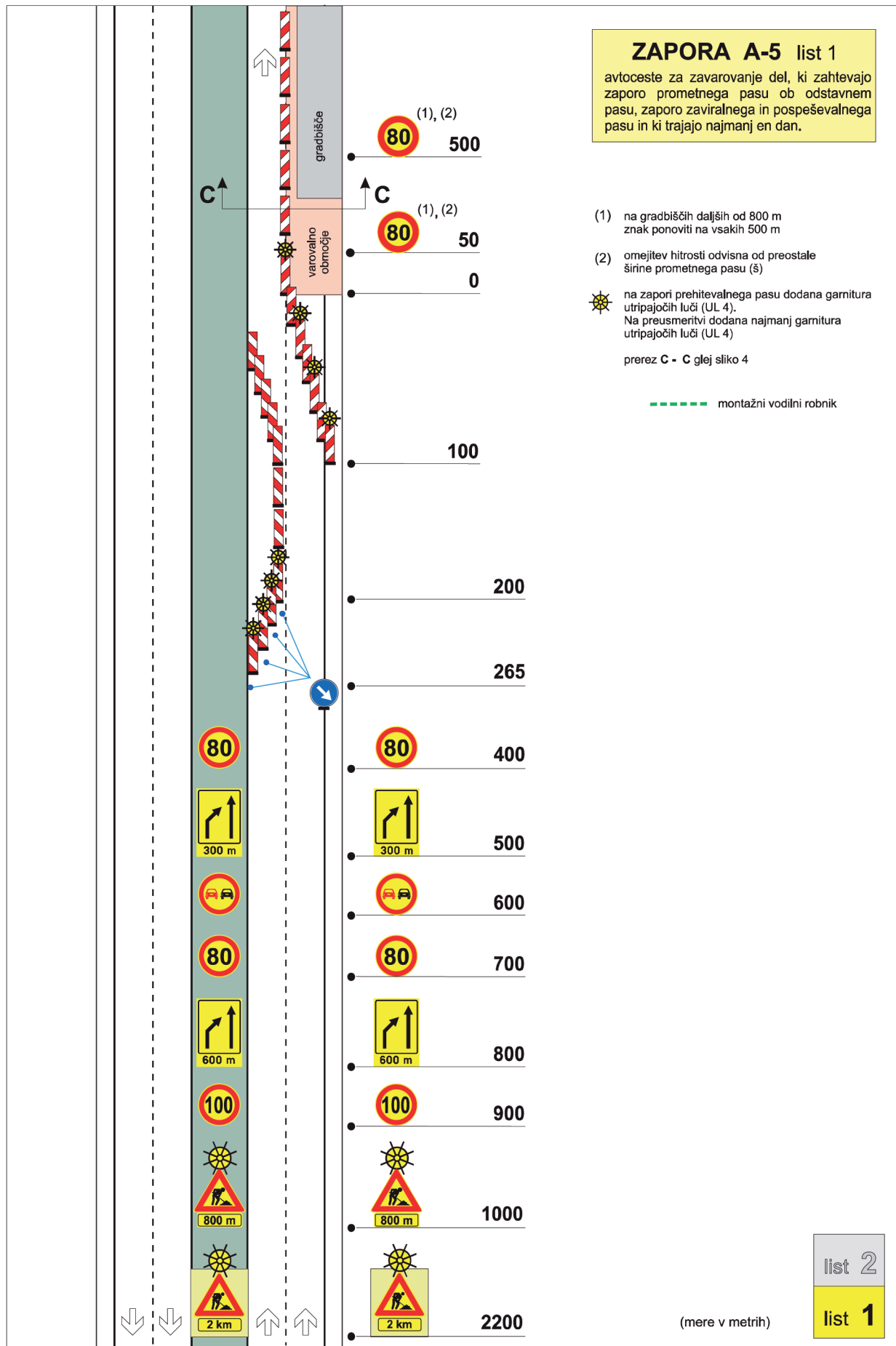
Prerez U - U: dvosmerna cesta - urejen dvosmeren promet (gradbišče ločeno od vozišča z varnostno ograjo)

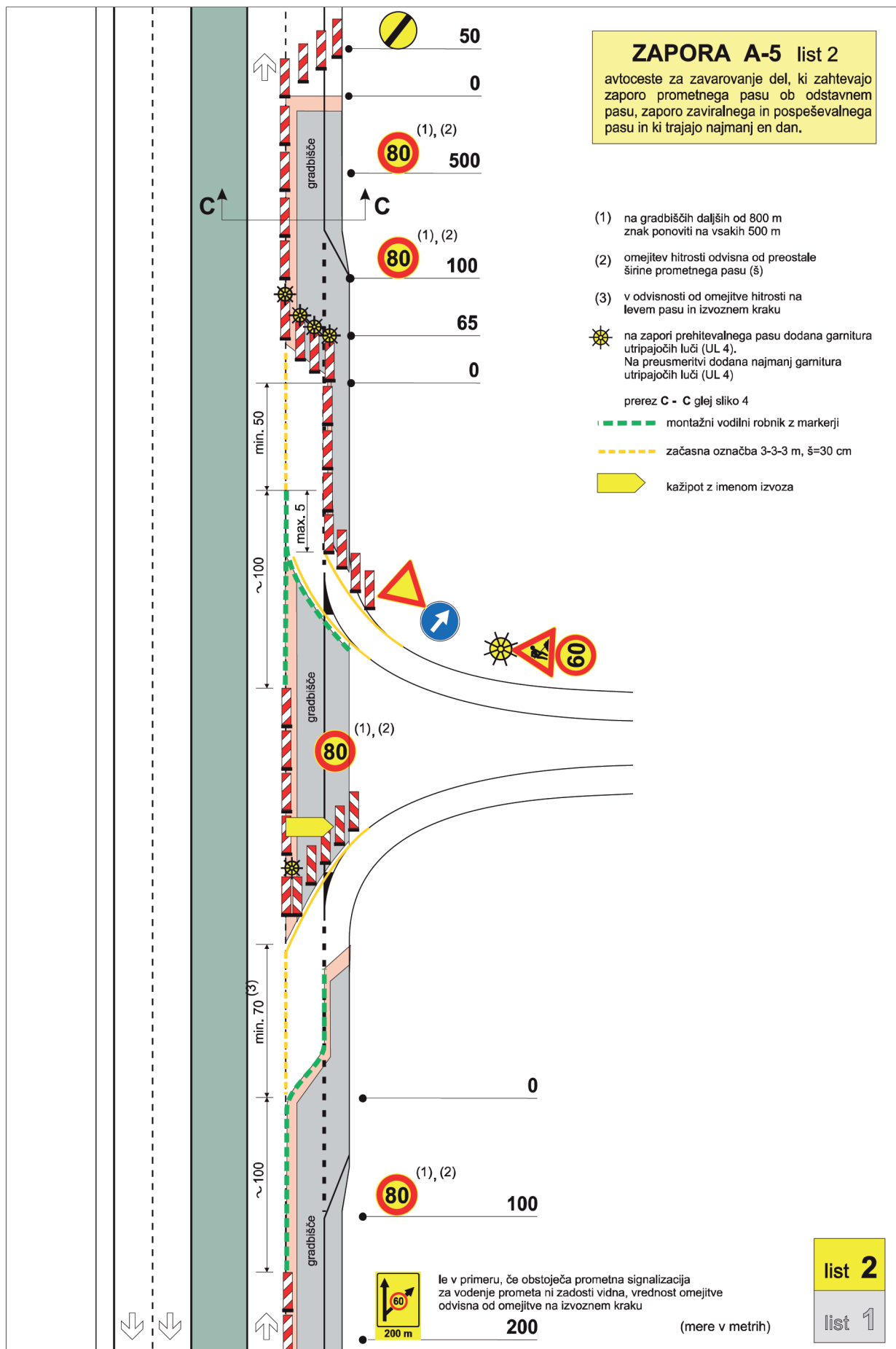


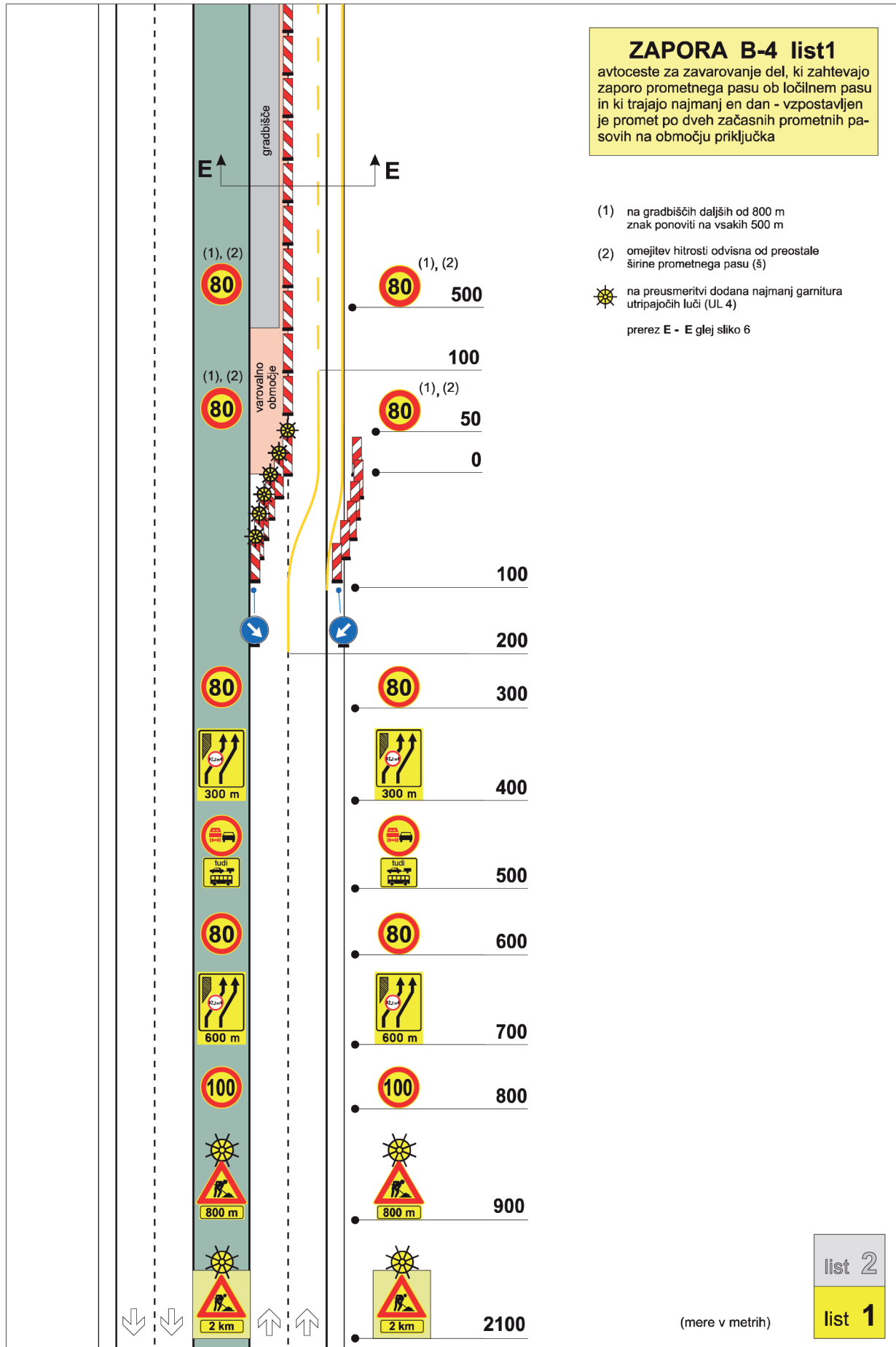
Slika: 21

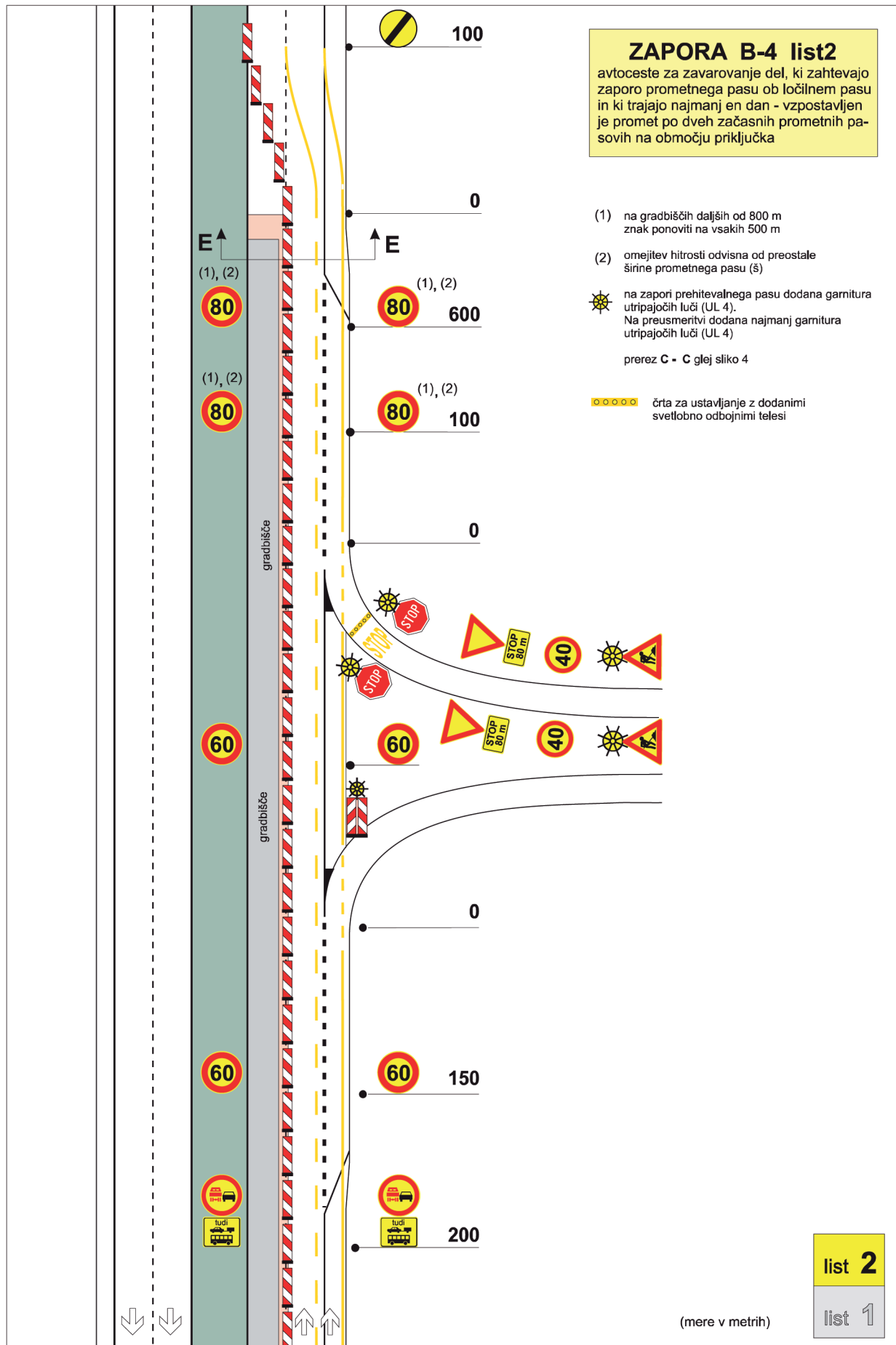


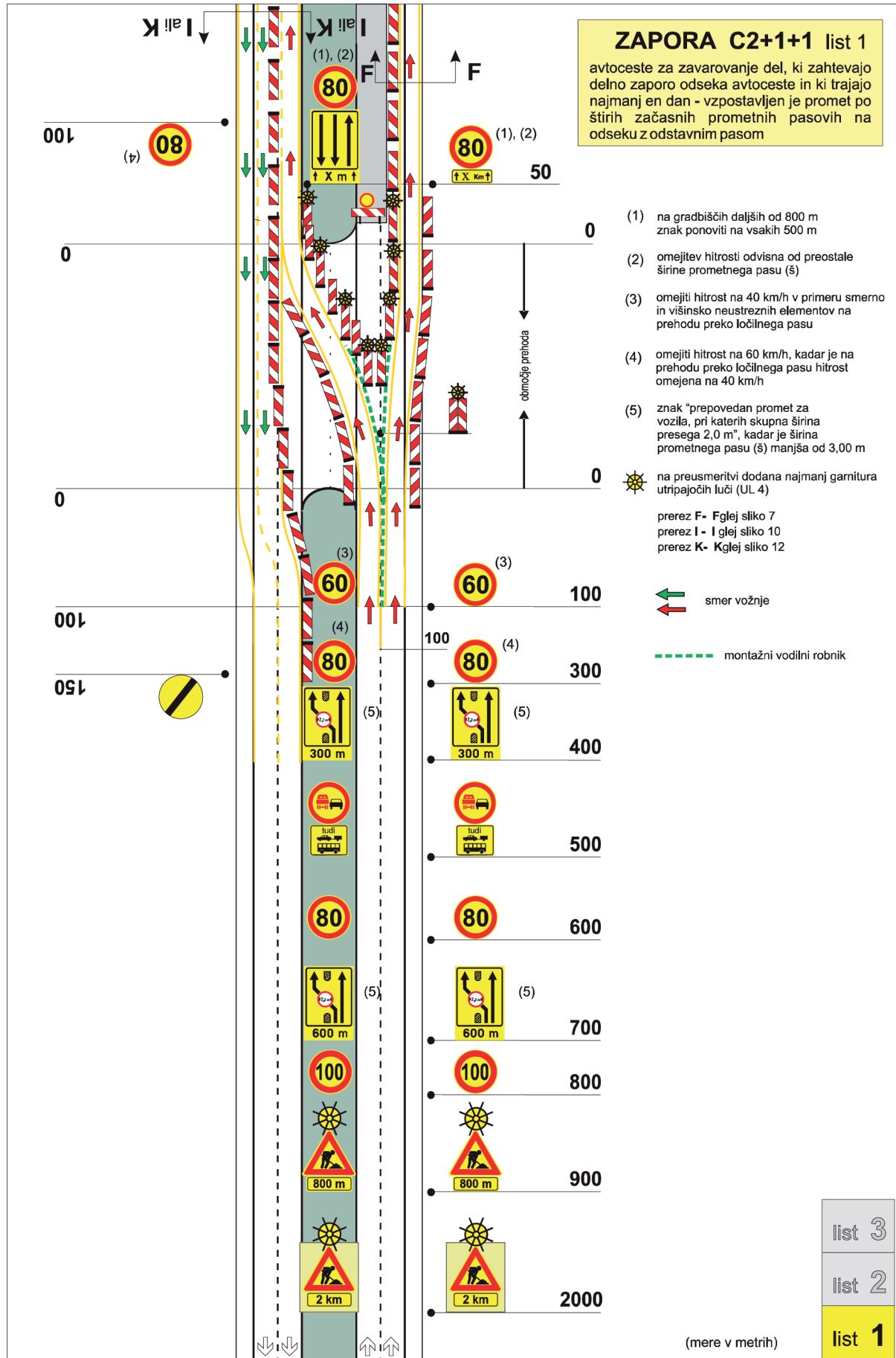


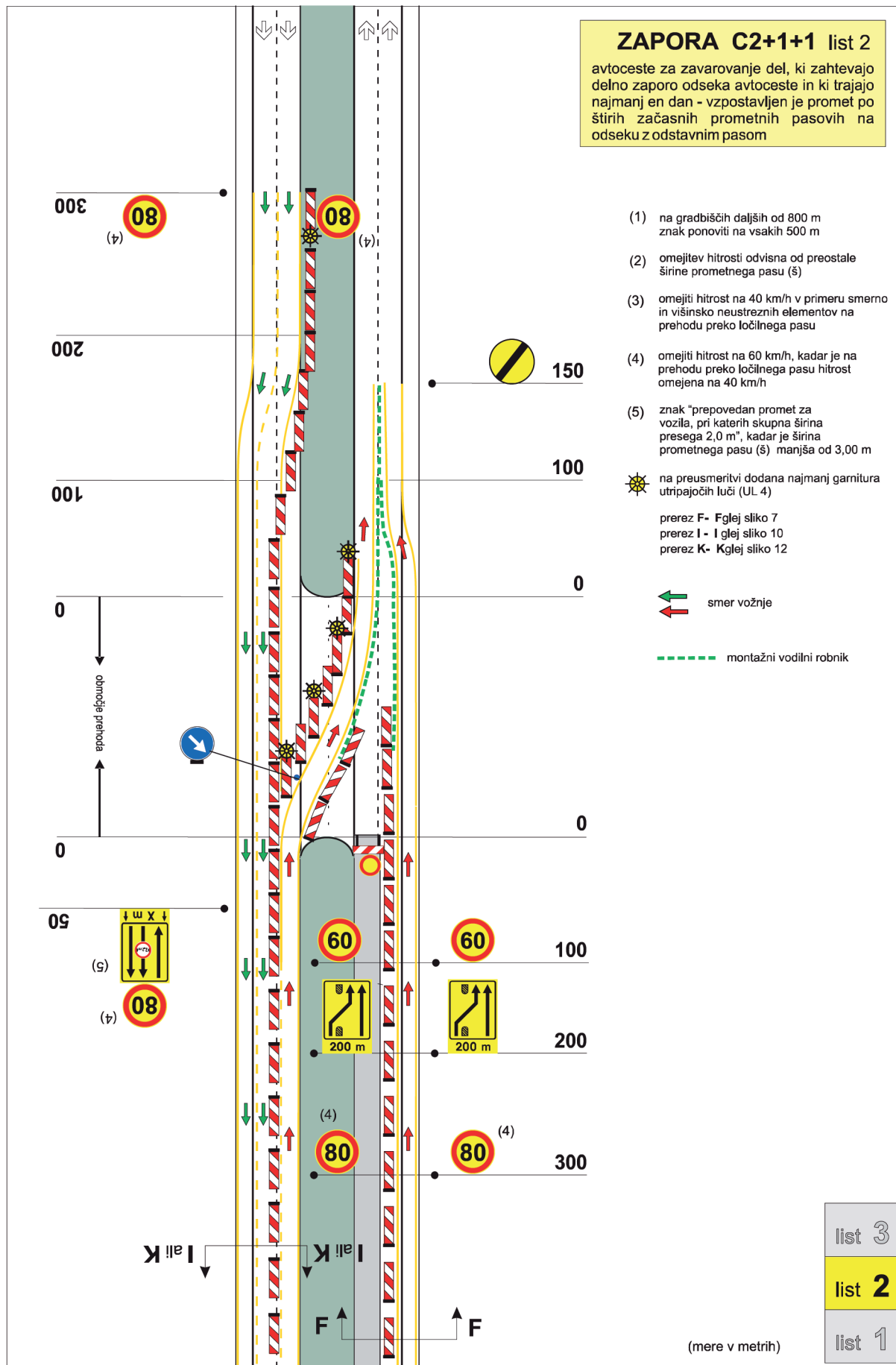


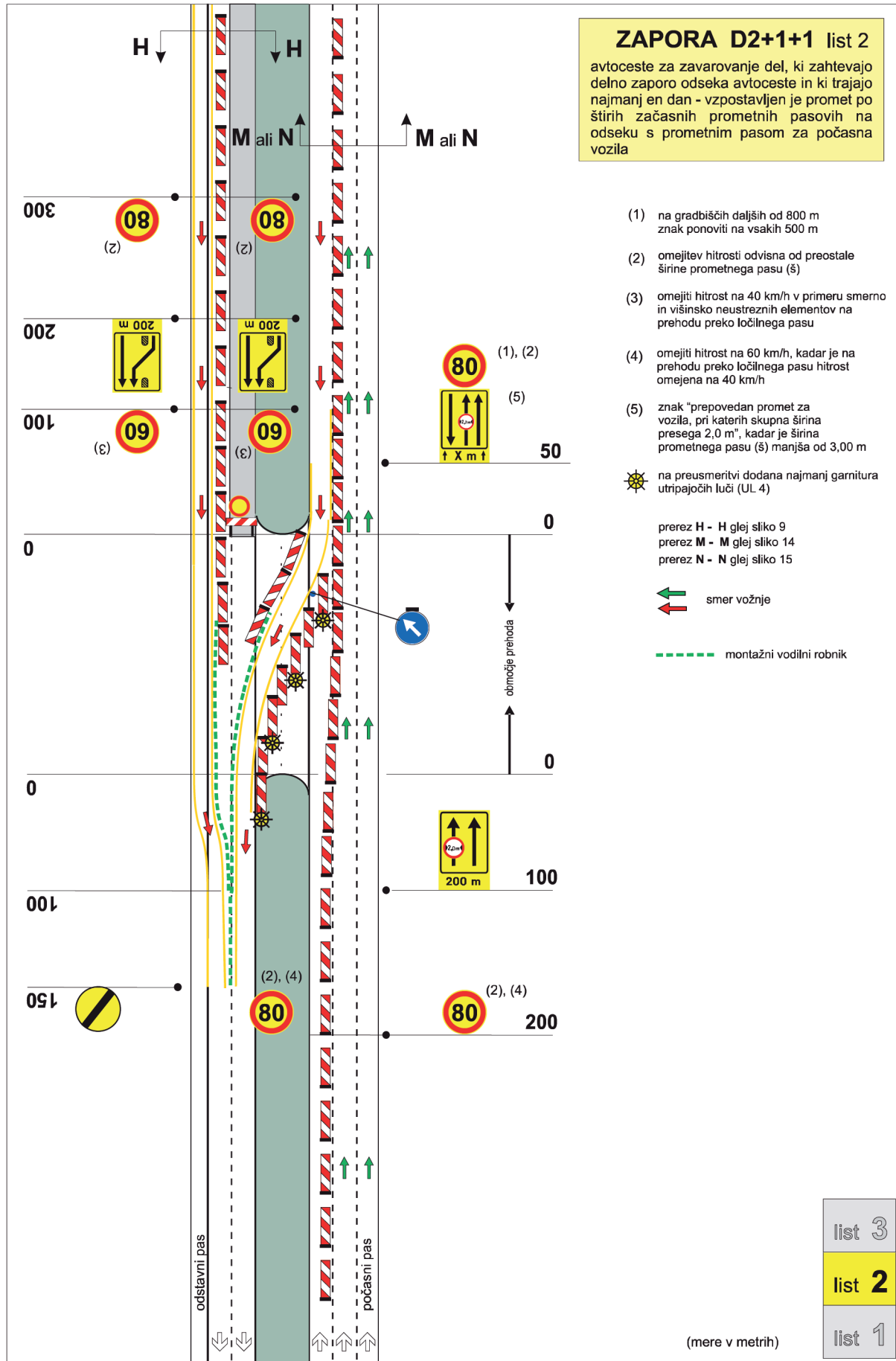


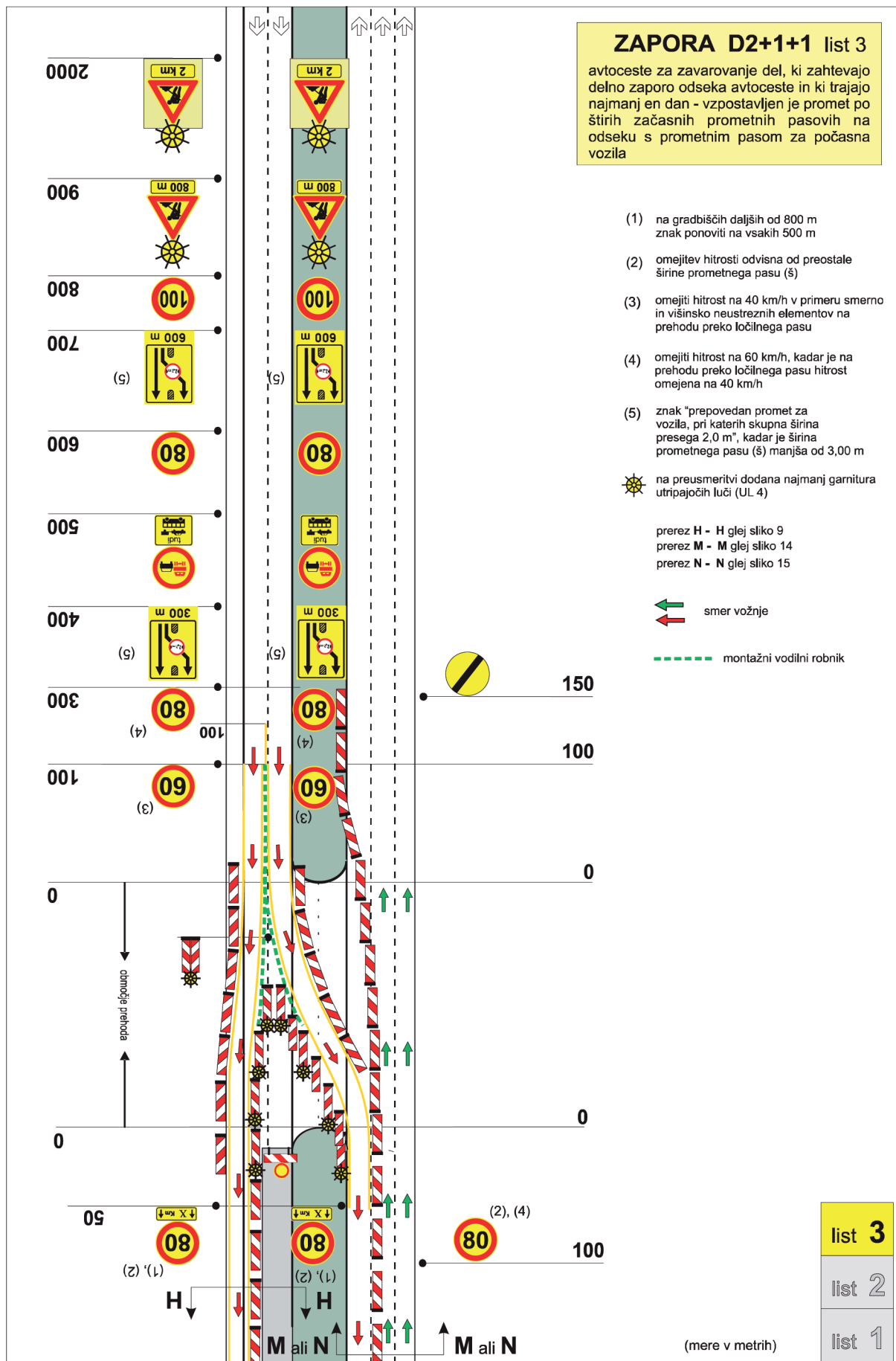


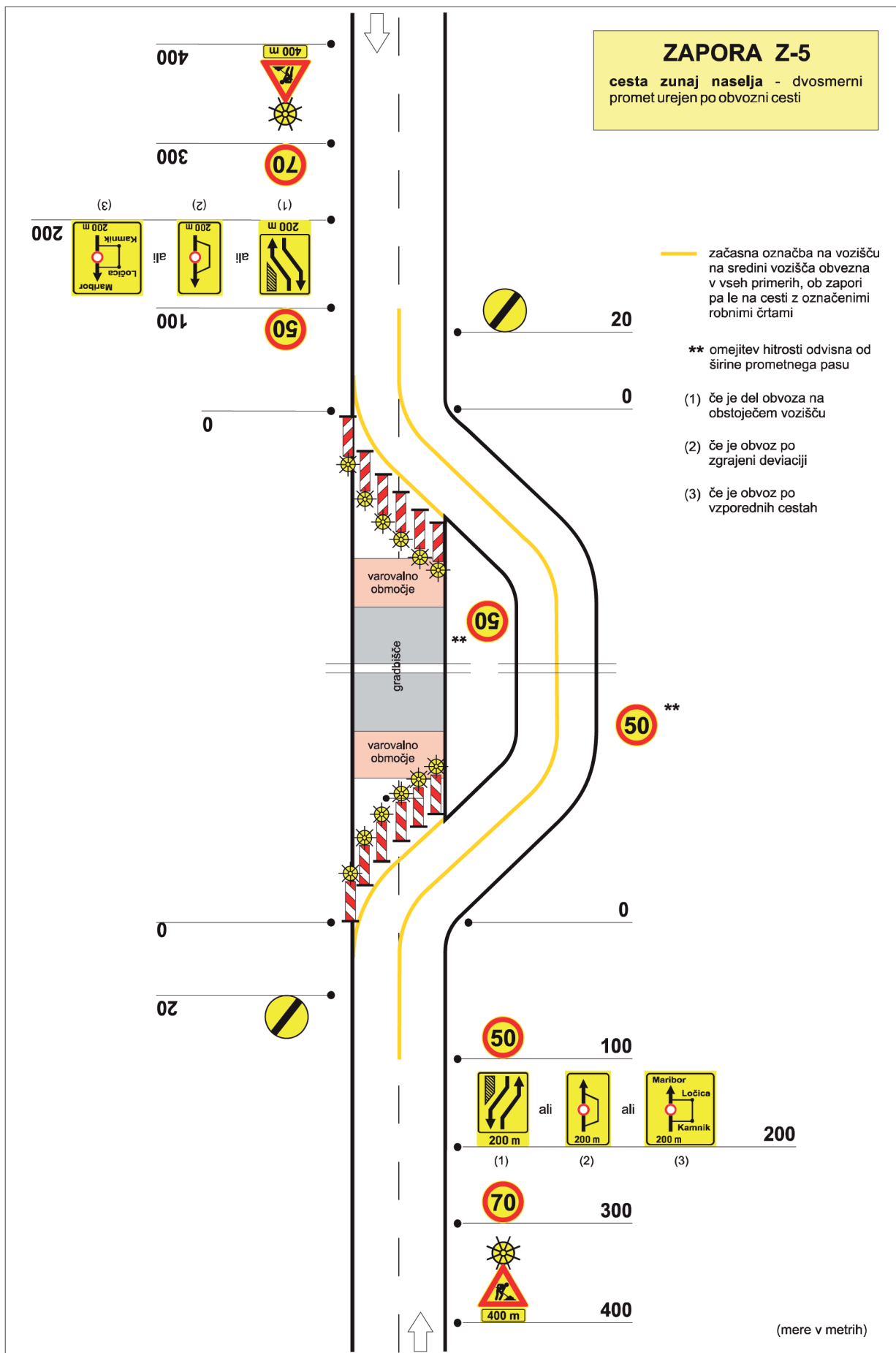


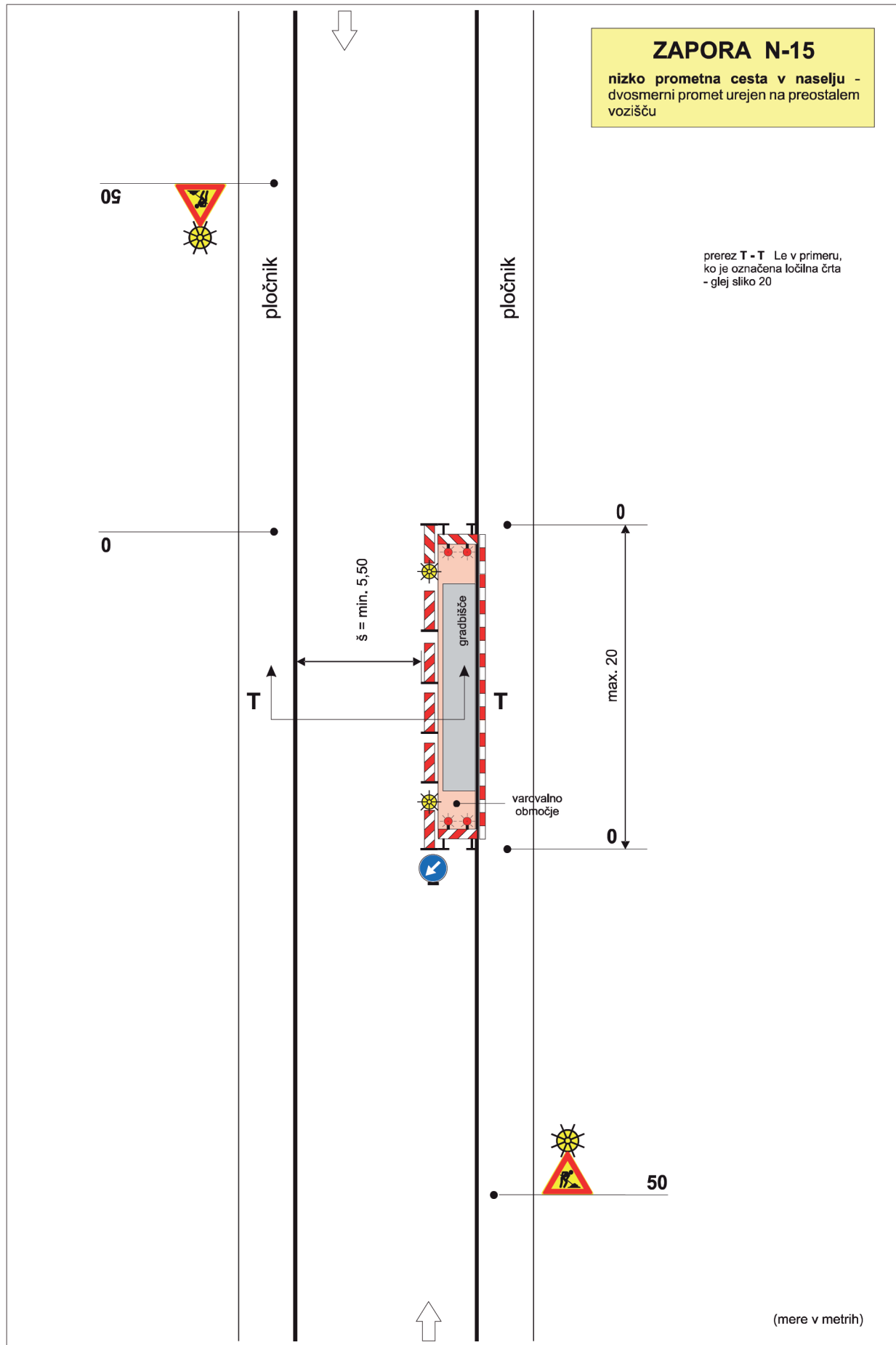


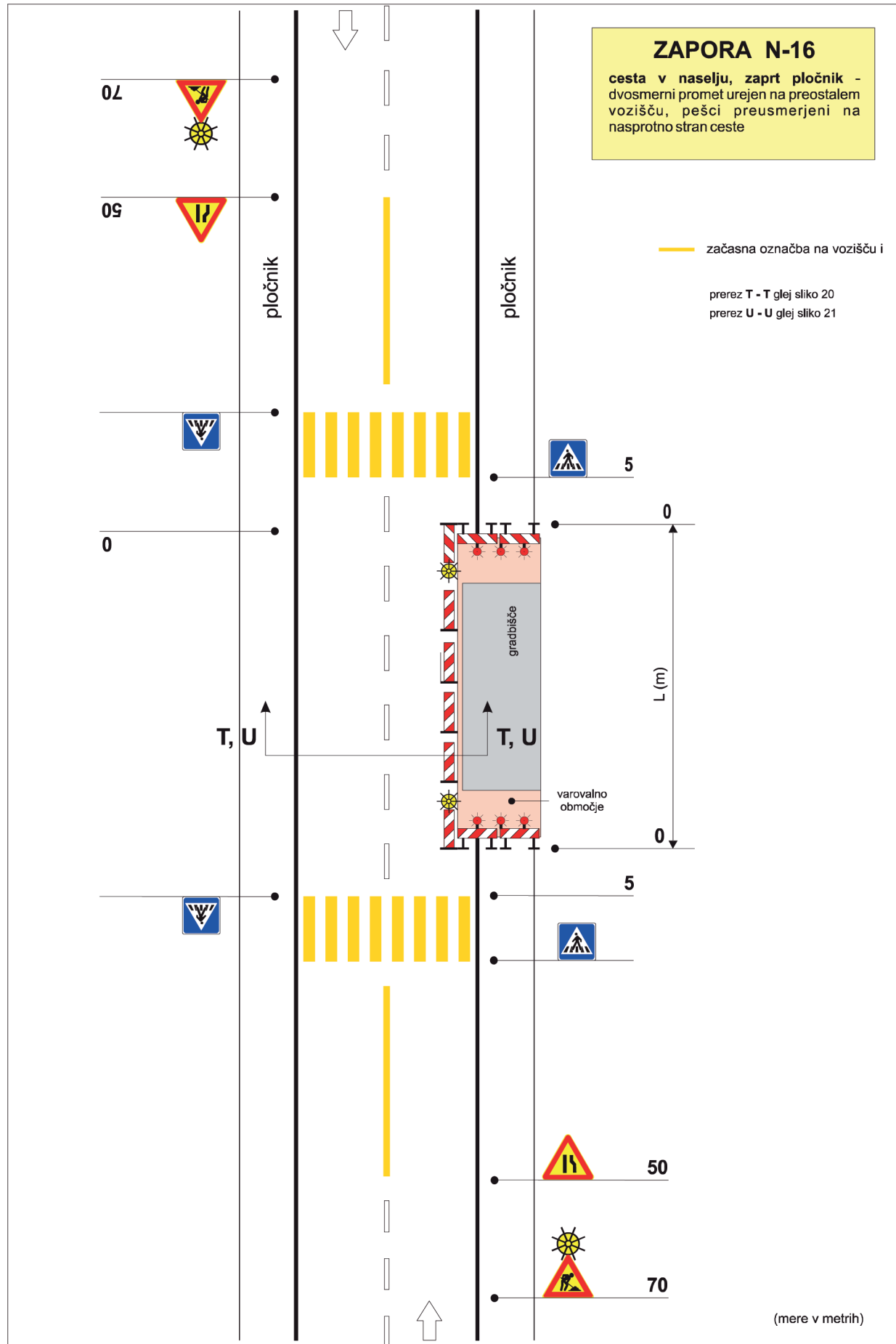


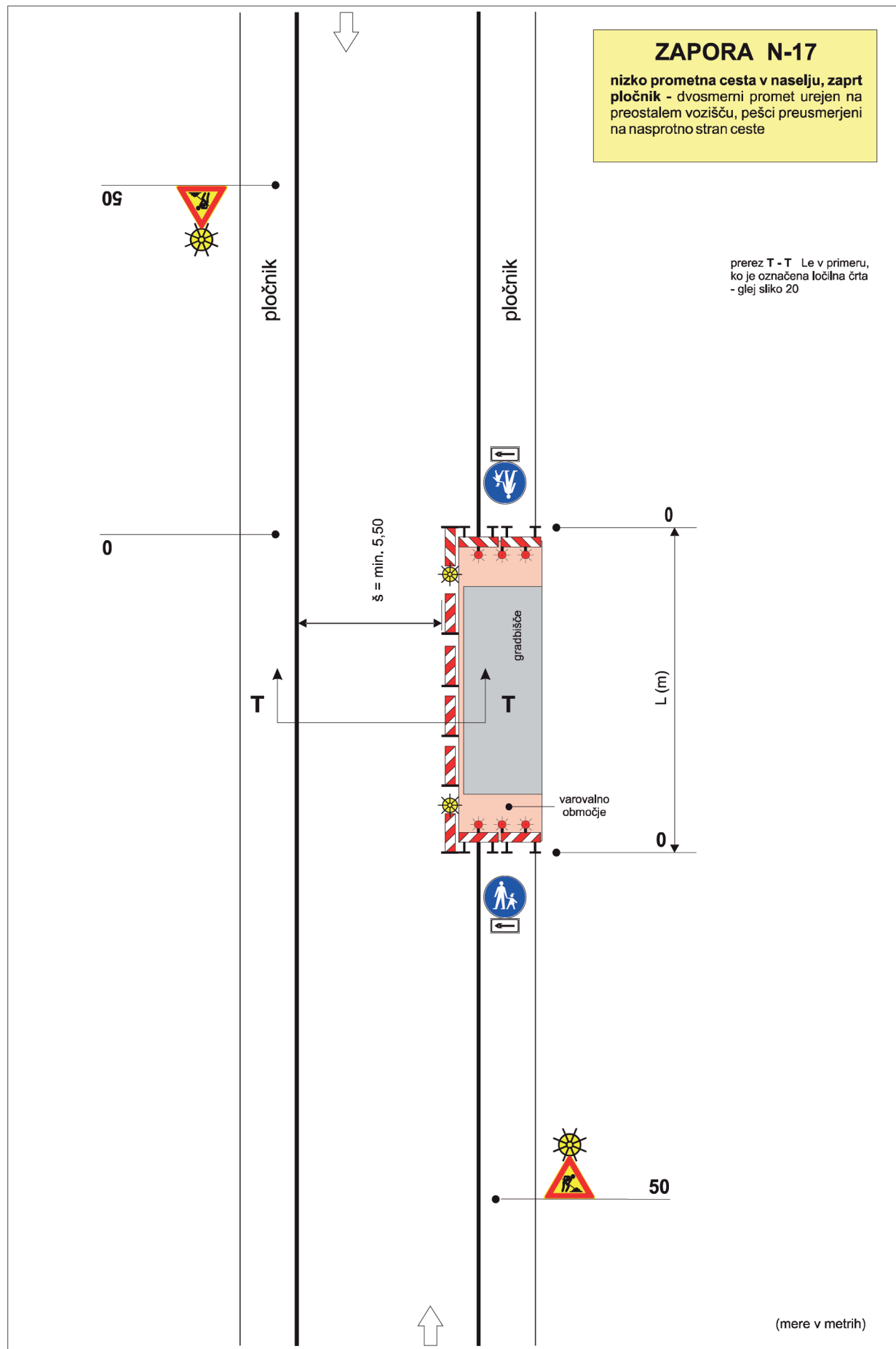






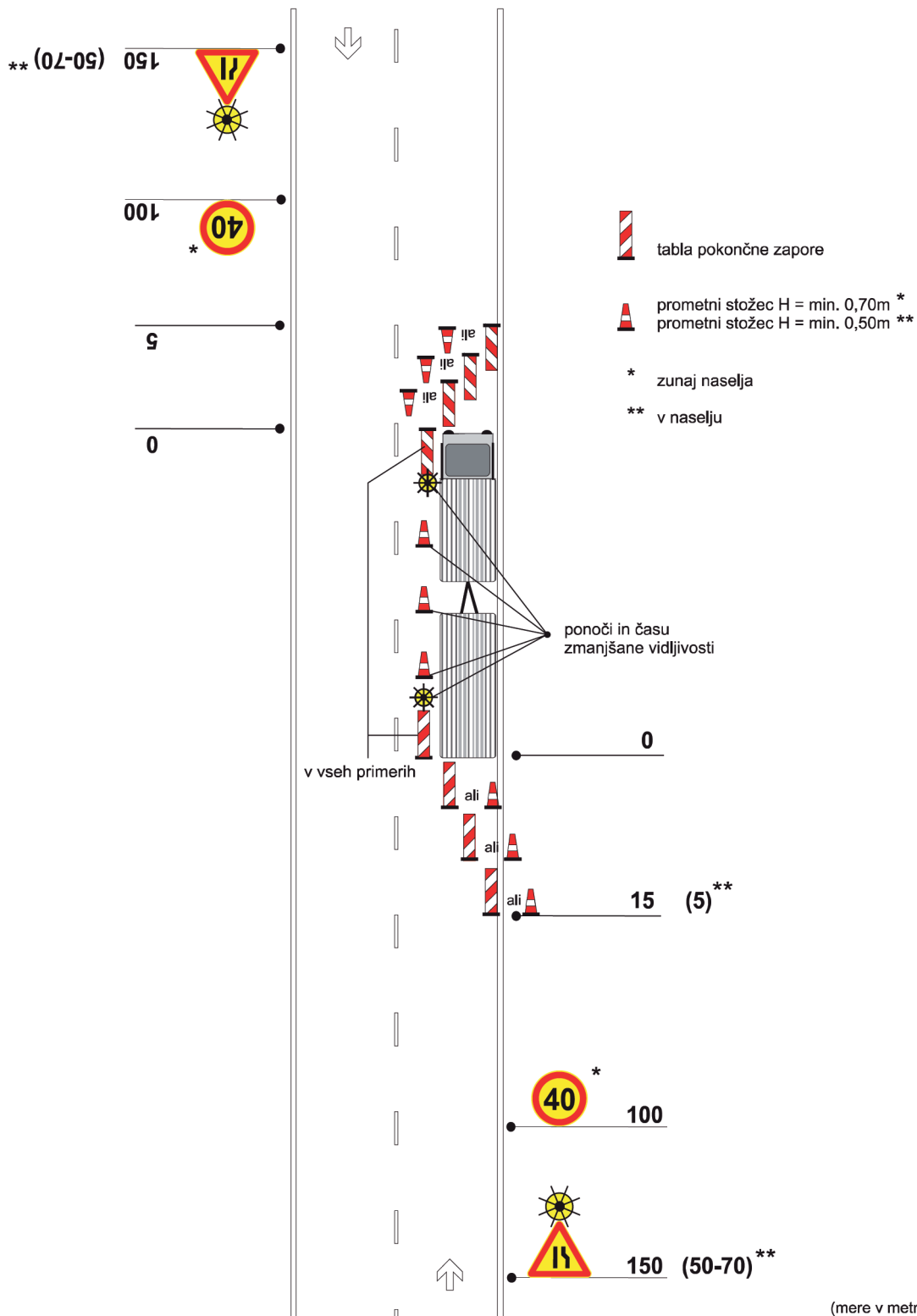


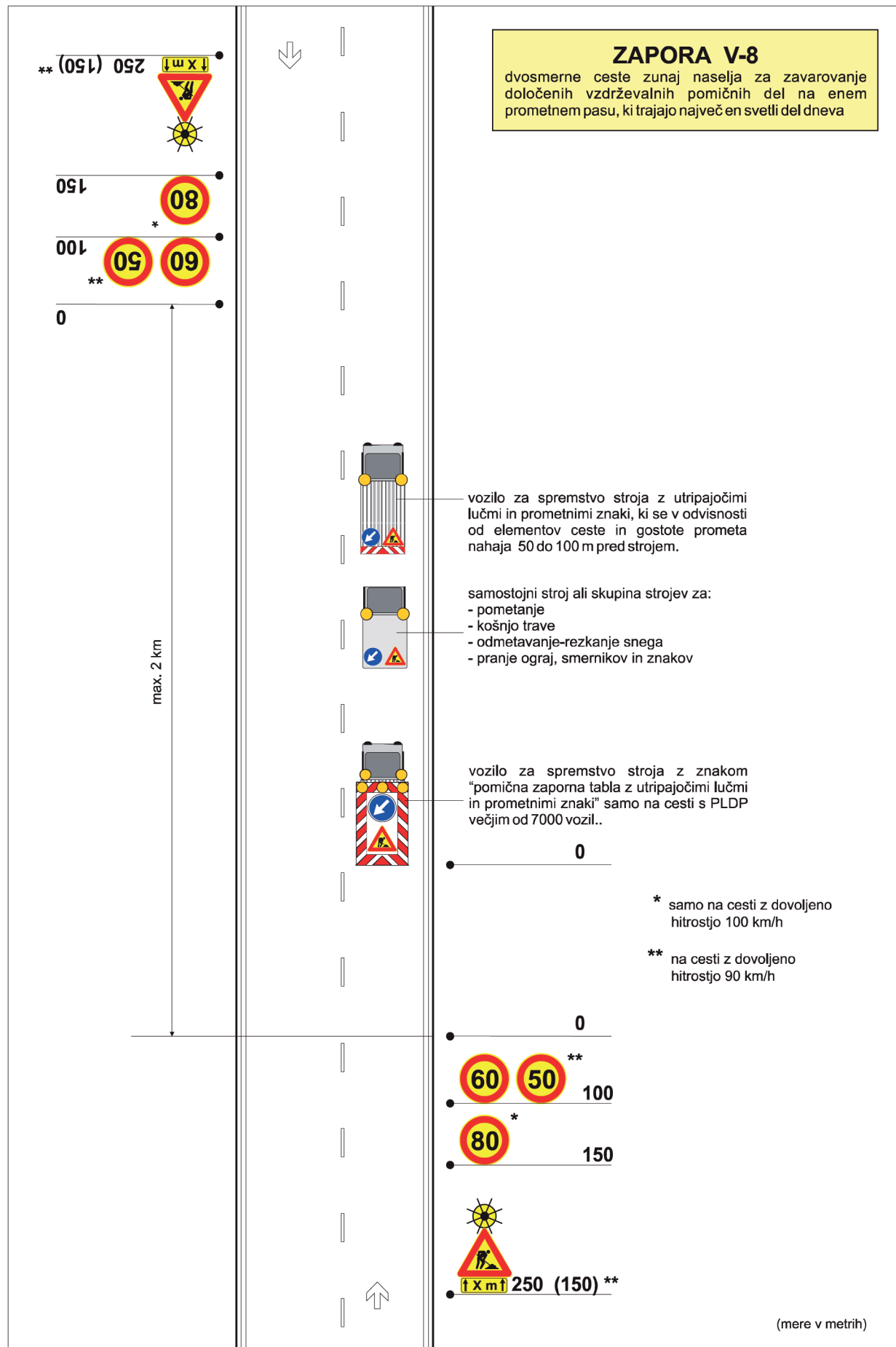




ZAPORA K-5

dvosmerne ceste za zavarovanje vozila (razen osebnega vozila s priklopnikom ali brez njega ter motornega kolesa z ali brez stranske prikolice) v okviri ali druge ovire na cesti, ki je ni mogoče takoj (do 2 ur) odstraniti





**3777. Pravilnik o spremembah in dopolnitvah
Pravilnika o razvrščanju, pakiranju in
označevanju nevarnih snovi**

Na podlagi 28. člena Zakona o kemikalijah (Uradni list RS, št. 110/03 – uradno prečiščeno besedilo, 47/04 – ZdZPZ, 61/06 – ZBioP in 16/08) izdaja ministrica za zdravje

P R A V I L N I K
**o spremembah in dopolnitvah Pravilnika
o razvrščanju, pakiranju in označevanju
nevarnih snovi**

1. člen

V Pravilniku o razvrščanju, pakiranju in označevanju nevarnih snovi (Uradni list RS, št. 35/05 in 54/07) se 1. člen spremeni tako, da se glasi:

»1. člen

(splošne določbe)

(1) Ta pravilnik v skladu z Direktivo Sveta 67/548/EGS z dne 27. junija 1967 o približevanju zakonov in drugih predpisov v zvezi z razvrščanjem, pakiranjem in označevanjem nevarnih snovi (UL L št. 196 z dne 16. 8. 1967, str. 1), zadnjič spremenjeno z Direktivo 2006/121/ES Evropskega parlamenta in Sveta z dne 18. decembra 2006 o spremembah Direktive Sveta 67/548/EGS o približevanju zakonov in drugih predpisov v zvezi z razvrščanjem, pakiranjem in označevanjem nevarnih snovi z namenom prilagoditve Uredbi (ES) št. 1907/2006 o registraciji, evalvaciji, avtorizaciji in omejevanju kemikalij (REACH) ter o ustanovitvi Evropske agencije za kemikalije (UL L št. 396 z dne 30. 12. 2006, str. 850), (v nadaljnjem besedilu: Direktiva 67/548/EGS), določa razvrščanje, pakiranje in označevanje nevarnih snovi in snovi, ki po določbah 6., 7. in 8. člena tega pravilnika sicer niso nevarne, vendar pa lahko v določenih primerih predstavljajo nevarnost za uporabnika.

(2) Za razvrščanje, pakiranje in označevanje nevarnih snovi se uporabljajo tudi določbe pravilnika o razvrščanju, pakiranju in označevanju nevarnih pripravkov (Uradni list RS, št. 67/05, 137/06 in 88/08; v nadaljnjem besedilu: pravilnik o nevarnih pripravkih) in priloge Direktive 1999/45/ES Evropskega parlamenta in Sveta z dne 31. maja 1999 o približevanju zakonov in drugih predpisov držav članic v zvezi z razvrščanjem, pakiranjem in označevanjem nevarnih pripravkov (UL L št. 200 z dne 30. 7. 1999, str. 1), zadnjič spremenjene z Direktivo Komisije 2006/96/ES z dne 20. novembra 2006 o prilagoditvi nekaterih direktiv na področju prostega pretoka blaga zaradi pristopa Bolgarije in Romunije (UL L št. 363 z dne 20. 12. 2006, str. 81), (v nadaljnjem besedilu: Direktiva 99/45/ES).«.

2. člen

2. člen se spremeni tako, da se glasi:

»2. člen

(pomen izrazov)

Izrazi, uporabljeni v tem pravilniku, imajo enak pomen kot izrazi, uporabljeni v Zakonu o kemikalijah (Uradni list RS, št. 110/03 – uradno prečiščeno besedilo, 47/04 – ZdZPZ, 61/06 – ZBioP in 16/08; v nadaljnjem besedilu: ZKem).«.

3. člen

V 4. členu se četrти odstavek spremeni tako, da se glasi:

»(4) Za teste na snoveh, ki se opravijo na podlagi tega pravilnika, se upoštevajo določbe 13. člena Uredbe (ES) št. 1907/2006 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 18. decembra 2006 o registraciji, evalvaciji, avtorizaciji in omejevanju kemikalij (REACH) ter o ustanovitvi Evropske agencije za ke-

mikalije ter spremembi Direktive 1999/45/ES ter razveljavitvi Uredbe Sveta (EGS) št. 793/93 in Uredbe Komisije (ES) št. 1488/94 ter Direktive Sveta 76/769/EGS in direktiv Komisije 91/155/EGS, 93/67/EGS, 93/105/ES in 2000/21/ES (UL L št. 396 z dne 30. 12. 2006, str. 1; v nadalnjem besedilu: Uredba 1907/2006/ES).«

Šesti odstavek se črta.

4. člen

V 6. členu se prvi odstavek spremeni tako, da se glasi:

»(1) Nevarne fizikalno-kemijske lastnosti snovi (eksplozivno, oksidativno, zelo lahko vnetljivo, lahko vnetljivo ali vnetljivo) se ugotavljajo na podlagi podatkov, pridobljenih v skladu z določbami priloge VI Direktive 67/548/EGS in določbami 12. in 13. člena Uredbe 1907/2006/ES.«.

5. člen

V 7. členu se prvi odstavek spremeni tako, da se glasi:

»(1) Nevarnosti, ki jih snov lahko predstavlja za zdravje, se ugotavljajo na podlagi podatkov, pridobljenih v skladu z določbami priloge VI Direktive 67/548/EGS in določbami 12. in 13. člena Uredbe 1907/2006/ES.«.

Drugi odstavek se črta, dosedanji tretji odstavek pa postane drugi odstavek.

6. člen

V 8. členu se prvi odstavek spremeni tako, da se glasi:

»(1) Nevarnosti, ki jih snov predstavlja za okolje, se oceňujejo v skladu z določbami priloge VI Direktive 67/548/EGS in določbami 12. in 13. člena Uredbe 1907/2006/ES.«.

7. člen

Črta se 14. člen.

8. člen

Črta se priloga II.

9. člen

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

Št. 0070-5/2008-3

Ljubljana, dne 18. avgusta 2008

EVA 2007-2711-0123

Zofija Mazej Kukovič I.r.

Ministrica

za zdravje

**3778. Pravilnik o spremembah in dopolnitvah
Pravilnika o razvrščanju, pakiranju in
označevanju nevarnih pripravkov**

Na podlagi 28. člena Zakona o kemikalijah (Uradni list RS, št. 110/03 – uradno prečiščeno besedilo in 47/04 – ZdZPZ, 61/06 – ZBioP in 16/08) izdaja ministrica za zdravje

P R A V I L N I K

**o spremembah in dopolnitvah Pravilnika
o razvrščanju, pakiranju in označevanju
nevarnih pripravkov**

1. člen

V Pravilniku o razvrščanju, pakiranju in označevanju nevarnih pripravkov (Uradni list RS, št. 67/05 in 137/06) se 1. člen spremeni tako, da se glasi:

»1. člen

(splošne določbe)

(1) Ta pravilnik ureja razvrščanje, pakiranje in označevanje nevarnih pripravkov, vključno s fitofarmacevtskimi sredstvi (v nadaljnjem besedilu: FFS), ki se dajejo v promet v Republiki Sloveniji, v skladu z Direktivo 1999/45/ES Evropskega parlamenta in Sveta z dne 31. maja 1999 o približevanju zakonov in drugih predpisov držav članic v zvezi z razvrščanjem, pakiranjem in označevanjem nevarnih pripravkov (UL L št. 200 z dne 30. 7. 1999, str. 1), zadnjič spremenjeno z Direktivo Sveta 2006/96/ES z dne 20. novembra 2006 o prilagoditvi nekaterih direktiv na področju prostega pretoka blaga zaradi pristopa Bolгарije in Romunije (UL L št. 363 z dne 20. 12. 2006, str. 81), (v nadaljnjem besedilu: Direktiva 99/45/ES).

(2) Za razvrščanje, pakiranje in označevanje nevarnih pripravkov se uporabljajo tudi določbe pravilnika o razvrščanju, pakiranju in označevanju nevarnih snovi (Uradni list RS, št. 35/05, 54/07 in 88/08; v nadaljnjem besedilu: pravilnik o nevarnih snoveh) in Direktiva Sveta 67/548/EGS z dne 27. junija 1967 o približevanju zakonov in drugih predpisov v zvezi z razvrščanjem, pakiranjem in označevanjem nevarnih snovi (UL L št. 196 z dne 16. 8. 1967, str. 1), zadnjič spremenjena z Direktivo 2006/121/ES Evropskega parlamenta in Sveta z dne 18. decembra 2006 o spremembi Direktive Sveta 67/548/EGS o približevanju zakonov in drugih predpisov v zvezi z razvrščanjem, pakiranjem in označevanjem nevarnih snovi z namenom prilagoditve Uredbi (ES) št. 1907/2006 o registraciji, evalvaciji, avtorizaciji in omejevanju kemikalij (REACH) ter o ustanovitvi Evropske agencije za kemikalije (UL L št. 396 z dne 30. 12. 2006, str. 850), (v nadaljnjem besedilu: Direktiva 67/548/EGS).

(3) Določbe 8. in 9. člena tega pravilnika se uporabljajo tudi za pripravke, ki po določbah 5., 6. in 7. člena tega pravilnika sicer niso nevarni, vendar pa lahko v določenih primerih predstavljajo nevarnost za uporabnika.«.

2. člen

2. člen se spremeni tako, da se glasi:

»2. člen

(pomen izrazov)

Izrazi, uporabljeni v tem pravilniku, imajo enak pomen kot izrazi, uporabljeni v Zakonu o kemikalijah (Uradni list RS, št. 110/03 – uradno prečiščeno besedilo, 47/04 – ZdZPZ, 61/06 – ZBioP in 16/08; v nadaljnjem besedilu: ZKem).«.

3. člen

5. člen se spremeni tako, da se glasi:

»5. člen

(ugotavljanje fizikalno-kemijskih lastnosti)

(1) Nevarne fizikalno-kemijske lastnosti (eksplozivno, oksidativno, zelo lahko vnetljivo, lahko vnetljivo ali vnetljivo) pripravka se ugotavljajo na podlagi podatkov, pridobljenih v skladu z določbami Direktive 67/548/EGS ter 12. in 13. člena Uredbe (ES) št. 1907/2006 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 18. decembra 2006 o registraciji, evalvaciji, avtorizaciji in omejevanju kemikalij (REACH) ter o ustanovitvi Evropske agencije za kemikalije ter spremembi Direktive 1999/45/ES ter razveljavitvi Uredbe Sveta (EGS) št. 793/93 in Uredbe Komisije (ES) št. 1488/94 ter Direktive Sveta 76/769/EGS in direktiv Komisije 91/155/EGS, 93/67/EGS, 93/105/ES in 2000/21/ES (UL L št. 396 z dne 30. 12. 2006, str. 1; v nadaljnjem besedilu: Uredba 1907/2006/ES). Pripravki se štejejo kot eksplozivni, oksidativni, zelo lahko vnetljivi, lahko vnetljivi ali vnetljivi, če so rezultati preizkusov, izvedenih po

predpisanih metodah, ovrednoteni skladno z merili iz priloge VI Direktive 67/548/EGS.

(2) Ugotavljanje nevarnih fizikalno-kemijskih lastnosti iz prejšnjega odstavka ni potrebno:

- če nobena od prisotnih sestavin v pripravku nima katere izmed fizikalno-kemijskih lastnosti iz prejšnjega odstavka in če je iz podatkov, ki so na voljo, jasno razvidno, da je nemogoče, da bo pripravek v procesu nastajanja, ravnanja ali uporabe, pridobil eno od zgoraj navedenih nevarnih fizikalnih lastnosti;

- če podatki kažejo na to, da se ob spremembi sestave pripravka z znano sestavo njegova razvrstitev ne spremeni;

- če je pripravek dan v promet v obliki aerosolov, ki izpolnjuje zahteve predpisov na področju aerosolov.

(3) Za primere v skladu z določbami Direktive 67/548/EGS ter določbami 12. in 13. člena Uredbe 1907/2006/ES, za katere metode iz prvega odstavka tega člena niso primerne, se uporabljajo alternativni načini izračunavanja iz dela B priloge I Direktive 99/45/ES.

(4) Nevarne fizikalno-kemijske lastnosti FFS se ovrednotijo na podlagi ugotavljanja fizikalno-kemijskih lastnosti pripravka, skladno z merili iz priloge VI Direktive 67/548/EGS in na podlagi podatkov, pridobljenih po metodah, ki so v skladu z določbami 12. in 13. člena Uredbe 1907/2006/ES, kolikor niso sprejemljive druge mednarodno priznane metode, skladne s predpisi za FFS.«.

4. člen

V 6. členu se prvi odstavek spremeni tako, da se glasi:

»(1) Nevarnosti, ki jih pripravek lahko predstavlja za zdravje, se ocenijo z uporabo:

- a) dogovorjene računske metode, ki je opisana v prilogi II Direktive 99/45/ES,

- b) preizkusnih metod, ki so v skladu z določbami 12. in 13. člena Uredbe 1907/2006/ES, ter z merili, navedenimi v prilogi VI Direktive 67/548/EGS, oziroma kadar gre za FFS, se lahko uporabijo druge mednarodno priznane metode, ki so v skladu s predpisi za FFS.«.

5. člen

V 7. členu se prvi odstavek spremeni tako, da se glasi:

»(1) Nevarnosti, ki jih pripravek predstavlja za okolje, se ocenujejo z uporabo enega ali več naslednjih postopkov:

- a) z uporabo dogovorjene računske metode, opisane v prilogi III Direktive 99/45/ES,

- b) z ugotavljanjem okolju nevarnih lastnosti pripravka s pomočjo merit in metod, navedenih v prilogi VI Direktive 67/548/EGS ter v skladu z določbami 12. in 13. člena Uredbe 1907/2006/ES, oziroma kadar gre za FFS, se lahko uporabijo druge mednarodno priznane metode, ki so v skladu s predpisi za FFS. Pogoji za uporabo preizkusnih metod so navedeni v C delu priloge III Direktive 99/45/ES.«.

6. člen

Črta se 13. člen.

7. člen

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

Št. 0070-4/2008-3

Ljubljana, dne 18. avgusta 2008

EVA 2008-2711-0074

Zofija Mazej Kukovič I.r.Ministrica
za zdravje

USTAVNO SODIŠČE

3779. Odločba o razveljavitvi sodbe Vrhovnega sodišča, o odpravi odločbe Volilne komisije in o potrditvi liste kandidatov v 1. volilni enoti

Številka: Up-2385/08-7

Datum: 9. 9. 2008

O D L O Č B A

Ustavno sodišče je v postopku odločanja o ustavni pričožbi Liste za čisto pitno vodo, Ljubljana, ki jo zastopa Mitja Bartenjev, odvetnik v Ljubljani, na seji 9. septembra 2008

o d l o č i l o :

1. Sodba Vrhovnega sodišča št. II Uv 3/2008 z dne 5. 9. 2008 se razveljavi, odločba Volilne komisije 1. volilne enote št. 041-3/2008 z dne 1. 9. 2008 se odpravi.

2. Kandidatna lista »Lista za čisto pitno vodo«, vložena 20. 8. 2008 v 1. volilni enoti, se potrdi.

3. Državna volilna komisija izvrši odločitev iz prejšnje točke, s tem da se kandidatna lista »Lista za čisto pitno vodo« uvrsti na zadnje mesto v seznamu potrjenih kandidatnih list v 1. volilni enoti.

O b r a z l o ž i t e v

A.

1. Volilna komisija 1. volilne enote (v nadaljevanju VK) je zavnila listo kandidatov »Lista za čisto pitno vodo« (v nadaljevanju Lista), ker je ugotovila, da trije volivci od petdesetih volivcev, ki so dali podporo Listi, nimajo stalnega prebivališča v volilni enoti. Glede na tretji odstavek 43. člena Zakona o volitvah v Državni zbor (Uradni list RS, št. 109/06 – ur. p. b. in 54/07 – v nadaljevanju ZVDZ) naj kandidatna lista ne bi bila sestavljena in določena v skladu z zakonom. Vrhovno sodišče je izpodbijano sodbo kot neutemeljeno zavnilo pritožbo predstavnika Liste. Ugotovilo je, da je bil vlagatelj Liste pozvan, naj v določenem roku odpravi formalne pomanjkljivosti, česar do izdaje odločbe o zavnitvi liste kandidatov ni storil. Glede na to je Vrhovno sodišče presodilo, da je VK odločila pravilno in zakonito, ko je na podlagi 56. člena ZVDZ obravnavano listo kandidatov zavnila. Vrhovno sodišče je zavnilo vse pritožnice ugovore, ki naj glede na to ne bi mogli vplivati, da bi prišlo do drugačne odločitve sodišča.

2. Pritožnica zatrjuje kršitev volilne pravice iz 43. člena Ustave in pravice do sodelovanja pri upravljanju javnih zadev iz 44. člena Ustave. Navaja, da je politična stranka Lista za čisto pitno vodo v 1. volilni enoti 20. 8. 2008 vložila listo kandidatov za volitve poslancev v Državni zbor, podprtjo s petdesetimi potrjenimi obrazci podpore volivcev iz volilne enote, o čemer naj bi predlagatelj liste prejel potrdilo. Dne 28. 8. 2008, to je po poteku roka za vlaganje kandidatur, naj bi predsednik stranke prejel telefonsko obvestilo, da trije obrazci podpore volivcev v tej volilni enoti »niso v redu«. V tej volilni enoti naj bi ti volivci namreč ne imeli stalnega prebivališča. Predlagatelj kandidature se je zanesel na pravilnost podpor volivcev, danih pred pristojnim organom – upravno enoto. Meni, da je bila dolžnost upravne enote, da preveri, ali ima podpisnik podpore Listi stalno prebivališče v volilni enoti, ker ima dostop do evidence o stalnem prebivališču volivcev. Pritožnik naj bi se zato utemeljeno zanesel na pravilnost podatkov, navedenih v obrazcu podpore, ki jih je potrdila upravna enota. Zato naj bi bila neutemeljena ugotovitev Vrhovnega sodišča o nespornosti tega, da trije podpisniki podpore nimajo stalnega prebivališča v volilni enoti.

3. Pritožnica navaja, da je bila k odpravi formalnih pomanjkljivosti kandidatne liste glede na tretji odstavek 56. člena ZVDZ pozvana na nezakonit način. Meni, da določba ZVDZ zahteva pisen poziv na odpravo pomanjkljivosti kandidatne liste, pritožnica pa naj bi bila pozvana k dopolnitvi kandidatne liste ustno po telefonu, pri čemer naj bi ji bil dan prekratek rok, izostalo pa naj bi tudi opozorilo na posledice, če kandidatne liste ne dopolni v postavljenem roku. Pred Vrhovnim sodiščem tega očitka sicer ni uveljavljala, vendar bi po njenem mnenju Vrhovno sodišče na to vprašanje moralo paziti po uradni dolžnosti.

4. Senat Ustavnega sodišča je s sklepom št. Up-2385/08 z dne 8. 9. 2008 ustavno pritožbo sprejel v obravnavo.

B.

5. Vrhovno sodišče je zavnitev kandidatne liste štelo kot skladno z drugim odstavkom 56. člena ZVDZ, očitek pritožnice o sklicevanju na dobro vero v zvezi z delom upravne enote pa je zavnilo kot neupoštevan glede na to, da je bila pritožnica pozvana k odpravi formalnih pomanjkljivosti in glede na to, da naj bi sama zatrdila, da bo v danem roku predložila druge izjave podpore. Ustava v drugem odstavku 43. člena zagotavlja aktivno in pasivno volilno pravico za volitve poslancev Državnega zbora, način njunega uresničevanja pa določa ZVDZ. Z določbami, ki urejajo način dajanja podpore kandidatnim listam, se uresničuje aktivna volilna pravica volivcev in hkrati pasivna volilna pravica kandidatov, ki se potegujejo za izvolitev v zakonodajno telo. Ti pravici varuje 43. člen Ustave in ne 44. člen Ustave, na katerega se pritožnica za utemeljitev ustavne pritožbe prav tako sklicuje.

6. Po tretjem odstavku 43. člena ZVDZ lahko vloži politična stranka listo kandidatov v posamezni volilni enoti, če jo (med drugim) podpre s podpisi najmanj petdeset volivcev, ki imajo stalno prebivališče v tej volilni enoti. Po prvem odstavku 47. člena ZVDZ da volivec svojo podporo s podpisom na predpisanim obrazcu; obrazec podpiše osebno pred pristojnim organom, ki vodi evidenco volilne pravice, ne glede na kraj stalnega prebivališča. Na navedem obrazcu pristojni organ potrdi, da ima oseba, ki je obrazec pred njim podpisala, volilno pravico. Zakon o evidenci volilne pravice (Uradni list RS, št. 1/07 ur. p. b. – ZEVP-1) v 8. členu določa, da se volilna pravica državljana Republike Slovenije evidentira po uradni dolžnosti v registru stalnega prebivalstva, v katerem je vpisan po svojem stalnem prebivališču, razen če ta zakon ne določa drugače (slednje za ta primer ni upoštevno). Predpisani obrazec podpore vsebuje tudi podatek o prebivališču osebe, pri čemer je treba glede na tretji odstavek 43. člena ZVDZ in glede na način vodenja evidence volilne pravice štetí, da obrazec zahteva navedbo stalnega prebivališča.

7. Kot je poudarilo Ustavno sodišče že v odločbi št. Up-304/98 z dne 19. 11. 1998 (ODIUS VII, 240), so volitve proces, ki se mora odvijati in končati v določenem kontinuiranem obdobju, in so zato vsa opravila, ki jih je treba opraviti v tem postopku, omejena z zakonsko točno določenimi roki, ki so zelo kratki; vsi organi, ki so pooblaščeni za odločanje v tem postopku, morajo upoštevati naravo uresničevanja volilne pravice, hkrati pa morajo to upoštevati tudi vsi udeleženci tega postopka. Iz tega sicer izhaja dolžnost predlagatelja kandidatne liste, da predloži v roku popolno kandidatno listo, vendar ta njegova obveznost ne pomeni, da mora preverjati točnost podatkov v potrdilih, ki jih kot javne listine izdajajo pristojni državni organi. Zato so se tako volivci, ki so dali podporo, kot tudi predlagatelj kandidatne liste lahko zanesli na to, da je pristojna upravna enota preverila podatke o istovetnosti volivca, na podlagi katerih je bila dolžna ugotoviti, ali ima oseba, ki podpisuje predpisani obrazec, volilno pravico. Glede na zgoraj navedeno je bila torej dolžna preveriti tudi podatek o stalnem prebivališču te osebe. Aktivna volilna pravica se namreč uresničuje v volilni enoti, v kateri ima volivec stalno prebivališče, vključno s pravico dajanja podpore kandidatom, ki je njen del. Tudi pristojna volilna komisija, ki

je pri izvrševanju svojih pristojnosti omejena s kratkimi roki, se mora praviloma zanesti na to, da je drugi državni organ svojo dolžnost opravil zakonito, saj si ni mogoče predstavljati, da bi morala v kratkih rokih, ki jih ima na razpolago med volilnim postopkom, še posebej v fazi kandidacijskega postopka, preveriti v celoti vse delo, ki so ga v skladu s svojimi pristojnostmi morali opraviti drugi državni organi.

8. Pritožnica je kandidatni listi priložila petdeset obrazcev, ki so jih pred pristojnim organom podpisali volivci. V vseh obrazcih, torej tudi v treh obrazcih, ki naj bi bili sporni in ki jih je potrdila Upravna enota na Jesenicah, so bila kot prebivališča navedeni naslovi z območja 1. volilne enote. Pritožnica se je glede na zgoraj navedeno upravičeno zanesla na to, da je pristojna upravna enota delo, ki ji je poverjeno v volilnem postopku, zakonito opravila.

9. Če kandidatna lista ne vsebuje pogoja, določenega v tretjem odstavku 43. člena ZVDZ – petdeset podpisov podpore volivcev s stalnim prebivališčem v volilni enoti – tega ni mogoče štetiti za formalno pomanjkljivost, ki bi jo bilo mogoče odpraviti v roku in po postopku, ki ga določa drugi odstavek 56. člena ZVDZ. Vendar ni v neskladju z volilno pravico ravnanje volilne komisije, ki kljub temu predlagatelju kandidatne liste pozove k dopolnitvi kandidatne liste v smislu drugega odstavka 56. člena ZVDZ, kajti, če bi se izkazalo, da ta dejansko razpolaga še z že pridobljenimi dodatnimi podpisi podpore ali da ti le pomotoma niso bili predloženi ipd., potem bi šlo po svoji naravi dejansko za formalno pomanjkljivost, ki ne zahteva izvedbe novih volilnih opravil v kandidacijskem postopku in ki bi jo bilo torej mogoče odpraviti.

10. Presoja tega, ali se je pritožnica upravičeno lahko zanesla na to, da je pristojna upravna enota svojo nalogu izvršila zakonito, je torej bistvena za odločitev o potrditvi oziroma o zavrnitvi kandidatne liste pritožnice. Zato stališče Vrhovnega sodišča, po katerem so pritožničine navedbe o ravnjanju v dobri veri in s tem o zaupanju v delo državnega organa neupoštevne, krši volilno pravico pritožnice iz drugega odstavka 43. člena Ustave. Zato je Ustavno sodišče sodbo Vrhovnega sodišča razveljavilo.

11. Glede na to, da je volilna komisija tisti volilni organ, ki mora preveriti, ali kandidatna lista izpoljuje vse z zakonom določene pogoje, in zato za zakonitost opravljenega dela tudi odgovarja, volilni komisiji, kljub temu da tega ni dolžna storiti, ni mogoče odrekati pristojnosti, da preveri izpolnjevanje prav vseh zakonsko določenih pogojev, seveda ob pogoju, da ob enakih okoliščinah ravna prav v vseh primerih enako, saj tudi njo zavezuje drugi odstavek 14. člena Ustave. S tem se Ustavnemu sodišču ni bilo treba ukvarjati, ker pritožnica očitka o neenakem obravnavanju niti ne uveljavlja. Če je VK ob takšnem preverjanju ugotovila, da pristojna upravna enota svojega dela ni opravila zakonito, pa to ne more pomeniti, da lahko breme tega pripše predlagatelju kandidatne liste, ki je svoje delo opravil v skladu z zakonom in ki se je glede na zgoraj navedeno na potrdilo državnega organa upravičeno lahko zanesel. Zato VK ob ugotovitvi, da predlagatelj liste ugotovljenega ne more odpraviti na način po drugem odstavku 56. člena ZVDZ, ker bi se izkazalo, da drugih obrazcev podpore dejansko nima, ob takšnih okoliščinah ni smela preprosto zavrniti kandidature. Pri tem je Ustavno sodišče upoštevalo tudi dejstvo, da je bila kandidatna lista vložena 20. 8. 2008, njen predlagatelj pa je bil kljub drugemu odstavku 54. člena ZVDZ¹ pozvan na dopolnitev liste šele 28. 8. 2008. S takšno odločitvijo je VK pritožnico in kandidate na kandidatni listi prikrajšala za volilno pravico. Zato je bil tudi z odločitvijo VK glede na okoliščine tega primera pritožnici kršen drugi odstavek 43. člena Ustave, Vrhovno sodišče pa te kršitve, kljub temu, da jo je

¹ Drugi odstavek 54. člena ZVDZ se glasi: »Ko volilna komisija volilne enote prejme listo kandidatov, takoj preizkusí, ali je pravočasno vložena in ali je določena v skladu s tem zakonom.«

pritožnica v pritožbi izrecno uveljavljala, zaradi svojega z Ustavo neskladnega stališča ni odpravilo. VK bi morala namreč ob takšnih okoliščinah odločiti v korist volilne pravice in kandidatno listo potrditi. Zato je Ustavno sodišče odpravilo izpodbijano odločbo VK.

12. Zaradi kratkih rokov in predvsem zaradi tega, da se omogoči učinkovito uresničevanje volilne pravice vseh volilnih upravičencev, je Ustavno sodišče na podlagi prvega odstavka 60. člena Zakona o Ustavnem sodišču (Uradni list RS, št. 64/07 – ur. p. b. – v nadaljevanju ZUstS) samo odločilo o zakonitosti vložene kandidatne liste. Pritožnica je v predpisanim roku predložila kandidatno listo in izkazala, da ta izpoljuje z zakonom določene pogoje. Glede na prej navedene razloge je bilo treba štetiti, da se je pritožnica upravičeno lahko zanesla na to, da kandidatno listo s podpisi podpira petdeset volivcev s stalnim prebivališčem v 1. volilni enoti, zaradi česar nezakonito delo pristojne upravne enote ne more odtehati pomena potrditve kandidature za pritožnico. Zato je Ustavno sodišče kandidatno listo potrdilo in na podlagi drugega odstavka 60. člena ZUstS glede na fazo volilnega postopka naložilo Državni volilni komisiji, naj poskrbi za izvršitev te odločbe. Ker je VK žreb med potrjenimi kandidatnimi listami, s katerimi se določi vrstni red kandidatnih list, opravila že 3. 9. 2008, je Ustavno sodišče zaradi učinkovite izvedbe volilnih opravil, ki jih je treba pred dnem glasovanja še opraviti, odločilo, da se s to odločbo potrjena kandidatna lista uvrsti na zadnje mesto v seznamu potrjenih list v 1. volilni enoti.

C.

13. Ustavno sodišče je sprejelo to odločbo na podlagi prvega odstavka 59. člena in 60. člena ZUstS ter prve alineje drugega odstavka 46. člena Poslovnika Ustavnega sodišča (Uradni list RS, št. 86/07) v sestavi: predsednik Jože Tratnik ter sodnici in sodniki mag. Marta Klampfer, mag. Miroslav Mozetič, dr. Ernest Petrič, Jasna Pogačar in Jan Žobec. Odločbo je sprejelo soglasno.

**Jože Tratnik l.r.
Predsednik**

DRŽAVNA VOLILNA KOMISIJA

3780. Sklep o razrešitvi in imenovanju članice 8. okrajne volilne komisije III. volilne enote

Na podlagi sklepa 29. seje z dne 23. 8. 2007 v zvezi z določbami 34. in 37. člena Zakona o volitvah v državni zbor (Uradni list RS, št. 109/06 – ZVDZ-UPB1) izdajam

S K L E P o razrešitvi in imenovanju članice 8. okrajne volilne komisije III. volilne enote

razreši se:

– dolžnosti namestnice članice:

Darja Grabeljšek

imenuje se:

– za namestnico članice:

Mira Grabeljšek, roj. 10. 11. 1983, Sojerjeva 3, 1000 Ljubljana.

Št. 1-1/00-03/08

Ljubljana, dne 8. septembra 2008

Predsednik
Anton Gašper Frantar l.r.

**3781. Sklep o razrešitvi in imenovanju člena
11. okrajne volilne komisije II. volilne enote**

Na podlagi sklepa 29. seje z dne 23. 8. 2008 v zvezi z določbami 34. in 37. člena Zakona o volitvah v državni zbor (Uradni list RS, št. 109/06 – ZVDZ-UPB1) izdajam

S K L E P
**o razrešitvi in imenovanju člena 11. okrajne
volilne komisije II. volilne enote**

razreši se:

– dolžnosti člana:
Borisa Ambrožiča

imenuje se:

– za člana:
Miran Kalin, roj. 6. 10. 1961, Cesta 11, 5270 Ajdovščina.

Št. 1-1/00-02/11
Ljubljana, dne 9. septembra 2008

Anton Gašper Frantar l.r.
Predsednik

**DRUGI DRŽAVNI ORGANI IN
ORGANIZACIJE**

**3782. Seznam zdravil za uporabo v humani medicini,
za katera je bilo od 27. 2. 2008 do 13. 6. 2008
izdano, spremenjeno ali podaljšano dovoljenje
za promet**

Na podlagi 52. člena Zakona o zdravilih (Uradni list RS, št. 31/06 in 45/08) in 11. člena Sklepa o ustanovitvi Javne agencije Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke (Uradni list RS, št. 115/06) je svet Javne agencije Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke na 9. redni seji dne 3. 7. 2008 sprejel

S E Z N A M
**zdravil za uporabo v humani medicini, za katera
je bilo od 27. 2. 2008 do 13. 6. 2008 izdano,
spremenjeno ali podaljšano dovoljenje
za promet**

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelašniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012064	Acipan 40 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tabletta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A., Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-692/07 10.10.2012 A02BC02 3837000109535 028630
012065	Activelle 1 mg/0,5 mg filmsko obložene tablete estradiol (estradiolum) noretisteron (norethisteronum)	filmsko obložena tabletta škatla s plastičnim vsebnikom v obliku kolata z 28 tabletami (koledarsko pakiranje)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Novo Allé, Bagsvaerd, Danska	5363-I-893/08 19.3.2014 G03FA01 3837000079609 001791
012066	Alendronat Lek 70 mg filmsko obložene tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	filmsko obložena tabletta škatla s 4 tabletami (1 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Slo., LEK S.A., Poljska, Salutas, Barleben, Nemčija, Salutas, Gerlingen, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1005/08 5.6.2013 M05BA04 3837000112603 043559
012067	Alendronat Lek 70 mg filmsko obložene tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	filmsko obložena tabletta škatla z 12 tabletami (3 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Slo., LEK S.A., Poljska, Salutas, Barleben, Nemčija, Salutas, Gerlingen, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1006/08 5.6.2013 M05BA04 3837000112610 043567
012068	ALPHA D3 0,25 mikrograma mehke kapsule alfakalcidol (alfacalcidolum)	kapsula, mehka škatla s plastenko s 50 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imetnika	Pharmachemie B.V., 2031 GA Haarlem, Nizozemska/ Teva Pharmaceuticals Industries Ltd., Kfar Sava, Izrael AKMON farmacevtske industrije d.o.o. Industrijska cesta 1J, Grosuplje, Slovenija	5363-I-448/08 28.6.2011 A11CC03 3837000007619 080721
012069	ALPHA D3 0,5 mikrograma mehke kapsule alfakalcidol (alfacalcidolum)	kapsula, mehka škatla s plastenko s 30 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imetnika	Pharmachemie B.V., 2031 GA Haarlem, Nizozemska/ Teva Pharmaceuticals Industries Ltd., Kfar Sava, Izrael AKMON farmacevtske industrije d.o.o. Industrijska cesta 1J, Grosuplje, Slovenija	5363-I-449/08 29.1.2013 A11CC03 3837000023480 030031
012070	ALPHA D3 1 mikrogram mehke kapsule alfakalcidol (alfacalcidolum)	kapsula, mehka škatla s plastenko s 30 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept novo pakiranje	Pharmachemie B.V., 2031 GA Haarlem, Nizozemska/ Teva Pharmaceuticals Industries Ltd., Kfar Sava, Izrael AKMON farmacevtske industrije d.o.o. Industrijska cesta 1J, Grosuplje, Slovenija	5363-I-115/08 9.7.2013 A11CC03 3837000111460 035050
012071	ALPHA D3 1 mikrogram mehke kapsule alfakalcidol (alfacalcidolum)	kapsula, mehka škatla s plastenko s 50 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imetnika	Pharmachemie B.V., 2031 GA Haarlem, Nizozemska/ Teva Pharmaceuticals Industries Ltd., Kfar Sava, Izrael AKMON farmacevtske industrije d.o.o. Industrijska cesta 1J, Grosuplje, Slovenija	5363-I-450/08 9.7.2013 A11CC03 3837000074376 087025
012072	Amlodipin Lek 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Lek, d.d., Salutas Pharma GmbH, Berleben, Nem., ROWA Pharmaceuticals Ltd., VB/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-485/08 11.2.2013 C08CA01 3837000111644 034410
012073	Amlodipin Lek 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Lek, d.d., Salutas Pharma GmbH, Berleben, Nem., ROWA Pharmaceuticals Ltd., VB/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-484/08 11.2.2013 C08CA01 3837000111637 034428
012074	Amlodipin Lek 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Lek, d.d., Salutas Pharma GmbH, Berleben, Nem., ROWA Pharmaceuticals Ltd., VB/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-482/08 11.2.2013 C08CA01 3837000111613 034436

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012075	Amlodipin Lek 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Lek, d.d., Salutas Pharma GmbH, Berleben, Nem., ROWA Pharmaceuticals Ltd., VB/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-483/08 11.2.2013 C08CA01 3837000111620 034452
012076	Amoksiklav 2x 400 mg/57 mg v 5 ml prašek za peroralno suspenzijo amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za peroralno suspenzijo škatla s stekleničko s praškom za pripravo 50 ml suspenzije in merilno kapalko	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-359/08 do preklica J01CR02 3837000016840 096911
012077	Amoksiklav 2x 400 mg/57 mg v 5 ml prašek za peroralno suspenzijo amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za peroralno suspenzijo škatla s stekleničko s praškom za pripravo 70 ml suspenzije in merilno kapalko	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-360/08 do preklica J01CR02 3837000016857 096938
012078	Amoksiklav 2x 400 mg/57 mg v 5 ml prašek za peroralno suspenzijo amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za peroralno suspenzijo škatla s stekleničko s praškom za pripravo 140 ml suspenzije in merilno kapalko	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-361/08 do preklica J01CR02 3837000016833 096946
012079	Amoksiklav 2x 400 mg/57 mg v 5 ml prašek za peroralno suspenzijo amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za peroralno suspenzijo škatla s stekleničko s praškom za pripravo 35 ml suspenzije in merilno kapalko	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-362/08 do preklica J01CR02 3837000078497 034010
012080	ANALGIN 1 g/2 ml raztopina za injiciranje natrijev metamizolat (metamizolum natricum)	raztopina za injiciranje škatla s 50 ampulami z 2 ml raztopine (10 x 5 ampul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	Alkaloid, d.o.o., Slovenija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-763/08 5.5.2009 N02BB02 3837000013108 056685
012081	ANALGIN 2,5 g/5 ml raztopina za injiciranje natrijev metamizolat (metamizolum natricum)	raztopina za injiciranje škatla s 50 ampulami s 5 ml raztopine (10 x 5 ampul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	Alkaloid, d.o.o., Slovenija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-764/08 5.5.2009 N02BB02 3837000013115 018759
012082	Anastrozol Lek 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. novi dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-669/08 11.4.2013 L02BG03 3837000113365 042102
012083	ARCOXIA 120 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-890/08 20.11.2012 M01AH05 3837000022919 020249
012084	ARCOXIA 120 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmsko obložena tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-888/08 20.11.2012 M01AH05 3837000022896 020214

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012085	ARCOXIA 60 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmsko obložena tabletta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-884/08 20.11.2012 M01AH05 3837000022858 020257
012086	ARCOXIA 60 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmsko obložena tabletta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-883/08 20.11.2012 M01AH05 3837000022841 020265
012087	ARCOXIA 60 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmsko obložena tabletta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-882/08 20.11.2012 M01AH05 3837000022834 020273
012088	ARCOXIA 90 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmsko obložena tabletta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-886/08 20.11.2012 M01AH05 3837000022872 020281
012089	ARCOXIA 90 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmsko obložena tabletta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-885/08 20.11.2012 M01AH05 3837000022865 020303
012090	ARCOXIA 90 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmsko obložena tabletta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-887/08 20.11.2012 M01AH05 3837000022889 020338
012091	ARICEPT 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tabletta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet, spremembu imetnika, spremembu imena zdravila	Pfizer PMG, Poce-sur-Cisse, Francija/Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-551/08 do preklica N06DA02 3837000073096 000809
012092	ARICEPT 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tabletta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet, spremembu imetnika, spremembu imena zdravila	Pfizer PMG, Poce-sur-Cisse, Francija/Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-550/08 do preklica N06DA02 3837000072808 000876
012093	Arimidex 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tabletta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu, koledarsko pakiranje)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-363/08 do preklica L02BG03 3837000071832 000132

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelašniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012094	Aromasin 25 mg obložene tablete eksemestan (exemestanum)	obložena tabletta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Italia S.r.l., Ascoli Piceno, Italija/Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-685/08 10.12.2011 L02BG06 3837000087536 010960
012095	AVODART 0,5 mg mehke kapsule dutasterid (dutasteridum)	kapsula, mehka škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Catalent France Beinheim S.A., Beinheim, Francija/ GlaxoSmithKline Export Ltd., Brendfort, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štadon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-935/08 do preklica G04CB02 3837000027983 019755
012096	AVODART 0,5 mg mehke kapsule dutasterid (dutasteridum)	kapsula, mehka škatla z 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Catalent France Beinheim S.A., Beinheim, Francija/ GlaxoSmithKline Export Ltd., Brendfort, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štadon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-936/08 do preklica G04CB02 3837000027990 019801
012097	Balance 1,5% glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 2 vrečkama (safe lock sistem balance) s 6000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Fresenius Medical Care Deut.GmbH, St.Wendel, Nem./ Fresenius Medical Care Deut. GmbH, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-366/08 13.3.2012 B05DB 3837000112092 037354
012098	Balance 1,5% glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 2 vrečkama (safe lock sistem balance) s 5000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Fresenius Medical Care Deut.GmbH, St.Wendel, Nem./ Fresenius Medical Care Deut. GmbH, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-365/08 13.3.2012 B05DB 3837000112085 037427
012099	Balance 1,5% glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 2 vrečkama (safe lock sistem balance) s 5000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Fresenius Medical Care Deut.GmbH, St.Wendel, Nem./ Fresenius Medical Care Deut. GmbH, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-367/08 13.3.2012 B05DB 3837000112108 037460
012100	Balance 1,5% glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 2 vrečkama (safe lock sistem balance) s 6000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Fresenius Medical Care Deut.GmbH, St.Wendel, Nem./ Fresenius Medical Care Deut. GmbH, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-368/08 13.3.2012 B05DB 3837000112115 037451
012101	Balance 2,3 % glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 2 vrečkama (safe lock sistem balance) s 6000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Fresenius Medical Care Deut.GmbH, St.Wendel, Nem./ Fresenius Medical Care Deut. GmbH, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-370/08 13.3.2012 B05DB 3837000112139 037630

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012102	Balance 2,3 % glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 2 vrečkama (safe lock sistem balance) s 5000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Fresenius Medical Care Deut.GmbH, St.Wendel, Nem./ Fresenius Medical Care Deut. GmbH, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-369/08 13.3.2012 B05DB 3837000112122 037486
012103	Balance 2,3 % glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 2 vrečkama (safe lock sistem balance) s 6000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Fresenius Medical Care Deut.GmbH, St.Wendel, Nem./ Fresenius Medical Care Deut. GmbH, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-372/08 13.3.2012 B05DB 3837000112153 037800
012104	Balance 2,3 % glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 2 vrečkama (safe lock sistem balance) s 5000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Fresenius Medical Care Deut.GmbH, St.Wendel, Nem./ Fresenius Medical Care Deut. GmbH, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-371/08 13.3.2012 B05DB 3837000112146 037770
012105	Balance 4,25 % glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 2 vrečkama (safe lock sistem balance) s 6000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Fresenius Medical Care Deut.GmbH, St.Wendel, Nem./ Fresenius Medical Care Deut. GmbH, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-374/08 13.3.2012 B05DB 3837000112177 037940
012106	Balance 4,25 % glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 2 vrečkama (safe lock sistem balance) s 5000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Fresenius Medical Care Deut.GmbH, St.Wendel, Nem./ Fresenius Medical Care Deut. GmbH, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-373/08 13.3.2012 B05DB 3837000112160 037818
012107	Balance 4,25 % glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 2 vrečkama (safe lock sistem balance) s 5000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Fresenius Medical Care Deut.GmbH, St.Wendel, Nem./ Fresenius Medical Care Deut. GmbH, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-375/08 13.3.2012 B05DB 3837000112184 038075
012108	Balance 4,25 % glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 2 vrečkama (safe lock sistem balance) s 6000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Fresenius Medical Care Deut.GmbH, St.Wendel, Nem./ Fresenius Medical Care Deut. GmbH, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-376/08 13.3.2012 B05DB 3837000112191 038032
012109	Bicuson 50 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (bicalutamid)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v prefisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Synthron Hispania S.L., Sant boi de Llobregat, Španija/Avasor Pharma Oy, Espoo, Finska Avansor Pharma Oy Tekniikantie 14, Espoo, Finska	5363-I-934/08 26.5.2013 L02BB03 3837000113914 043230

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012110	Braunol dermalna raztopina povidon-jod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka z 250 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba v sestavi zdravila	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-493/08 22.5.2011 D08AG02 3837000101898 099345
012111	Braunol dermalna raztopina povidon-jod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka s 1000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba v sestavi zdravila	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-495/08 22.5.2011 D08AG02 3837000101911 099331
012112	Braunol dermalna raztopina povidon-jod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba v sestavi zdravila	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-494/08 22.5.2011 D08AG02 3837000101904 099359
012113	Braunol dermalna raztopina povidon-jod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka s 100 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba v sestavi zdravila	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-492/08 22.5.2011 D08AG02 3837000101881 099328
012114	Bravelle 75 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje urofolitropin (urofollitropinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 10 vialami s praškom in 10 ampulami z vehiklom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Wittland 11, Kiel, Nemčija	5363-I-919/08 20.5.2013 G03GA04 3837000113884 043265
012115	Bravelle 75 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje urofolitropin (urofollitropinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 5 vialami s praškom in 5 ampulami z vehiklom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Wittland 11, Kiel, Nemčija	5363-I-918/08 20.5.2013 G03GA04 3837000113877 043249
012116	Calcium-Sandoz forte kalcijev laktat glukonat (calcii lactas gluconas) kalcijev karbonat (calcii carbonas)	šumeča tabletta škatla z 20 tabletami v plastičnem vsebniku	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek farmacevtska družba, d.d., Ljubljana/ Novartis Consumer Health SA, Nyon, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-741/08 do preklica A12AA20 3837000003147 022276
012118	CARDIOL 10 mg tablete bisoprolol (bisoprololum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava, Slovaška/ Belupo Inc., ul. Danica 5, Koprivica, Hrvaška Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-902/08 14.5.2013 C07AB07 3837000113792 043273
012119	CARDIOL 5 mg tablete bisoprolol (bisoprololum)	tableta škatla s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava, Slovaška/ Belupo Inc., ul. Danica 5, Koprivica, Hrvaška Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-901/08 14.5.2013 C07AB07 3837000113808 043290
012120	CARDIOL 5 mg tablete bisoprolol (bisoprololum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava, Slovaška/ Belupo Inc., ul. Danica 5, Koprivica, Hrvaška Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-900/08 14.5.2013 C07AB07 3837000113785 043281
012121	CARDURA 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem doksazosin (doxazosinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Heinrich Mack Nachf.GmbH&Co.KG, Illertissen/ Pfizer SARL, Luxembourg, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-688/08 10.7.2012 C02CA04 383700029659 013307

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012122	CARDURA 8 mg tablete s podaljšanim sproščanjem doksazosin (doxazosinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Heinrich Mack Nachf.GmbH&Co.KG, Illertissen/ Pfizer SARL, Luxembourg, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-689/08 10.7.2012 C02CA04 3837000029666 013331
012123	Carvedigamma 12,5 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba izdelovalca	Artesan Pharma GmbH Co.KG,Nem.;Specifar S.A.,Grč.; Dragenopharm,Nemčija/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-600/08 11.4.2010 C07AG02 3837000095265 067814
012124	Carvedigamma 12,5 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba izdelovalca	Artesan Pharma GmbH Co.KG,Nem.;Specifar S.A.,Grč.; Dragenopharm,Nemčija/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-602/08 11.4.2010 C07AG02 3837000095289 067873
012125	Carvedigamma 12,5 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba izdelovalca	Artesan Pharma GmbH Co.KG,Nem.;Specifar S.A.,Grč.; Dragenopharm,Nemčija/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-601/08 11.4.2010 C07AG02 3837000095272 067822
012126	Carvedigamma 12,5 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Artesan Pharma GmbH Co.KG,Nem.;Specifar S.A.,Grč.; Dragenopharm,Nemčija/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-946/08 do preklica C07AG02 3837000095265 067814
012127	Carvedigamma 12,5 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Artesan Pharma GmbH Co.KG,Nem.;Specifar S.A.,Grč.; Dragenopharm,Nemčija/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-947/08 do preklica C07AG02 3837000095272 067822
012128	Carvedigamma 12,5 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Artesan Pharma GmbH Co.KG,Nem.;Specifar S.A.,Grč.; Dragenopharm,Nemčija/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-948/08 do preklica C07AG02 3837000095289 067873
012129	Carvedigamma 25 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba izdelovalca	Artesan Pharma GmbH Co.KG,Nem.;Specifar S.A.,Grč.; Dragenopharm,Nemčija/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-605/08 11.4.2010 C07AG02 3837000095319 067938
012130	Carvedigamma 25 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba izdelovalca	Artesan Pharma GmbH Co.KG,Nem.;Specifar S.A.,Grč.; Dragenopharm,Nemčija/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-603/08 11.4.2010 C07AG02 3837000095296 067881
012131	Carvedigamma 25 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba izdelovalca	Artesan Pharma GmbH Co.KG,Nem.;Specifar S.A.,Grč.; Dragenopharm,Nemčija/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-604/08 11.4.2010 C07AG02 3837000095302 067911
012132	Carvedigamma 25 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Artesan Pharma GmbH Co.KG,Nem.;Specifar S.A.,Grč.; Dragenopharm,Nemčija/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-951/08 do preklica C07AG02 3837000095302 067911

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012133	Carvedigamma 25 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tabletka s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Artesan Pharma GmbH Co.KG,Nem.,Specifar S.A.,Grč.; Dragenopharm,Nemčija/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-952/08 do preklica C07AG02 3837000095319 067938
012134	Carvedigamma 25 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tabletka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Artesan Pharma GmbH Co.KG,Nem.,Specifar S.A.,Grč.; Dragenopharm,Nemčija/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-950/08 do preklica C07AG02 3837000095296 067881
012135	Carvedigamma 6,25 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tabletka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba izdelovalca	Artesan Pharma GmbH Co.KG,Nem.,Specifar S.A.,Grč.; Dragenopharm,Nemčija/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-597/08 11.4.2010 C07AG02 3837000095234 067466
012136	Carvedigamma 6,25 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tabletka s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba izdelovalca	Artesan Pharma GmbH Co.KG,Nem.,Specifar S.A.,Grč.; Dragenopharm,Nemčija/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-598/08 11.4.2010 C07AG02 3837000095241 067504
012137	Carvedigamma 6,25 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tabletka s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba izdelovalca	Artesan Pharma GmbH Co.KG,Nem.,Specifar S.A.,Grč.; Dragenopharm,Nemčija/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-599/08 11.4.2010 C07AG02 3837000095258 067806
012138	Carvedigamma 6,25 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tabletka s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Artesan Pharma GmbH Co.KG,Nem.,Specifar S.A.,Grč.; Dragenopharm,Nemčija/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-944/08 do preklica C07AG02 3837000095241 067504
012139	Carvedigamma 6,25 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tabletka s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Artesan Pharma GmbH Co.KG,Nem.,Specifar S.A.,Grč.; Dragenopharm,Nemčija/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-945/08 do preklica C07AG02 3837000095258 067806
012140	Carvedigamma 6,25 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tabletka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Artesan Pharma GmbH Co.KG,Nem.,Specifar S.A.,Grč.; Dragenopharm,Nemčija/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-943/08 do preklica C07AG02 3837000095234 067466
012141	Certican 0,1 mg disperzibilne tablete everolimus (everolimus)	disperzibilna tabletka s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba izdelovalca	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-698/08 14.2.2010 L04AA18 3837000094107 076147
012142	Certican 0,1 mg disperzibilne tablete everolimus (everolimus)	disperzibilna tabletka s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadalnjem zdravljenju. sprememba izdelovalca	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-699/08 14.2.2010 L04AA18 3837000094114 077909

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012143	Certican 0,25 mg disperzibilne tablete everolimus (everolimus)	disperzibilna tabletka škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememb izdelovalca	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-700/08 14.2.2010 L04AA18 3837000094121 077917
012144	Certican 0,25 mg disperzibilne tablete everolimus (everolimus)	disperzibilna tabletka škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememb izdelovalca	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-701/08 14.2.2010 L04AA18 3837000094138 077925
012145	Certican 0,25 mg tablete everolimus (everolimus)	tabletka škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememb izdelovalca	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-703/08 14.2.2010 L04AA18 3837000094152 077941
012146	Certican 0,25 mg tablete everolimus (everolimus)	tabletka škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememb izdelovalca	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-702/08 14.2.2010 L04AA18 3837000094145 077933
012147	Certican 0,5 mg tablete everolimus (everolimus)	tabletka škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememb izdelovalca	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-704/08 14.2.2010 L04AA18 3837000094169 077968
012148	Certican 0,5 mg tablete everolimus (everolimus)	tabletka škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememb izdelovalca	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-705/08 14.2.2010 L04AA18 3837000094176 077976
012149	Certican 0,75 mg tablete everolimus (everolimus)	tabletka škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememb izdelovalca	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-707/08 14.2.2010 L04AA18 3837000094190 077992
012150	Certican 0,75 mg tablete everolimus (everolimus)	tabletka škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememb izdelovalca	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-706/08 14.2.2010 L04AA18 3837000094183 077984

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012151	Certican 1 mg tablete everolimus (everolimus)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem pmotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememb izdelovalca	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-708/08 14.2.2010 L04AA18 383700094206 078425
012152	Certican 1 mg tablete everolimus (everolimus)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememb izdelovalca	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-709/08 14.2.2010 L04AA18 383700094213 078433
012153	Cezera 5 mg filmsko obložene tablete levocetirizin (levocetirizinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1058/08 8.5.2013 R06AE09 3837000114041 043605
012154	Cezera 5 mg filmsko obložene tablete levocetirizin (levocetirizinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1057/08 8.5.2013 R06AE09 3837000114034 043591
012155	CILOXAN 3 mg/ml kapljice za oko, raztopina ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	kapljice za oko, raztopina škatla z 1 kapalno plastenko s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememb v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	S.A. ALCON-COUPREUR N.V., Belgija in ALCON CUSI, S.A.,Barcelona, Špa./S.A. ALCON-COUPREUR N.A., Belgija S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	5363-I-823/08 1.10.2009 S01AX13 383700075861 087882
012156	Ciprofloksacin Arrow 250 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje/Aarrow Generics Limited, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-417/08 do preklica J01MA02 383700099614 075108
012157	Ciprofloksacin Arrow 500 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje/Aarrow Generics Limited, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-418/08 do preklica J01MA02 383700099621 075116
012158	Ciprofloksacin Arrow 750 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje/Aarrow Generics Limited, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-419/08 do preklica J01MA02 383700099638 075124
012159	Ciprofloksacin Lek 200 mg/ 100 ml raztopina za infundiranje ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla s 5 vialami s 100 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo bolnišnicah. sprememb v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek farmacevtska družba, d.d. in Salutas v Pharma GmbH, Berleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1001/08 20.8.2012 J01MA02 3837000108422 026484
012160	Ciprofloksacin Lek 400 mg/ 200 ml raztopina za infundiranje ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla s 5 vialami z 200 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo bolnišnicah. sprememb v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek farmacevtska družba, d.d. in Salutas v Pharma GmbH, Berleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1002/08 20.8.2012 J01MA02 3837000108439 026476

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012161	Ciprum 250 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tabletta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana in Pliva Krakow S.A., Krakow, Poljska/Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaska Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-678/08 do preklica J01MA02 383700029819 080268
012162	Ciprum 500 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tabletta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana in Pliva Krakow S.A., Krakow, Poljska/Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaska Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-679/08 do preklica J01MA02 383700029826 090158
012163	Ciprum 750 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tabletta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana in Pliva Krakow S.A., Krakow, Poljska/Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaska Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-680/08 do preklica J01MA02 383700029833 090166
012164	Clexane 10000 anti-Xa i.e./1 ml enoksaparin (exoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 1 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Aventis Intercontinental, Francija in Aventis Pharma S.A, Madrid, Španija/sanofi-aventis d.o.o., Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-399/08 29.11.2009 B01AB05 3837000112245 038121
012165	Clexane 2000 anti-Xa i.e./0,2 ml enoksaparin (exoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,2 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Aventis Intercontinental, Francija in Aventis Pharma S.A, Madrid, Španija/sanofi-aventis d.o.o., Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-395/08 29.11.2009 B01AB05 3837000112207 038130
012166	Clexane 4000 anti-Xa i.e./0,4 ml enoksaparin (exoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,4 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Aventis Intercontinental, Francija in Aventis Pharma S.A, Madrid, Španija/sanofi-aventis d.o.o., Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-396/08 29.11.2009 B01AB05 3837000112214 038253
012167	Clexane 6000 anti-Xa i.e./0,6 ml enoksaparin (exoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,6 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Aventis Intercontinental, Francija in Aventis Pharma S.A, Madrid, Španija/sanofi-aventis d.o.o., Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-397/08 29.11.2009 B01AB05 3837000112221 038270
012168	Clexane 8000 anti-Xa i.e./0,8 ml enoksaparin (exoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,8 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Aventis Intercontinental, Francija in Aventis Pharma S.A, Madrid, Španija/sanofi-aventis d.o.o., Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-398/08 29.11.2009 B01AB05 3837000112238 038300
012169	Climen obložene tablete estradiol (estradiolum) ciproteron (cypionate)	obložena tabletta škatla z 21 tabletami (11 belih in 10 rožnatih tablet)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Delpharm Lille SAS, Rue de Toufflers, Lys Lez Lannoy, Francija/Bayer-Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija	5363-I-1014/08 9.7.2008 G03HB01 383700074567 021946
012170	COAXIL 12,5 mg obložene tablete tianepitin (tianepitinum)	obložena tabletta škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Les Laborat. Servier Industrie, Gidy, Francija in AKMON d.o.o., Grosuplje/Les Laborat. Servier Ind., Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-479/08 28.6.2011 N06AX14 3837000113143 042030

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012171	COAXIL 12,5 mg obložene tablete tianeptin (tianeptinum)	obložena tabletta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Les Laborat. Servier Industrie, Gidy, Francija in AKMON d.o.o., Grosuplje/Les Laborat. Servier Ind., Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-478/08 28.6.2011 N06AX14 383700001655 077801
012172	CONCERTA 18 mg tablete s podaljšanim sproščanjem metilfenidat (methylphenidatum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s plastenko z za otroke varno zaporko s 30 tabletami in sušilom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. novodovoljenje za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-953/08 27.5.2013 N06BA04 3837000112641 020150
012173	CONCERTA 36 mg tablete s podaljšanim sproščanjem metilfenidat (methylphenidatum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s plastenko z za otroke varno zaporko s 30 tabletami in sušilom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. novodovoljenje za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-954/08 27.5.2013 N06BA04 3837000112658 020290
012174	CONCERTA 54 mg tablete s podaljšanim sproščanjem metilfenidat (methylphenidatum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s plastenko z za otroke varno zaporko s 30 tabletami in sušilom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. novodovoljenje za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-955/08 27.5.2013 N06BA04 3837000112665 020320
012175	Controloc 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tabletta škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed Oranienburg GmbH, Oranienburg, Nemčija/ Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-I-96/08 3.9.2012 A02BC02 3837000029888 023485
012176	COPEGUS 200 mg filmsko obložene tablete ribavirin (ribavirinum)	filmsko obložena tabletta škatla s stekleničko s 168 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-153/08 do preklica J05AB04 3837000024708 050881
012177	COPEGUS 400 mg filmsko obložene tablete ribavirin (ribavirinum)	filmsko obložena tabletta škatla s polietilenškim vsebnikom s 56 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-472/08 do preklica J05AB04 3837000103953 005240
012178	COPEGUS 400 mg filmsko obložene tablete ribavirin (ribavirinum)	filmsko obložena tabletta škatla s polietilenškim vsebnikom s 14 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-471/08 do preklica J05AB04 3837000103946 005185
012179	COVEREX 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Les Lab.Servier Ind.,Gidy,Fra.,Servier Ireland Ind Ltd.,Irs.,Egis Pharma.,Mad./Les Lab.Servier Ind., Francija Egis Pharmaceuticals Limited, 127 Shirland Road, London, Velika Britanija	5363-I-697/08 18.4.2011 C09AA04 3837000101492 041467

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012180	Daleron 500 mg tablete paracetamol (paracetamolum)	tableta škatla s 500 tabletami (50 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-542/08 10.7.2010 N02BE01 3837000112986 041360
012181	Detrusitol 2 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem tolterodin (tolterodinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 84 kapsulami (12 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	Pfizer Italia S.r.l., Ascoli Piceno, Italija/Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-514/08 18.6.2012 G04BD07 3837000029307 078166
012182	Detrusitol 4 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem tolterodin (tolterodinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 84 kapsulami (12 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	Pfizer Italia S.r.l., Ascoli Piceno, Italija/Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-515/08 18.6.2012 G04BD07 3837000029314 078077
012183	Dexamethason Krka 4 mg/1 ml raztopina za injiciranje deksametazon (dexamethasonum)	raztopina za injiciranje škatla s 25 ampulami z 1 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-643/08 12.4.2011 H02AB02 383700000405 022624
012184	Dianeal PD1 glukoza 13,6 mg/ml raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 vrečkami po 2000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthccare S.A., Castlebar, County Mayo, Irska/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-314/08 3.11.2008 B05DB 3837000024012 050601
012185	Dianeal PD1 glukoza 13,6 mg/ml raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat	raztopina za peritonealno dializo škatla z 2 vrečkama po 5000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthccare S.A., Castlebar, County Mayo, Irska/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-315/08 3.11.2008 B05DB 3837000024029 050598
012186	Dianeal PD1 glukoza 22,7 mg/ml raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 vrečkami po 2000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthccare S.A., Castlebar, County Mayo, Irska/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-316/08 3.11.2008 B05DB 3837000024036 050636
012187	Dianeal PD1 glukoza 22,7 mg/ml raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat	raztopina za peritonealno dializo škatla z 2 vrečkama po 5000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthccare S.A., Castlebar, County Mayo, Irska/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-317/08 3.11.2008 B05DB 3837000024043 050628

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012188	Dianeal PD1 glukoza 38,6 mg/ml raztopina za peritonealno dializo	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 vrečkami po 2000 ml glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijski klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthcare S.A., Castlebar, County Mayo, Irksa/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-318/08 3.11.2008 B05DB 3837000024050 050652
012189	Dianeal PD1 glukoza 38,6 mg/ml raztopina za peritonealno dializo	raztopina za peritonealno dializo škatla z 2 vrečkama po 5000 ml glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijski klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthcare S.A., Castlebar, County Mayo, Irksa/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-319/08 3.11.2008 B05DB 3837000024067 050644
012190	Dianeal PD4 glukoza 13,6 mg/ml	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 enojnimi vrečkami po 2000 ml raztopine glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijski klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthcare S.A., Castlebar, County Mayo, Irksa/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-320/08 24.6.2009 B05DB 3837000024074 050741
012191	Dianeal PD4 glukoza 13,6 mg/ml	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 dvojnimi vrečkami po 2000 ml raztopine glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijski klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthcare S.A., Castlebar, County Mayo, Irksa/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-321/08 24.6.2009 B05DB 3837000024081 050695
012192	Dianeal PD4 glukoza 13,6 mg/ml	raztopina za peritonealno dializo škatla s 4 dvojnimi vrečkami po 2500 ml raztopine glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijski klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthcare S.A., Castlebar, County Mayo, Irksa/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-322/08 24.6.2009 B05DB 3837000024098 050733
012193	Dianeal PD4 glukoza 13,6 mg/ml	raztopina za peritonealno dializo škatla z 2 enojnima vrečkama po 5000 ml raztopine glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijski klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthcare S.A., Castlebar, County Mayo, Irksa/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-323/08 24.6.2009 B05DB 3837000024104 050725
012194	Dianeal PD4 glukoza 22,7 mg/ml	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 dvojnimi vrečkami po 2000 ml raztopine glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijski klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthcare S.A., Castlebar, County Mayo, Irksa/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-324/08 24.6.2009 B05DB 3837000024111 050792

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012195	Dianeal PD4 glukoza 22,7 mg/ml glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 enojnimi vrečkami po 2000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthccare S.A., Castlebar, County Mayo, Irksa/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-325/08 24.6.2009 B05DB 3837000024128 050776
012196	Dianeal PD4 glukoza 22,7 mg/ml glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat	raztopina za peritonealno dializo škatla s 4 dvojnimi vrečkami po 2500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthccare S.A., Castlebar, County Mayo, Irksa/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-326/08 24.6.2009 B05DB 3837000024135 050768
012197	Dianeal PD4 glukoza 22,7 mg/ml glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat	raztopina za peritonealno dializo škatla s 2 enojnima vrečkama po 5000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthccare S.A., Castlebar, County Mayo, Irksa/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-327/08 24.6.2009 B05DB 3837000024142 050784
012198	Dianeal PD4 glukoza 38,6 mg/ml glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 enojnimi vrečkami po 2000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthccare S.A., Castlebar, County Mayo, Irksa/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-328/08 24.6.2009 B05DB 3837000024159 050806
012199	Dianeal PD4 glukoza 38,6 mg/ml glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat	raztopina za peritonealno dializo škatla s 2 enojnima vrečkama po 5000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthccare S.A., Castlebar, County Mayo, Irksa/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-331/08 24.6.2009 B05DB 3837000024180 050660
012200	Dianeal PD4 glukoza 38,6 mg/ml glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 dvojnimi vrečkami po 2000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthccare S.A., Castlebar, County Mayo, Irksa/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-329/08 24.6.2009 B05DB 3837000024166 050687
012201	Dianeal PD4 glukoza 38,6 mg/ml glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat	raztopina za peritonealno dializo škatla s 4 dvojnimi vrečkami po 2500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthccare S.A., Castlebar, County Mayo, Irksa/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-330/08 24.6.2009 B05DB 3837000024173 050814

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012202	DIAPREL MR 30 mg tablete s prirejenim sproščanjem gliklazid (glidazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	Les Lab.Servier Ind.,Gidy,Fra.,Servier Ireland Ind Ltd.,Irs., J.D.C.d.o.o.,Lju./Les Lab.Servier Ind., Francija	5363-I-611/08 12.9.2012 A10BB09 3837000030020 023574
012203	Dopamin Fresenius 50 mg/5 ml koncentrat za raztopino za infundiranje dopaminijev klorid	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 ampulami po 5 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Nemčija Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-352/08 28.6.2011 C01CA04 383700001457 067601
012204	Dormicum 5 mg/5 ml raztopina za injiciranje midazolam (midazolam)	raztopina za injiciranje škatla z 10 ampulami s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-92/08 30.5.2012 N05CD08 3837000017809 001260
012205	Dormicum 50 mg/10 ml raztopina za injiciranje midazolam (midazolam)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-93/08 30.5.2012 N05CD08 3837000017786 001244
012206	Dormicum 7,5 mg filmsko obložene tablete midazolam (midazolam)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-116/08 30.5.2012 N05CD08 3837000017793 001252
012207	EFDEGE raztopina za injiciranje (drugi radiodiagnostiki za tumorje) (alia tumorum radiodiagnosticā)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo z 11 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	ARGOS Zyklotron Betriebs-Ges.m.b.H., Linz in Klagenfurt, Avstrija/lason GmbH, Avstrija lason GmbH, Feldkirchner Str. 4, Graz, Avstrija	5363-I-761/08 12.12.2010 V09IX04 3837000099294 037834
012208	Efloran 400 mg tablete metronidazol (metronidazolum)	tableta škatla s stekleničko z 10 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-686/08 do preklica P01AB01 383700003376 027022
012209	Efloran 5 mg/1 ml raztopina za infundiranje metronidazol (metronidazolum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 steklenico s 100 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-687/08 do preklica J01XD01 383700003369 027014
012210	EGLONYL 100 mg/2 ml raztopina za injiciranje sulpirid (sulpiridum)	raztopina za injiciranje škatla s 30 ampulami z 2 ml raztopine (6 x 5 ampul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-477/08 21.5.2009 N05AL01 3837000013375 027308

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012211	ELIGARD 45 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje levprorelin (leuprorelinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla s kompletom z eno aluminijasto zunanj vrečko, ki vsebuje dve aluminijasti vrečki, sterilno injekcijsko iglo in vrečko s sušilom (v eni vrečki je napolnjena injekcijska brizga z vehiklom in velikim batom, v drugi pa napolnjena injekcijska brizga s praškom)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega novo dovoljenje za promet	MediGen AG, Planegg, Martinsried Nemčija Astellas Pharma Europe B.V. Elisabethof 19, Leiderdorp, Nizozemska	5363-I-894/08 14.5.2013 L02AE02 3837000113105 043303
012212	ERAZABAN 10 % krema dokozanol (docozanolum)	krema škatla s tubo s 5 g kreme	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., VB in P.N. Gerolymatos S.A., Grčija/Helathcare Brands Int.Ltd., Velika Britanija Healthcare Brands International Ltd 56 Queen Anne Street, London, Velika Britanija	5363-I-775/08 11.1.2013 D06BB11 3837000110890 032620
012213	ERAZABAN 10 % krema dokozanol (docozanolum)	krema škatla s tubo s 15 g kreme	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., VB in P.N. Gerolymatos S.A., Grčija/Helathcare Brands Int.Ltd., Velika Britanija Healthcare Brands International Ltd 56 Queen Anne Street, London, Velika Britanija	5363-I-776/08 11.1.2013 D06BB11 3837000110906 032760
012214	ERAZABAN 10 % krema dokozanol (docozanolum)	krema škatla s tubo z 2 g kreme	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., VB in P.N. Gerolymatos S.A., Grčija/Helathcare Brands Int.Ltd., Velika Britanija Healthcare Brands International Ltd 56 Queen Anne Street, London, Velika Britanija	5363-I-774/08 11.1.2013 D06BB11 3837000110883 032590
012217	Etinilestradiol/Dospirenon Bayer 0,02 mg/3 mg filmsko obložene tablete etinilestradiol (ethynodiol) dospirenon (dospirenonum)	filmsko obložena tabletta škatla z 28 tabletami (1 x 28 tablet)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Bayer Schering Pharma AG, Nem.; Schering GmbH&Co Production KG, Nem./Bayer Schering Pharma AG, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-929/08 23.5.2013 G03AA12 3837000113891 043311
012218	Ewofex 120 mg filmsko obložene tablete feksafenadin (fexofenadinum)	filmsko obložena tabletta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Chanelle Medical, Loughrea, Co. Galway Irška Ewopharma International, s.r.o. Hlavna 17, Bratislava, Slovaška	5363-I-353/08 3.3.2013 R06AX26 3837000112047 038440
012219	Ewofex 120 mg filmsko obložene tablete feksafenadin (fexofenadinum)	filmsko obložena tabletta škatla z 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Chanelle Medical, Loughrea, Co. Galway Irška Ewopharma International, s.r.o. Hlavna 17, Bratislava, Slovaška	5363-I-354/08 3.3.2013 R06AX26 3837000112054 038504
012220	Ewofex 180 mg filmsko obložene tablete feksafenadin (fexofenadinum)	filmsko obložena tabletta škatla z 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Chanelle Medical, Loughrea, Co. Galway Irška Ewopharma International, s.r.o. Hlavna 17, Bratislava, Slovaška	5363-I-356/08 3.3.2013 R06AX26 3837000112078 038610
012221	Ewofex 180 mg filmsko obložene tablete feksafenadin (fexofenadinum)	filmsko obložena tabletta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Chanelle Medical, Loughrea, Co. Galway Irška Ewopharma International, s.r.o. Hlavna 17, Bratislava, Slovaška	5363-I-355/08 3.3.2013 R06AX26 3837000112061 038580
012222	EXTRANEAL raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 vrečkami po 2000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthcare S.A., Castelbar County Mayo, Irška /Baxter AG, Muellerenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-312/08 29.1.2011 B05DA 383700084382 010383

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012223	EXTRANEAL raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 4 vrečkami po 2500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthcare S.A., Castelbar County Mayo,Irska /Baxter AG,Muellerenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-313/08 29.1.2011 B05DA 383700084399 010391
012224	Ferrologic 20 mg/ml raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje železov(III) oksid saharat (ferri(III) oxidum saccharatum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 ampulami s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. 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-817/08 7.5.2013 B03AC02 3837000113709 042692
012225	Flavamed 30 mg tablete ambroksol (ambroxolum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-208/08 27.2.2013 R05CB06 3837000111484 038890
012226	Flavamed 30 mg tablete ambroksol (ambroxolum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-207/08 27.2.2013 R05CB06 3837000111477 038750
012227	Flavamed 30 mg tablete ambroksol (ambroxolum)	tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-209/08 27.2.2013 R05CB06 3837000111491 038920
012228	Flexid 250 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 1 tableto (1 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-516/08 19.3.2013 J01MA12 3837000112818 041661
012229	Flexid 250 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-518/08 19.3.2013 J01MA12 3837000112832 041688
012230	Flexid 250 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-519/08 19.3.2013 J01MA12 3837000112849 041696
012231	Flexid 250 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-520/08 19.3.2013 J01MA12 3837000112856 041700
012232	Flexid 250 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-521/08 19.3.2013 J01MA12 3837000112863 041718

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012233	Flexid 250 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-522/08 19.3.2013 J01MA12 3837000112870 041726
012234	Flexid 250 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tabletta škatla z 200 tabletami (20 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-523/08 19.3.2013 J01MA12 3837000112887 041734
012235	Flexid 250 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-517/08 19.3.2013 J01MA12 3837000112825 041670
012236	Flexid 500 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tabletta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-528/08 19.3.2013 J01MA12 3837000112931 041785
012237	Flexid 500 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-529/08 19.3.2013 J01MA12 3837000112948 041793
012238	Flexid 500 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-530/08 19.3.2013 J01MA12 3837000112955 041807
012239	Flexid 500 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tabletta škatla z 200 tabletami (20 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-531/08 19.3.2013 J01MA12 3837000112962 041815
012240	Flexid 500 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 500 tabletami (50 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-532/08 19.3.2013 J01MA12 3837000112979 041823
012241	Flexid 500 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tabletta škatla z 1 tableto (1 x 1 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-524/08 19.3.2013 J01MA12 3837000112894 041742
012242	Flexid 500 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-525/08 19.3.2013 J01MA12 3837000112900 041750
012243	Flexid 500 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-526/08 19.3.2013 J01MA12 3837000112917 041769

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012244	Flexid 500 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tabletta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-527/08 19.3.2013 J01MA12 3837000112924 041777
012245	Fludara 10 mg filmsko obložene tablete fludarabin (fludarabine)	filmsko obložena tabletta škatla s 15 tabletami (3 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija Bayer Schering Pharma AG , Berlin, Nemčija	5363-I-393/08 10.12.2011 L01BB05 3837000086720 011045
012246	Fludara 10 mg filmsko obložene tablete fludarabin (fludarabine)	filmsko obložena tabletta škatla z 20 tabletami (4 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija Bayer Schering Pharma AG , Berlin, Nemčija	5363-I-394/08 10.12.2011 L01BB05 3837000086737 011053
012247	Flukonazol Lek 100 mg trde kapsule flukonazol (fluconazolum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Salutas Pharma GmbH,Barleben,Nem.;Salutas Pharma GmbH, Gerlingen,Nem.;Sandoz GmbH,Avs./Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-569/08 7.3.2010 J02AC01 3837000094916 034738
012248	Flukonazol Lek 100 mg trde kapsule flukonazol (fluconazolum)	kapsula, trda škatla z 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Salutas Pharma GmbH,Barleben,Nem.;Salutas Pharma GmbH, Gerlingen,Nem.;Sandoz GmbH,Avs./Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-568/08 7.3.2010 J02AC01 3837000094909 034703
012249	Flukonazol Lek 150 mg trde kapsule flukonazol (fluconazolum)	kapsula, trda škatla z 1 kapsulo v pretisnem omotu	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Salutas Pharma GmbH,Barleben,Nem.;Salutas Pharma GmbH, Gerlingen,Nem.;Sandoz GmbH,Avs./Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-570/08 7.3.2010 J02AC01 3837000094923 034746
012250	Flukonazol Lek 50 mg trde kapsule flukonazol (fluconazolum)	kapsula, trda škatla z 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Salutas Pharma GmbH,Barleben,Nem.;Salutas Pharma GmbH, Gerlingen,Nem.;Sandoz GmbH,Avs./Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-567/08 7.3.2010 J02AC01 3837000094893 014745
012251	FORANE 100 ml para za inhaliranje, tekočina izofluran (isoflurani)	para za inhaliranje, tekočina škatla s stekleničko s 100 ml tekočine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Abbott Laboratories Ltd., Queenborough, Kent, Velika Britanija/Abbott Laboratories S.A., Baar, Švica Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-392/08 23.6.2010 N01AB06 3837000082531 072141
012252	Formodual 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom beklometazon (beclometasonum) formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatla s tlachnim vsebnikom, opremljenim z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko, s 120 odmerki	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A.,Italija, Torrex Chiesi Pharma GmbH, Avstrija/Chiesi Farmaceutici S.p.A., Italija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-589/08 21.6.2012 R03AK07 3837000113129 042145
012253	Formodual 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom beklometazon (beclometasonum) formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatla s tlachnim vsebnikom, opremljenim z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko, s 180 odmerki	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A.,Italija, Torrex Chiesi Pharma GmbH, Avstrija/Chiesi Farmaceutici S.p.A., Italija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-590/08 21.6.2012 R03AK07 3837000113136 042153

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012254	Foster 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom beklometazon (beclometasonum) formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatla s tlaciščnim vsebnikom, opremljenim z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko, s 180 odmerki	Zdravilo se izdaja le na recept novo pakiranje	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Italija, Torrex Chiesi Pharma GmbH, Avstrija/Chiesi Farmaceutici S.p.A., Italija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-588/08 21.6.2012 R03AK07 3837000113112 042161
012255	Gabagamma 100 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Cardinal Health Germany 405 GmbH,Nem. in Artesan Pharma GmbH&Co.KG, Nem./Wörwag Pharma, Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-558/08 27.3.2013 N03AX12 3837000110111 041939
012256	Gabagamma 100 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Cardinal Health Germany 405 GmbH,Nem. in Artesan Pharma GmbH&Co.KG, Nem./Wörwag Pharma, Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-559/08 27.3.2013 N03AX12 3837000110128 041947
012257	Gabagamma 300 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Cardinal Health Germany 405 GmbH,Nem. in Artesan Pharma GmbH&Co.KG, Nem./Wörwag Pharma, Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-560/08 27.3.2013 N03AX12 3837000110135 041955
012258	Gabagamma 300 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Cardinal Health Germany 405 GmbH,Nem. in Artesan Pharma GmbH&Co.KG, Nem./Wörwag Pharma, Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-561/08 27.3.2013 N03AX12 3837000110142 041963
012259	Gabagamma 400 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Cardinal Health Germany 405 GmbH,Nem. in Artesan Pharma GmbH&Co.KG, Nem./Wörwag Pharma, Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-563/08 27.3.2013 N03AX12 3837000110166 041980
012260	Gabagamma 400 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Cardinal Health Germany 405 GmbH,Nem. in Artesan Pharma GmbH&Co.KG, Nem./Wörwag Pharma, Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-562/08 27.3.2013 N03AX12 3837000110159 041971
012261	Gemzar 1 g prašek za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabineum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imetnika	Lilly France S.A.S., Fegersheim, Francija/Eli Lilly and Company, Lilly T.Center, Indianapolis, ZDA Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-546/08 do preklica L01BC05 3837000016963 097098
012262	Gemzar 200 mg prašek za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabineum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imetnika	Lilly France S.A.S., Fegersheim, Francija/Eli Lilly and Company, Lilly T.Center, Indianapolis, ZDA Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-547/08 do preklica L01BC05 3837000016970 097101
012263	Gentamicin Lek 120 mg/2 ml raztopina za injiciranje/infundiranje gentamicin (gentamicinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 ampulami z 2 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-577/08 7.5.2009 J01GB03 3837000004762 034304
012264	Gentamicin Lek 20 mg/2 ml raztopina za injiciranje/infundiranje gentamicin (gentamicinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 ampulami z 2 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-574/08 7.5.2009 J01GB03 3837000004731 033855

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012265	Gentamicin Lek 40 mg/2 ml raztopina za injiciranje/infundiranje gentamicin (gentamicinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 ampulami z 2 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-575/08 7.5.2009 J01GB03 383700004748 033839
012266	Gentamicin Lek 80 mg/2 ml raztopina za injiciranje/infundiranje gentamicin (gentamicinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 ampulami z 2 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-576/08 7.5.2009 J01GB03 383700004755 033863
012267	Gliklazid 30 mg MR Servier gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Les Lab.Servier Ind.,Gidy,Fra.,Servier Ireland Ind Ltd.,Irs., J.D.C.d.o.o.,Lju./Les Lab.Servier Ind., Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-612/08 22.2.2015 A10BB09 3837000093971 015040
012268	Glimepirid Lek 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek.S.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-671/08 2.2.2011 A10BB12 3837000100037 038717
012269	Glimepirid Lek 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek.S.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-670/08 2.2.2011 A10BB12 3837000100020 038709
012270	Glimepirid Lek 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek.S.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-672/08 2.2.2011 A10BB12 3837000100044 038725
012271	Glimepirid Lek 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek.S.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-673/08 2.2.2011 A10BB12 3837000100051 038733
012272	Glimepirid Lek 3 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek.S.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-674/08 2.2.2011 A10BB12 3837000100068 038741
012273	Glimepirid Lek 3 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek.S.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-675/08 2.2.2011 A10BB12 3837000100075 038768
012274	Glimepirid Lek 4 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek.S.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-677/08 2.2.2011 A10BB12 3837000100099 038792
012275	Glimepirid Lek 4 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek.S.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-676/08 2.2.2011 A10BB12 3837000100082 038776

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012276	Glimepirid Winthrop 1 mg tablette glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba izdelovalca	sanofi-aventis SpA.,Italija, sanofi-aventis, Nem., Sanofi Winthrop Industrie,Francija/sanofi-aventis, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-751/08 19.11.2012 A10BB12 3837000108620 029343
012277	Glimepirid Winthrop 2 mg tablette glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba izdelovalca	sanofi-aventis SpA.,Italija, sanofi-aventis, Nem., Sanofi Winthrop Industrie,Francija/sanofi-aventis, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-752/08 19.11.2012 A10BB12 3837000108637 029351
012278	Glimepirid Winthrop 3 mg tablette glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba izdelovalca	sanofi-aventis SpA.,Italija, sanofi-aventis, Nem., Sanofi Winthrop Industrie,Francija/sanofi-aventis, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-753/08 19.11.2012 A10BB12 3837000108644 029360
012279	Glimepirid Winthrop 4 mg tablette glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba izdelovalca	sanofi-aventis SpA.,Italija, sanofi-aventis, Nem., Sanofi Winthrop Industrie,Francija/sanofi-aventis, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-754/08 19.11.2012 A10BB12 3837000108651 029378
012280	Glimepirid Winthrop 6 mg tablette glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba izdelovalca	sanofi-aventis SpA.,Italija, sanofi-aventis, Nem., Sanofi Winthrop Industrie,Francija/sanofi-aventis, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-755/08 19.11.2012 A10BB12 3837000108668 029368
012281	Glucagen HypoKit 1 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje glukagon (glucagonum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom in 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 1,1 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Novo Allé, Bagsvaerd, Danska	5363-I-971/08 do preklica H04AA01 383700016994 097438
012282	Glypressin 1 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje terlipresin (terlipressinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla s 5 vialami s praškom in 5 ampulami s 5 ml vehikla	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija/ Ferring Arzneimittel Ges.m.b.H, Dunaj, Avstrija Ferring Arzneimittel Ges.m.b.H, Vienna Twin Tower West 10.OG,, Wienerbergerstrasse 11, Dunaj, Avstrija	5363-I-762/08 14.12.2010 H01BA04 3837000099430 038393
012283	Granisetron Lek 1 mg filmsko obložene tablete granisetron (granisetronum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Lek farmacevtska družba, d.d. in Salutas Pharma GmbH, Berleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-583/08 11.9.2011 A04AA02 3837000103557 002160
012284	Granisetron Lek 2 mg filmsko obložene tablete granisetron (granisetronum)	filmsko obložena tableta škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Lek farmacevtska družba, d.d. in Salutas Pharma GmbH, Berleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-584/08 11.9.2011 A04AA02 3837000103540 002267
012285	GRATON 1 mg filmsko obložene tablete granisetron (granisetronum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Generics (UK) Ltd.,VB in McDermott Lab., Irska/ Generics (UK) Ltd, Potters Bar, Velika Britanija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-595/08 14.3.2012 A04AA02 3837000106404 014508

sprememba režima izdaje

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012286	GRATON 2 mg filmsko obložene tablete gransetron (granisetronum)	filmsko obložena tabletta škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba režima izdaje	Generics (UK) Ltd., VB in McDermott Lab., Irkska/ Generics (UK) Ltd., Potters Bar, Velika Britanija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-596/08 14.3.2012 A04AA02 3837000106411 014630
012287	HALEA 100 mg filmsko obložene tablete sertralín (sertralinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija/ Belupo, lijekovi i kozmetika, d.d., Koprivnica, Hrvatska Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-663/08 10.4.2013 N06AB06 3837000113358 042170
012288	HALEA 50 mg filmsko obložene tablete sertralín (sertralinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija/ Belupo, lijekovi i kozmetika, d.d., Koprivnica, Hrvatska Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-662/08 10.4.2013 N06AB06 3837000113341 042196
012289	Heparin Braun 5000 i.e./ml raztopina za injiciranje heparin (heparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	B.Braun Medical, S.A., Barcelona, Španija/ B.Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-69/08 5.2.2013 B01AB01 3837000110838 029998
012290	Humatrope 12 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje somatropin, rekombinantni humani (somatropinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vložkom s praškom in 1 injekcijsko brizgo z vehiklom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imetnika	Lilly France, 2 Rue du Colonel Lilly, Francija Eli Lilly and Company, Indianapolis, Indiana., ZDA Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-146/08 do preklica H01AC01 3837000016178 095931
012291	Humatrope 24 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje somatropin, rekombinantni humani (somatropinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vložkom s praškom in 1 injekcijsko brizgo z vehiklom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imetnika	Lilly France, 2 Rue du Colonel Lilly, Francija Eli Lilly and Company, Indianapolis, Indiana., ZDA Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-147/08 do preklica H01AC01 3837000101928 099422
012292	Humatrope 6 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje somatropin, rekombinantni humani (somatropinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vložkom s praškom in 1 injekcijsko brizgo z vehiklom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imetnika	Lilly France, 2 Rue du Colonel Lilly, Francija Eli Lilly and Company, Indianapolis, Indiana., ZDA Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-145/08 do preklica H01AC01 383700016161 095923
012293	IMURAN 50 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 100 tabletami (4 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imen zdravila	Heumann PSC GmbH, Feucht, Nemčija in GSK Pharmaceuticals, Poljska/GSK Export Ltd., Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štadon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-534/08 do preklica L04AX01 3837000018769 039039

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012294	Indapamid SR 1,5 mg Servier filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tabletta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (2 x 15 ali 3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Les Lab.Servier Ind.,Gidy,Fra.,Servier Ireland Ind Ltd.,Irs., J.D.C.d.o.o.,Lju./Les Lab.Servier Ind., Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-298/08 do preklica C03BA11 3837000095760 036005
012295	Influvac 2007/2008 suspenzija za injiciranje prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Solvay Biologicals B.V., Veerweg 12, Olst, Nizozemska/Solvay Pharmaceuticals B.V., Weesp, Nizozemska Solvay Pharmaceuticals B.V. C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, Nizozemska	5363-I-711/08 do preklica J07BB02 3837000094565 014753
012296	Influvac 2007/2008 suspenzija za injiciranje prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje škatla z 10 napoljenimi injekcijskimi brizgami z 0,5 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Solvay Biologicals B.V., Veerweg 12, Olst, Nizozemska/Solvay Pharmaceuticals B.V., Weesp, Nizozemska Solvay Pharmaceuticals B.V. C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, Nizozemska	5363-I-712/08 do preklica J07BB02 3837000094572 014761
012297	Iraben 150 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tabletta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Farmadent d.o.o. Minarikova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-411/08 6.3.2013 C09CA04 3837000112290 039110
012298	Iraben 150 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tabletta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Farmadent d.o.o. Minarikova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-410/08 6.3.2013 C09CA04 3837000112269 039080
012299	Iraben 300 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tabletta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Farmadent d.o.o. Minarikova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-413/08 6.3.2013 C09CA04 3837000112283 039250
012300	Iraben 300 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tabletta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Farmadent d.o.o. Minarikova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-412/08 6.3.2013 C09CA04 3837000112276 039209
012301	Iraben 75 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tabletta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Farmadent d.o.o. Minarikova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-408/08 6.3.2013 C09CA04 3837000112252 039390
012302	Iraben 75 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tabletta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Farmadent d.o.o. Minarikova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-409/08 6.3.2013 C09CA04 3837000112306 039420
012303	KETESSE 12,5 mg filmsko obložene tablete deksketoprofen (dexketoprofenum)	filmsko obložena tabletta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LABORATORIOS MENARINI, S.A., Španija in A. MENARINI, srl, Italija/Menarini Int. O.I.S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-85/08 do preklica M01AE17 3837000109146 027723

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012304	KETESSE 25 mg filmsko obložene tablete deksketoprofen (dexketoprofenum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LABORATORIOS MENARINI, S.A., Španija in A. MENARINI, srl, Italija/Menarini Int. O.I.S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-86/08 do preklica M01AE17 3837000109153 027731
012305	KETESSE 50 mg/2 ml raztopina za injiciranje ali koncentrat za raztopino za infundiranje deksketoprofen (dexketoprofenum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 ampulami z 2 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Menarini Manufacturing Logistics and Services s.r.l., Firence, Italija/Menarini Int O.L.S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-432/08 do preklica M01AE17 3837000109160 027740
012306	Kliogest filmsko obložene tablete estradiol (estradiolum) noretisteron (norethisteronum)	filmsko obložena tableta škatla s plastičnim vsebnikom v obliki kolata z 28 tabletami (koledarsko pakiranje)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Novo Alle, Bagsvaerd, Danska	5363-I-555/08 do preklica G03FA01 3837000073669 068055
012307	Konakion 10 mg/1 ml raztopina za injiciranje ali peroralna raztopina fitomenadion (phytomenadionum)	raztopina za injiciranje ali peroralna raztopina škatla s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-656/08 do preklica B02BA01 3837000018813 085324
012308	Kuterid 0,05% mazilo betametazon (betamethasonum)	mazilo plastični vsebnik z 1 kg mazila	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek, d.d., Ljubljana in Salutas Pharma GmbH, Osterweddingen, Nemčija/Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-357/08 2.4.2008 D07AC01 3837000073560 012149
012309	Kuterid 0,05% mazilo betametazon (betamethasonum)	mazilo škatla s tubo z 20 g mazila	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek, d.d., Ljubljana in Salutas Pharma GmbH, Osterweddingen, Nemčija/Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-358/08 2.4.2008 D07AC01 383700005332 043966
012310	Kytril 1 mg/1 ml koncentrat za raztopino za infundiranje granišetron (granišetronum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 ampulami z 1 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-654/08 do preklica A04AA02 3837000089172 013072
012311	Kytril 2 mg filmsko obložene tablete granišetron (granišetronum)	filmsko obložena tableta škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-653/08 do preklica A04AA02 3837000089165 012971
012312	Kytril 3 mg/3 ml koncentrat za raztopino za infundiranje granišetron (granišetronum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 ampulami s 3 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-655/08 do preklica A04AA02 3837000089189 012998
012313	LACIPIL 4 mg filmsko obložene tablete lacidipin (lacidipinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	Glaxo Wellcome S.A., Španija ali GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Poljska/GlaxoSmithKline Exp., Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štadon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-642/08 1.7.2009 C08CA09 3837000091984 063754

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
012314	Lendacin 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje ceftriaxon (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo po 1 g praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabljaj pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-300/08 do preklica J01DD04 3837000011197 082295
012315	Lendacin 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje ceftriaxon (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 vialami po 1 g praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabljaj pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-303/08 do preklica J01DD04 3837000011135 003816
012316	Lendacin 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje ceftriaxon (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 vialami po 1 g praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabljaj pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-301/08 do preklica J01DD04 3837000011203 082317
012317	Lendacin 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje ceftriaxon (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami po 1 g praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabljaj pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-302/08 do preklica J01DD04 3837000005356 003808
012318	Lendacin 2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje ceftriaxon (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo po 2 g praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabljaj pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-304/08 do preklica J01DD04 3837000011142 079634
012319	Lendacin 2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje ceftriaxon (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 vialami po 2 g praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabljaj pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-305/08 do preklica J01DD04 3837000005370 079642
012320	Lendacin 2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje ceftriaxon (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami po 2 g praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabljaj pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-306/08 do preklica J01DD04 3837000011159 079650

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
012321	Lendacin 2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje ceftriaxon (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla s 50 vialami po 2 g praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-307/08 do preklica J01DD04 3837000011166 079669
012322	Lendacin 250 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje ceftriaxon (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla s 1 vialo po 250 mg praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-308/08 do preklica J01DD04 3837000011180 082260
012323	Lendacin 250 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje ceftriaxon (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 vialami po 250 mg praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-309/08 do preklica J01DD04 3837000005387 082287
012324	Lendacin 250 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje ceftriaxon (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla s 10 vialami po 250 mg praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-310/08 do preklica J01DD04 3837000005363 007706
012325	Lendacin 250 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje ceftriaxon (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla s 50 vialami po 250 mg praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-311/08 do preklica J01DD04 3837000011128 007714
012326	LETOP 100 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tabletta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. spremembu izdelovalca	Lek d.d., Ljubljana; LekS.A.,Varšava,Pol.;Salutas, Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-910/08 2.10.2011 N03AX11 3837000103892 004189
012327	LETOP 15 mg trde kapsule topiramat (topiramatum)	kapsula, trda škatla s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. spremembu izdelovalca	Lek d.d., Ljubljana; LekS.A.,Varšava,Pol.;Salutas, Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-912/08 2.10.2011 N03AX11 3837000103915 004090
012328	LETOP 200 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tabletta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. spremembu izdelovalca	Lek d.d., Ljubljana; LekS.A.,Varšava,Pol.;Salutas, Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-911/08 2.10.2011 N03AX11 3837000103908 004260

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012329	LETOP 25 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tabletta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek d.d., Ljubljana; LekS.A.,Varšava,Pol.;Salutas, Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-908/08 2.10.2011 N03AX11 3837000103878 004120
012330	LETOP 25 mg trde kapsule topiramat (topiramatum)	kapsula, trda škatla s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek d.d., Ljubljana; LekS.A.,Varšava,Pol.;Salutas, Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-913/08 2.10.2011 N03AX11 3837000103922 003867
012331	LETOP 50 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tabletta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek d.d., Ljubljana; LekS.A.,Varšava,Pol.;Salutas, Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-909/08 2.10.2011 N03AX11 3837000103885 004170
012332	LETOP 50 mg trde kapsule topiramat (topiramatum)	kapsula, trda škatla s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek d.d., Ljubljana; LekS.A.,Varšava,Pol.;Salutas, Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-914/08 2.10.2011 N03AX11 3837000103939 003930
012333	LIDOKAINIJEV KLORID Alkaloid 40 mg/2 ml raztopina za injiciranje lidokain (lidocainum)	raztopina za injiciranje škatla s 100 ampulami z 2 ml raztopine (20 x 5 ampul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Alkaloid, d.o.o., Slovenija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-152/08 5.5.2009 N01BB02 383700013504 053090
012334	Lindron 10 mg tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	tabletta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-549/08 15.11.2011 M05BA04 3837000086638 016063
012335	Liofora 0,02 mg/3 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirononum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tabletta škatla z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imenika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Bayer Schering Pharma AG, Nem.; Schering GmbH&Co Production KG, Nem./Bayer Schering Pharma AG, Nemčija Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija	5363-I-932/08 14.8.2011 G03AA13 3837000103861 003670
012336	Lovispes 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tabletta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja 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-625/08 8.4.2013 C07AB12 3837000113174 042200
012337	Lovispes 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tabletta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja 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-627/08 8.4.2013 C07AB12 3837000113204 042226
012338	Lovispes 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tabletta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja 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-628/08 8.4.2013 C07AB12 3837000113211 042242
012339	Lovispes 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tabletta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja 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-629/08 8.4.2013 C07AB12 3837000113228 042269

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012340	Lovipses 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja 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-630/08 8.4.2013 C07AB12 3837000113235 042277
012341	Lovipses 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja 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-631/08 8.4.2013 C07AB12 3837000113242 042285
012342	Lovipses 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja 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-632/08 8.4.2013 C07AB12 3837000113259 042293
012343	Lovipses 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja 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-633/08 8.4.2013 C07AB12 3837000113266 042307
012344	Lovipses 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla s 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja 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-634/08 8.4.2013 C07AB12 3837000113273 042315
012345	Lovipses 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja 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-635/08 8.4.2013 C07AB12 3837000113280 042331
012346	Lovipses 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla s 120 tabletami (12 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja 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-636/08 8.4.2013 C07AB12 3837000113297 002340
012347	Lovipses 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja 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-626/08 8.4.2013 C07AB12 3837000113198 042218
012348	Magnegita 500 mikromolov/ml raztopina za injiciranje gadopentetna kislina (acidum gadopenteticum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Biokanol Pharma Gmbh, Rastatt Nemčija Curagita AG, Ringstrasse 19, Heidelberg, Nemčija	5363-I-282/08 21.2.2013 V08CA01 3837000111828 035890
012349	Magnegita 500 mikromolov/ml raztopina za injiciranje gadopentetna kislina (acidum gadopenteticum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Biokanol Pharma Gmbh, Rastatt Nemčija Curagita AG, Ringstrasse 19, Heidelberg, Nemčija	5363-I-281/08 21.2.2013 V08CA01 3837000111811 035858
012350	Magnegita 500 mikromolov/ml raztopina za injiciranje gadopentetna kislina (acidum gadopenteticum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo s 15 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Biokanol Pharma Gmbh, Rastatt Nemčija Curagita AG, Ringstrasse 19, Heidelberg, Nemčija	5363-I-283/08 21.2.2013 V08CA01 3837000111835 035980

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012351	Magnegita 500 mikromolov/ml raztopina za injiciranje gadopentetna kislina (acidum gadopenteticum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo z 20 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Biokanol Pharma GmbH, Rastatt Nemčija Curagita AG, Ringstrasse 19, Heidelberg, Nemčija	5363-I-284/08 21.2.2013 V08CA01 3837000111842 036030
012352	Magnegita 500 mikromolov/ml raztopina za injiciranje gadopentetna kislina (acidum gadopenteticum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo s 30 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Biokanol Pharma GmbH, Rastatt Nemčija Curagita AG, Ringstrasse 19, Heidelberg, Nemčija	5363-I-285/08 21.2.2013 V08CA01 3837000111859 036170
012353	Magnegita 500 mikromolov/ml raztopina za injiciranje gadopentetna kislina (acidum gadopenteticum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo s 100 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Biokanol Pharma GmbH, Rastatt Nemčija Curagita AG, Ringstrasse 19, Heidelberg, Nemčija	5363-I-286/08 21.2.2013 V08CA01 3837000111866 036200
012354	Magnegita 500 mikromolov/ml raztopina za injiciranje gadopentetna kislina (acidum gadopenteticum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Biokanol Pharma GmbH, Rastatt Nemčija Curagita AG, Ringstrasse 19, Heidelberg, Nemčija	5363-I-287/08 21.2.2013 V08CA01 3837000111873 036340
012355	Magnegita 500 mikromolov/ml raztopina za injiciranje gadopentetna kislina (acidum gadopenteticum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Biokanol Pharma GmbH, Rastatt Nemčija Curagita AG, Ringstrasse 19, Heidelberg, Nemčija	5363-I-288/08 21.2.2013 V08CA01 3837000111880 036480
012356	Magnegita 500 mikromolov/ml raztopina za injiciranje gadopentetna kislina (acidum gadopenteticum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami s 15 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Biokanol Pharma GmbH, Rastatt Nemčija Curagita AG, Ringstrasse 19, Heidelberg, Nemčija	5363-I-289/08 21.2.2013 V08CA01 3837000111897 036510
012357	Magnegita 500 mikromolov/ml raztopina za injiciranje gadopentetna kislina (acidum gadopenteticum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami z 20 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Biokanol Pharma GmbH, Rastatt Nemčija Curagita AG, Ringstrasse 19, Heidelberg, Nemčija	5363-I-290/08 21.2.2013 V08CA01 3837000111903 036544
012358	Magnegita 500 mikromolov/ml raztopina za injiciranje gadopentetna kislina (acidum gadopenteticum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami s 30 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Biokanol Pharma GmbH, Rastatt Nemčija Curagita AG, Ringstrasse 19, Heidelberg, Nemčija	5363-I-291/08 21.2.2013 V08CA01 3837000111910 036650
012359	Magnegita 500 mikromolov/ml raztopina za injiciranje gadopentetna kislina (acidum gadopenteticum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami s 100 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Biokanol Pharma GmbH, Rastatt Nemčija Curagita AG, Ringstrasse 19, Heidelberg, Nemčija	5363-I-292/08 21.2.2013 V08CA01 3837000111927 036749

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012360	Malarone 250 mg/100 mg filmsko obložene tablete atovakon (atovaquonum) proguanil (proguanilum)	filmsko obložena tabletta škatla z 12 tabletami (1 x 12 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome GmbH&Co.KG, Bad Oldesloe, Nemčija/ GlaxoSmithKline Export Ltd., Brentford TW8 9GS, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knežev štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-565/08 22.2.2016 P01BB51 3837000100433 044229
012361	Marivarin 3 mg tablete varfarin (warfarinum)	tableta škatla s stekleničko s 50 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-480/08 30.9.2010 B01AA03 3837000006339 046116
012362	Meloksikam Arrow 15 mg tablete meloksikam (meloxicamum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje/Arrow Generics Limited, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-979/08 19.6.2012 M01AC06 3837000107739 024970
012363	Meloksikam Arrow 7,5 mg tablete meloksikam (meloxicamum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje/Arrow Generics Limited, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-978/08 19.6.2012 M01AC06 3837000107722 025020
012364	Menadex 50 mg/2 ml raztopina za injiciranje ali koncentrat za raztopino za infundiranje deksketoprofen (dexketoprofenum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Menarini Manufacturing Logistics and Services s.r.l., Firenze, Italija/Menarini Int O.L.S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-433/08 do preklica M01AE17 3837000105575 011878
012365	Menadex 50 mg/2 ml raztopina za injiciranje ali koncentrat za raztopino za infundiranje deksketoprofen (dexketoprofenum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 ampulami z 2 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Menarini Manufacturing Logistics and Services s.r.l., Firenze, Italija/Menarini Int O.L.S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-434/08 do preklica M01AE17 3837000105582 011916
012366	Menadex 50 mg/2 ml raztopina za injiciranje ali koncentrat za raztopino za infundiranje deksketoprofen (dexketoprofenum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 50 ampulami z 2 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Menarini Manufacturing Logistics and Services s.r.l., Firenze, Italija/Menarini Int O.L.S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-435/08 do preklica M01AE17 3837000105599 011932
012367	Meramyl 1,25 mg tabete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Extractum Pharma Ltd., Budimpešta, Madžarska in Actavis hf., Islandija/Keri Pharma Generics Ltd, Madžarska Keri Pharma Generics Ltd. Hungary, Bartha Boldizsar u. 7, Debrecen, Madžarska	5363-I-690/08 10.8.2010 C09AA05 3837000096828 032085
012368	Meramyl 10 mg tabete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Extractum Pharma Ltd., Budimpešta, Madžarska in Actavis hf., Islandija/Keri Pharma Generics Ltd, Madžarska Keri Pharma Generics Ltd. Hungary, Bartha Boldizsar u. 7, Debrecen, Madžarska	5363-I-693/08 10.8.2010 C09AA05 3837000096859 032441
012369	Meramyl 2,5 mg tabete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Extractum Pharma Ltd., Budimpešta, Madžarska in Actavis hf., Islandija/Keri Pharma Generics Ltd, Madžarska Keri Pharma Generics Ltd. Hungary, Bartha Boldizsar u. 7, Debrecen, Madžarska	5363-I-691/08 10.8.2010 C09AA05 3837000096835 032093

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012370	Meramyl 5 mg tabete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Extractum Pharma Ltd., Budimpešta, Madžarska in Actavis hf., Islandija/Keri Pharma Generics Ltd, Madžarska Keri Pharma Generics Ltd. Hungary, Bartha Boldizsar u. 7, Debrecen, Madžarska	5363-I-692/08 10.8.2010 C09AA05 3837000096842 032433
012371	Meronem 1 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenemum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-556/08 do preklica J01DH02 3837000072785 010049
012372	Meronem 500 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenemum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-557/08 do preklica J01DH02 3837000072778 010006
012373	Metfogamma 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 120 tabletami (8 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novi dovoljenje za promet	Dragenopharm Apotheker Püschi GmbH, Tittmoning, Nemčija/Wörwag Pharma GmbH&Co.KG, Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-587/08 1.4.2013 A10BA02 3837000110180 042021
012374	Metfogamma 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novi dovoljenje za promet	Dragenopharm Apotheker Püschi GmbH, Tittmoning, Nemčija/Wörwag Pharma GmbH&Co.KG, Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-586/08 1.4.2013 A10BA02 3837000110173 041998
012375	Metfogamma 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	Dragenopharm Apotheker Püschi GmbH, Tittmoning, Nemčija/Wörwag Pharma GmbH&Co.KG, Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-895/08 1.4.2013 A10BA02 3837000110173 041998
012376	Metfogamma 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 120 tabletami (8 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	Dragenopharm Apotheker Püschi GmbH, Tittmoning, Nemčija/Wörwag Pharma GmbH&Co.KG, Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-896/08 1.4.2013 A10BA02 3837000110180 042021
012377	MONOSAN 20 mg tablete izosorbidmononitrat (isosorbidi mononitras)	tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imetnika	PRO.MED.CS., Praha a.s., Telčka 1, Praga, Češka Republika PRO.MED.CS., Praha a.s. Telčka 1, Praga, Češka Republika	5363-I-468/08 30.5.2012 C01DA14 3837000094978 017434
012378	MONOSAN 20 mg tablete izosorbidmononitrat (isosorbidi mononitras)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imetnika	PRO.MED.CS., Praha a.s., Telčka 1, Praga, Češka Republika PRO.MED.CS., Praha a.s. Telčka 1, Praga, Češka Republika	5363-I-467/08 30.5.2012 C01DA14 3837000017946 007668
012379	MONOSAN 40 mg tablete izosorbidmononitrat (isosorbidi mononitras)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imetnika	PRO.MED.CS., Praha a.s., Telčka 1, Praga, Češka Republika PRO.MED.CS., Praha a.s. Telčka 1, Praga, Češka Republika	5363-I-469/08 30.5.2012 C01DA14 3837000017953 046450
012380	MONOSAN 40 mg tablete izosorbidmononitrat (isosorbidi mononitras)	tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imetnika	PRO.MED.CS., Praha a.s., Telčka 1, Praga, Češka Republika PRO.MED.CS., Praha a.s. Telčka 1, Praga, Češka Republika	5363-I-470/08 30.5.2012 C01DA14 3837000094985 017442

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012381	MORPHINUM Alkaloid 20 mg/1 ml raztopina za za injiciranje morfin (morphinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 ampulami z 1 ml raztopine (2 x 5 ampul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Alkaloid, d.o.o., Slovenija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-165/08 5.5.2009 N02AA01 383700013511 052604
012382	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla s 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. spremembu imetnika dovoljenja za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A., Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-196/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111323 033910
012383	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla z 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. spremembu imetnika dovoljenja za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A., Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-197/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111330 034070
012384	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla z 10 kapsulami (1 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. spremembu imetnika dovoljenja za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A., Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-189/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111255 033120
012385	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. spremembu imetnika dovoljenja za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A., Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-191/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111279 033430
012386	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. spremembu imetnika dovoljenja za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A., Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-192/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111286 033570
012387	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. spremembu imetnika dovoljenja za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A., Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-193/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111293 033600
012388	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. spremembu imetnika dovoljenja za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A., Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-190/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111262 033260
012389	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla s 56 kapsulami (8 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. spremembu imetnika dovoljenja za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A., Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-194/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111309 033740
012390	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. spremembu imetnika dovoljenja za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A., Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-195/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111316 033880
012391	MOSTRAFIN 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tabletta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Pliva Lachema a.s., Brno, Češka in AWD.pharma GmbH&Co.KG,Radebeul,Nem./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-664/08 17.10.2012 G04CB01 3837000109610 026654

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
012392	Moxogamma 0,2 mg filmsko obložene tablete moksonidin (moxonidinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Artesan Pharma GmbH&Co.KG, Lüchow, Nemčija; Chanelle Medical, Irska/Wörwag Pharma, Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-781/08 28.2.2010 C02AC05 3837000094596 014796
012393	Moxogamma 0,2 mg filmsko obložene tablete moksonidin (moxonidinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Artesan Pharma GmbH&Co.KG, Lüchow, Nemčija; Chanelle Medical, Irska/Wörwag Pharma, Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-780/08 28.2.2010 C02AC05 3837000094589 014788
012394	Moxogamma 0,2 mg filmsko obložene tablete moksonidin (moxonidinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 100 tabletami (4 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Artesan Pharma GmbH&Co.KG, Lüchow, Nemčija; Chanelle Medical, Irska/Wörwag Pharma, Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-782/08 28.2.2010 C02AC05 3837000094602 014818
012395	Moxogamma 0,3 mg filmsko obložene tablete moksonidin (moxonidinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Artesan Pharma GmbH&Co.KG, Lüchow, Nemčija; Chanelle Medical, Irska/Wörwag Pharma, Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-783/08 28.2.2010 C02AC05 3837000094619 014826
012396	Moxogamma 0,3 mg filmsko obložene tablete moksonidin (moxonidinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Artesan Pharma GmbH&Co.KG, Lüchow, Nemčija; Chanelle Medical, Irska/Wörwag Pharma, Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-784/08 28.2.2010 C02AC05 3837000094626 014834
012397	Moxogamma 0,3 mg filmsko obložene tablete moksonidin (moxonidinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 100 tabletami (4 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Artesan Pharma GmbH&Co.KG, Lüchow, Nemčija; Chanelle Medical, Irska/Wörwag Pharma, Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-785/08 28.2.2010 C02AC05 3837000094633 014842
012398	Moxogamma 0,4 mg filmsko obložene tablete moksonidin (moxonidinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Artesan Pharma GmbH&Co.KG, Lüchow, Nemčija; Chanelle Medical, Irska/Wörwag Pharma, Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-786/08 28.2.2010 C02AC05 3837000094640 014850
012399	Moxogamma 0,4 mg filmsko obložene tablete moksonidin (moxonidinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Artesan Pharma GmbH&Co.KG, Lüchow, Nemčija; Chanelle Medical, Irska/Wörwag Pharma, Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-787/08 28.2.2010 C02AC05 3837000094657 014869
012400	Moxogamma 0,4 mg filmsko obložene tablete moksonidin (moxonidinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 100 tabletami (4 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Artesan Pharma GmbH&Co.KG, Lüchow, Nemčija; Chanelle Medical, Irska/Wörwag Pharma, Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-788/08 28.2.2010 C02AC05 3837000094664 014877
012401	MST Continus 10 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem morphin (morphinum)	filmsko obložena tabletta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu pakiranja	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-455/08 28.6.2011 N02AA01 3837000007688 098507
012402	MST Continus 10 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem morphin (morphinum)	filmsko obložena tabletta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-456/08 28.6.2011 N02AA01 3837000094480 036404

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012403	MST Continus 100 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-462/08 28.6.2011 N02AA01 3837000094510 036439
012404	MST Continus 100 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu pakiranja	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-461/08 28.6.2011 N02AA01 383700007718 098345
012405	MST Continus 30 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu pakiranja	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-457/08 28.6.2011 N02AA01 383700007695 098329
012406	MST Continus 30 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-458/08 28.6.2011 N02AA01 3837000094497 036412
012407	MST Continus 60 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu pakiranja	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-459/08 28.6.2011 N02AA01 383700007701 098337
012408	MST Continus 60 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-460/08 28.6.2011 N02AA01 3837000094503 036420
012409	MULTIBIC 2 mmol/l kalija, raztopina za hemofiltracijo natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid (magnesii chloridum) glukoza (glucosum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogecarbonas) kalijev klorid (kalii chloridum)	raztopina za hemofiltracijo škatla z 2 dvoprekatnima vrečkama s 4500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deut.GmbH, St.Wendel, Nem./ Fresenius Medical Care Deut. GmbH, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-511/08 do preklica B05ZB 3837000097795 037230
012410	MULTIBIC 3 mmol/l kalija, raztopina za hemofiltracijo natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid (magnesii chloridum) glukoza (glucosum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogecarbonas) kalijev klorid (kalii chloridum)	raztopina za hemofiltracijo škatla z 2 dvoprekatnima vrečkama s 4500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deut.GmbH, St.Wendel, Nem./ Fresenius Medical Care Deut. GmbH, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-512/08 do preklica B05ZB 3837000097801 037249
012411	MULTIBIC 4 mmol/l kalija, raztopina za hemofiltracijo natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid (magnesii chloridum) glukoza (glucosum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogecarbonas) kalijev klorid (kalii chloridum)	raztopina za hemofiltracijo škatla z 2 dvoprekatnima vrečkama s 4500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deut.GmbH, St.Wendel, Nem./ Fresenius Medical Care Deut. GmbH, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-513/08 do preklica B05ZB 3837000097818 037257

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012412	MULTIBIC brez kalija, raztopina za hemofiltracijo natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid (magnesii chloridum) glukoza (glucosum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogecarbonas)	raztopina za hemofiltracijo škatla z 2 dvoprekatnima vrečkama s 4500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deut.GmbH, St.Wendel, Nem./ Fresenius Medical Care Deut. GmbH, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-510/08 do preklica B05ZB 3837000097788 037265
012413	Naclof 1 mg/ml kapljice za oko, raztopina diklofenak (diclofenacum)	kapljice za oko, raztopina škatla s kapalno plastično s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-364/08 do preklica S01BC03 3837000016277 086800
012414	Natrijev diklofenakat MIKA Pharma 40 mg/g dermalno pršilo, raztopina diklofenak (diclofenacum)	dermalno pršilo, raztopina škatla s steklenico s 25 g raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pharbil Waltrop GmbH, Waltrop, Nemčija/ MIKA Pharma GmbH, Limburgerhof, Nemčija MIKA Pharma GmbH, Chenoverstrasse 3, Limburgerhof, Nemčija	5363-I-294/08 do preklica M02AA15 3837000104295 007200
012415	Natrijev diklofenakat MIKA Pharma 40 mg/g dermalno pršilo, raztopina diklofenak (diclofenacum)	dermalno pršilo, raztopina škatla s steklenico z 12,5 g raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pharbil Waltrop GmbH, Waltrop, Nemčija/ MIKA Pharma GmbH, Limburgerhof, Nemčija MIKA Pharma GmbH, Chenoverstrasse 3, Limburgerhof, Nemčija	5363-I-295/08 do preklica M02AA15 3837000104288 007170
012416	Natrijev klorid Pliva 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje steklenica s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana, d.o.o. in Kemofarmacija d.d., in Salus, d.d./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-155/08 20.5.2009 B05BB01 383700012828 072133
012417	Natrijev klorid Pliva 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje PVC vrečka s 2000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Pliva Ljubljana, d.o.o. in Kemofarmacija d.d., in Salus, d.d./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-489/08 20.5.2009 B05BB01 383700012842 076090
012418	Natrijev klorid Pliva 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje PVC vrečka s 1000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Pliva Ljubljana, d.o.o. in Kemofarmacija d.d., in Salus, d.d./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-488/08 20.5.2009 B05BB01 383700012835 076074
012419	Natrijev klorid Pliva 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje polietilenska plastična s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novi pakiranje	Pliva Ljubljana, d.o.o. in Kemofarmacija d.d., in Salus, d.d./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-490/08 20.5.2009 B05BB01 3837000112733 041840
012420	Natrijev klorid Pliva 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje PVC vrečka s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novi pakiranje	Pliva Ljubljana, d.o.o. in Kemofarmacija d.d., in Salus, d.d./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-491/08 20.5.2009 B05BB01 3837000112740 041831

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012421	Nebido 1000 mg/4 ml, raztopina za injiciranje testosteron (testosteronum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 ampulo s 4 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija	5363-I-657/08 10.8.2010 G03BA03 3837000096187 032476
012422	Nebipes 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja 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-624/08 8.4.2013 C07AB12 3837000113181 042358
012423	Neplit Easyhaler 100 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla z inhalatorjem z 200 odmerki in zaščitnim pokrovčkom	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Orion Corporation, P.O. Box 65, Espoo, Finska/ Menarini International Operations Luxembourg, S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-498/08 do preklica R03BA02 3837000098013 035556
012424	Neplit Easyhaler 100 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla z 2 inhalatorjem z 200 odmerki	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Orion Corporation, P.O. Box 65, Espoo, Finska/ Menarini International Operations Luxembourg, S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-496/08 do preklica R03BA02 3837000098037 035564
012425	Neplit Easyhaler 100 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla z inhalatorjem z 200 odmerki	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Orion Corporation, P.O. Box 65, Espoo, Finska/ Menarini International Operations Luxembourg, S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-497/08 do preklica R03BA02 3837000098020 035831
012426	Neplit Easyhaler 200 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla z 2 inhalatorjem z 200 odmerki	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Orion Corporation, P.O. Box 65, Espoo, Finska/ Menarini International Operations Luxembourg, S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-499/08 do preklica R03BA02 3837000098068 035580
012427	Neplit Easyhaler 200 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla z inhalatorjem z 200 odmerki	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Orion Corporation, P.O. Box 65, Espoo, Finska/ Menarini International Operations Luxembourg, S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-500/08 do preklica R03BA02 3837000098051 035866
012428	Neplit Easyhaler 200 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla z inhalatorjem z 200 odmerki in zaščitnim pokrovčkom	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Orion Corporation, P.O. Box 65, Espoo, Finska/ Menarini International Operations Luxembourg, S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-501/08 do preklica R03BA02 3837000098044 035637
012429	Neplit Easyhaler 400 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla z inhalatorjem s 100 odmerki	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Orion Corporation, P.O. Box 65, Espoo, Finska/ Menarini International Operations Luxembourg, S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-502/08 do preklica R03BA02 3837000098099 035610
012430	Neplit Easyhaler 400 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla z inhalatorjem s 100 odmerki	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Orion Corporation, P.O. Box 65, Espoo, Finska/ Menarini International Operations Luxembourg, S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-503/08 do preklica R03BA02 3837000098082 035874
012431	Neplit Easyhaler 400 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla z inhalatorjem s 100 odmerki in zaščitnim pokrovčkom	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Orion Corporation, P.O. Box 65, Espoo, Finska/ Menarini International Operations Luxembourg, S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-504/08 do preklica R03BA02 3837000098075 035653

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012432	Nitro-Dur 0,2 mg/h transdermalni obliž gliceriltrinitrat (glyceroli trinitras)	transdermalni obliž škatla z 28 obliži	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Schering-Plough S.A., Madrid, Španija/Schering- Plough Central East AG, Luzern, Švica Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-I-543/08 do preklica C01DA02 3837000016352 096601
012433	Nitro-Dur 0,4 mg/h transdermalni obliž gliceriltrinitrat (glyceroli trinitras)	transdermalni obliž škatla z 28 obliži	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Schering-Plough S.A., Madrid, Španija/Schering- Plough Central East AG, Luzern, Švica Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-I-544/08 do preklica C01DA02 3837000016369 096644
012434	Nitro-Dur 0,6 mg/h transdermalni obliž gliceriltrinitrat (glyceroli trinitras)	transdermalni obliž škatla z 28 obliži	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Schering-Plough S.A., Madrid, Španija/Schering- Plough Central East AG, Luzern, Švica Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-I-545/08 do preklica C01DA02 3837000016376 096660
012435	NITROLINGUAL 0,4 mg/razpršek podjezično pršilo gliceriltrinitrat (glyceroli trinitras)	podjezično pršilo škatla z 1 stekleničko z 11,2 g (12,2 ml) raztopine (za 200 razprškov)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	G. POHL-BOSKAMP GmbH & Co., Hohenlockstedt, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-94/08 20.12.2010 C01DA02 3837000081992 053872
012436	NOLIPREL 2 mg/0,625 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v dvojni pakiranem pretisnem omotu, v večki s sušilnim sredstvom)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Les Lab. Servier Industrie, Francija in Servier Ireland Industries Ltd., Irsko/Les Lab.Servier Ind., Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-637/08 10.6.2013 C09BA04 3837000024999 014133
012437	NOLIPREL FORTE 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Les Lab. Servier Industrie, Francija in Servier Ireland Industries Ltd., Irsko/Les Lab.Servier Ind., Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-638/08 10.6.2013 C09BA04 3837000025002 014141
012438	NUTRINEAL PD4 z 1,1 % amino kisin (hipertonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo Škatla s 5 Viflex vrečkami po 2000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	Baxter Healthcare S.A., Castlebar, County Mayo, Irsko/Baxter Healthcare SA, Wallisellen, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-210/08 2.4.2008 B05DB 3837000072990 028347
012439	Olanzapin Jacobsen 10 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in Krka, d.d., Novo mesto/Krka, d.d., Novo mesto, Slovenija Jacobsen Pharma A/S Vemmingbund Strandvej, 111, Broager, Danska	5363-I-334/08 3.3.2013 N05AH03 3837000111958 039446
012440	Olanzapin Jacobsen 10 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in Krka, d.d., Novo mesto/Krka, d.d., Novo mesto, Slovenija Jacobsen Pharma A/S Vemmingbund Strandvej, 111, Broager, Danska	5363-I-340/08 3.3.2013 N05AH03 3837000112016 039624
012441	Olanzapin Jacobsen 15 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in Krka, d.d., Novo mesto/Krka, d.d., Novo mesto, Slovenija Jacobsen Pharma A/S Vemmingbund Strandvej, 111, Broager, Danska	5363-I-335/08 3.3.2013 N05AH03 3837000111965 039454

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012442	Olanzapin Jacobsen 15 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in Krka, d.d., Novo mesto/Krka, d.d., Novo mesto, Slovenija Jacobsen Pharma A/S Vemmingbund Strandvej, 111, Broager, Danska	5363-I-341/08 3.3.2013 N05AH03 3837000112023 039659
012443	Olanzapin Jacobsen 2,5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in Krka, d.d., Novo mesto/Krka, d.d., Novo mesto, Slovenija Jacobsen Pharma A/S Vemmingbund Strandvej, 111, Broager, Danska	5363-I-337/08 3.3.2013 N05AH03 3837000111989 039675
012444	Olanzapin Jacobsen 20 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in Krka, d.d., Novo mesto/Krka, d.d., Novo mesto, Slovenija Jacobsen Pharma A/S Vemmingbund Strandvej, 111, Broager, Danska	5363-I-336/08 3.3.2013 N05AH03 3837000111972 039470
012445	Olanzapin Jacobsen 20 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in Krka, d.d., Novo mesto/Krka, d.d., Novo mesto, Slovenija Jacobsen Pharma A/S Vemmingbund Strandvej, 111, Broager, Danska	5363-I-342/08 3.3.2013 N05AH03 3837000112030 039683
012446	Olanzapin Jacobsen 5 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in Krka, d.d., Novo mesto/Krka, d.d., Novo mesto, Slovenija Jacobsen Pharma A/S Vemmingbund Strandvej, 111, Broager, Danska	5363-I-332/08 3.3.2013 N05AH03 3837000111507 039497
012447	Olanzapin Jacobsen 5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in Krka, d.d., Novo mesto/Krka, d.d., Novo mesto, Slovenija Jacobsen Pharma A/S Vemmingbund Strandvej, 111, Broager, Danska	5363-I-338/08 3.3.2013 N05AH03 3837000111996 039705
012448	Olanzapin Jacobsen 7,5 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in Krka, d.d., Novo mesto/Krka, d.d., Novo mesto, Slovenija Jacobsen Pharma A/S Vemmingbund Strandvej, 111, Broager, Danska	5363-I-333/08 3.3.2013 N05AH03 3837000111941 039560
012449	Olanzapin Jacobsen 7,5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in Krka, d.d., Novo mesto/Krka, d.d., Novo mesto, Slovenija Jacobsen Pharma A/S Vemmingbund Strandvej, 111, Broager, Danska	5363-I-339/08 3.3.2013 N05AH03 3837000112009 039713
012450	OLICARD 40 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem izosorbidmononitrat (isosorbidi mononitras)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-453/08 23.6.2010 C01DA14 3837000076790 072370
012451	OLICARD 60 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem izosorbidmononitrat (isosorbidi mononitras)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-454/08 23.6.2010 C01DA14 3837000076806 072354
012452	OMNISCAN 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadodiamid (gadodiamidum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami po 10 ml (0,5 mmol/ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtwohill, Irsko/GE Healthcare AS, Oslo, Norveška Higieia, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-378/08 20.12.2011 V08CA03 3837000016390 096717

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012453	OMNISCAN 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadodiamid (gadodiamidum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami po 20 ml (0,5 mmol/ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtoghill, Irkska/GE Healthcare AS, Oslo, Norveška Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-380/08 20.12.2011 V08CA03 3837000016437 096733
012454	OMNISCAN 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadodiamid (gadodiamidum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami po 5 ml (0,5 mmol/ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtoghill, Irkska/GE Healthcare AS, Oslo, Norveška Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-377/08 20.12.2011 V08CA03 3837000016383 096695
012455	OMNISCAN 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadodiamid (gadodiamidum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami po 15 ml (0,5 mmol/ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtoghill, Irkska/GE Healthcare AS, Oslo, Norveška Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-379/08 20.12.2011 V08CA03 3837000016413 096725
012456	Oronazol 20 mg/1 g zdravilni šampon ketokonazol (ketoconazolum)	zdravilni šampon škatla s plastenko s 100 ml zdravilnega šampona	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgia Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-416/08 20.12.2010 D01AC08 3837000006735 000949
012457	Ospamox SOLVO 1000 mg disperzibilne tablete amoksicilin (amoxicillinum)	disperzibilna tabletta škatla s 16 tabletami (2 x 8 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija/ Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-509/08 19.3.2013 J01CA04 3837000112801 041858
012458	Ospamox SOLVO 500 mg disperzibilne tablete amoksicilin (amoxicillinum)	disperzibilna tabletta škatla s 16 tabletami (2 x 8 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija/ Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-507/08 19.3.2013 J01CA04 3837000112788 041866
012459	Ospamox SOLVO 750 mg disperzibilne tablete amoksicilin (amoxicillinum)	disperzibilna tabletta škatla s 16 tabletami (2 x 8 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija/ Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-508/08 19.3.2013 J01CA04 3837000112795 041874
012460	OsvaRen 435 mg/235 mg filmsko obložene tablete kalcij (calcium) magnezijev karbonat (magnesii carbonas)	filmsko obložena tabletta škatla z vsebnikom s 180 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Fresenius Medical Care, Deutschland GmbH, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-I-451/08 12.3.2013 V03AE04 3837000112597 039730
012461	Oxis Turbuhaler 4,5 mikrograma/odmerek prašek za inhaliranje formoterol (formoterolum)	prašek za inhaliranje škatla s plastičnim vsebnikom s praškom za inhaliranje (1 g praška - 60 odmerkov) (vsebnik z odmernim ventilom in ustnikom)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Söderalte, Švedska AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-414/08 15.5.2012 R03AC13 3837000088922 098361
012462	Oxis Turbuhaler 9 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje formoterol (formoterolum)	prašek za inhaliranje škatla s plastičnim vsebnikom s praškom za inhaliranje (1 g praška - 60 odmerkov) (vsebnik z odmernim ventilom in ustnikom)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Söderalte, Švedska AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-415/08 15.5.2012 R03AC13 3837000088915 098388
012463	Paluxon 20 mg tablete paroksetin (paroxetineum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nemčija in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija/Sandoz GmbH, Avstrija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-933/08 11.9.2011 N06AB05 3837000103533 002500

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012464	Panznorm forte filmsko obložene tablete multiencimski pripravki (lipaze, proteaze) (praeparata multienzymica (lipazae, proteazae))	filmsko obložena tabletta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-540/08 do preklica A09AA02 3837000104479 011690
012465	Panznorm forte filmsko obložene tablete multiencimski pripravki (lipaze, proteaze) (praeparata multienzymica (lipazae, proteazae))	filmsko obložena tabletta škatla s stekleničko s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-537/08 do preklica A09AA02 383700088304 029076
012466	Panznorm forte filmsko obložene tablete multiencimski pripravki (lipaze, proteaze) (praeparata multienzymica (lipazae, proteazae))	filmsko obložena tabletta škatla s stekleničko s 100 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-538/08 do preklica A09AA02 383700088311 028401
012467	Panznorm forte filmsko obložene tablete multiencimski pripravki (lipaze, proteaze) (praeparata multienzymica (lipazae, proteazae))	filmsko obložena tabletta škatla s 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-539/08 do preklica A09AA02 3837000104462 011673
012468	Panznorm forte filmsko obložene tablete multiencimski pripravki (lipaze, proteaze) (praeparata multienzymica (lipazae, proteazae))	filmsko obložena tabletta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-541/08 do preklica A09AA02 3837000104486 011703
012469	Perindopril 2 mg/indapamid 0,625 mg Servier perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v dvojno pakiranem pretisnem omotu, v vrečki s sušilnim sredstvom)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Les Lab. Servier Industrie, Francija in Servier Ireland Industries Ltd., Irsko/Les Lab.Servier Ind., Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-623/08 25.10.2015 C09BA04 383700098532 035955
012470	Perindopril arginin 2,5 mg/indapamid 0,625 mg Servier filmsko obložene tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tabletta škatla s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Les Lab. Servier Industrie, Francija in Servier Ireland Industries Ltd., Irsko/Les Lab.Servier Ind., Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-681/08 17.9.2012 C09BA04 3837000113372 026824
012471	Perindopril Lek 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Lek,d.d.,Slo.,LEK S.A.,Poljska, Salutas,Barleben, Nemčija, Salutas, Gerlingen, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-505/08 18.3.2013 C09AA04 3837000112764 041882
012472	Perindopril Lek 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Lek,d.d.,Slo.,LEK S.A.,Poljska, Salutas,Barleben, Nemčija, Salutas, Gerlingen, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-506/08 18.3.2013 C09AA04 3837000112771 041890
012473	PHOLCODIN ALKALOID 10 mg trde kapsule folkodin (pholcodinum)	kapsula, trda škatla s stekleničko z 20 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba izdelovalca	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana Slovenija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-639/08 1.7.2009 R05DA08 3837000013603 030783
012474	PHOLCODIN ALKALOID 15 mg/15 ml peroralna raztopina folkodin (pholcodinum)	peroralna raztopina škatla s stekleničko s 150 ml raztopine in plastičnim odmernim lončkom	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba izdelovalca	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana Slovenija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-640/08 1.7.2009 R05DA08 3837000013580 066079

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
012475	PHOLCODIN ALKALOID 4 mg/5 ml peroralna raztopina za otroke folkodin (pholcodinum)	peroralna raztopina škatla s stekleničko s 60 ml raztopine in plastičnim odmernim lončkom	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba izdelovalca	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana Slovenija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-641/08 1.7.2009 R05DA08 383700013597 066087
012476	Phosphosorb 660 mg filmsko obložene tablete kalcij (calcium)	filmsko obložena tableta vsebnik z 200 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept 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-566/08 27.3.2013 A12AA12 3837000112443 042366
012477	Physioneal 40 glukoza 1,36 % m/V / 13,6 mg/ml, raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 4 dvojnimi dvoprekatnimi vrečkami po 2500 ml	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba izdelovalca	Baxter Healthccare S.A., Castlebar, County Mayo, Irksa/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-345/08 30.4.2009 B05DB 3837000094015 077496
012478	Physioneal 40 glukoza 1,36 % m/V / 13,6 mg/ml, raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 4 enojnimi dvoprekatnimi vrečkami po 2500 ml	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba izdelovalca	Baxter Healthccare S.A., Castlebar, County Mayo, Irksa/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-344/08 30.4.2009 B05DB 3837000094008 077461
012479	Physioneal 40 glukoza 1,36 % m/V / 13,6 mg/ml, raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 4 dvojnimi dvoprekatnimi vrečkami po 2000 ml	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthccare S.A., Castlebar, County Mayo, Irksa/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-343/08 30.4.2009 B05DB 3837000093995 077445
012480	Physioneal 40 glukoza 2,27 % m/V / 22,7 mg/ml, raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 4 dvojnimi dvoprekatnimi vrečkami po 2000 ml	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba izdelovalca	Baxter Healthccare S.A., Castlebar, County Mayo, Irksa/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-346/08 30.4.2009 B05DB 3837000094022 077704
012481	Physioneal 40 glukoza 2,27 % m/V / 22,7 mg/ml, raztopina za peritonealno dializo (hipertonična raztopina za peritonealno dializo) natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 4 enojnimi dvoprekatnimi vrečkami po 2500 ml	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporABLJA PRI NADALJEVANJU ZDRAVLJENJA NA DOMU OB ODPUSTU IZ BOLNIŠNICE IN NADALJNJEM ZDRAVLJENJU. sprememba izdelovalca	Baxter Healthccare S.A., Castlebar, County Mayo, Irksa/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-347/08 30.4.2009 B05DB 3837000094039 077542

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012482	Physineal 40 glukoza 2,27 % m/V / 22,7 mg/ml, raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogcarbonas) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 4 dvojnimi dvoprekatnimi vrečkami po 2500 ml	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba izdelovalca	Baxter Healthccare S.A., Castlebar, County Mayo, Irksa/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-348/08 30.4.2009 B05DB 3837000094046 077674
012483	Physineal 40 glukoza 3,86 % m/V / 38,6 mg/ml, raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogcarbonas) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 4 enojnimi dvoprekatnimi vrečkami po 2500 ml	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba izdelovalca	Baxter Healthccare S.A., Castlebar, County Mayo, Irksa/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-350/08 30.4.2009 B05DB 3837000094060 077747
012484	Physineal 40 glukoza 3,86 % m/V / 38,6 mg/ml, raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogcarbonas) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 4 dvojnimi dvoprekatnimi vrečkami po 2500 ml	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba izdelovalca	Baxter Healthccare S.A., Castlebar, County Mayo, Irksa/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-351/08 30.4.2009 B05DB 3837000094077 077763
012485	Physineal 40 glukoza 3,86 % m/V / 38,6 mg/ml, raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogcarbonas) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 4 dvojnimi dvoprekatnimi vrečkami po 2000 ml	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba izdelovalca	Baxter Healthccare S.A., Castlebar, County Mayo, Irksa/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-349/08 30.4.2009 B05DB 3837000094053 077739
012486	Piramil 1,25 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s 100 tabletami v dvojnem traku	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-721/08 27.12.2009 C09AA05 3837000093094 016292
012487	Piramil 1,25 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 28 tabletami v dvojnem traku	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-720/08 27.12.2009 C09AA05 3837000093087 016276
012488	Piramil 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-728/08 27.12.2009 C09AA05 3837000093162 016462
012489	Piramil 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 28 tabletami v pretisnem omotu	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-729/08 27.12.2009 C09AA05 3837000093179 016470
012490	Piramil 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-730/08 27.12.2009 C09AA05 3837000093186 016489

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012491	Piramil 2,5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 28 tabletami v pretisnem omotu	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-723/08 27.12.2009 C09AA05 3837000093117 016330
012492	Piramil 2,5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-724/08 27.12.2009 C09AA05 3837000093124 016349
012493	Piramil 2,5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-722/08 27.12.2009 C09AA05 3837000093100 016306
012494	Piramil 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-727/08 27.12.2009 C09AA05 3837000093155 016454
012495	Piramil 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-725/08 27.12.2009 C09AA05 3837000093131 016365
012496	Piramil 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 28 tabletami v pretisnem omotu	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-726/08 27.12.2009 C09AA05 3837000093148 016373
012497	PREXANIL COMBI 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Les Lab. Servier Industrie, Francija in Servier Ireland Industries Ltd.,Irsko/Les Lab.Servier Ind., Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-622/08 25.10.2015 C09BA04 3837000098549 035963
012498	Primovist 0,25 mmol/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi (paramagneta kontrastna sredstva) (media contrasta paramagnetica)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija Bayer Schering Pharma AG , Berlin, Nemčija	5363-I-171/08 14.2.2010 V08CA 3837000092929 076155
012499	Priorix-Tetra prašek in vehikel za raztopino za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi mešano cepivo proti ošpicam, mumpsu in rdečkam z oslabljenimi virusi (morbillorum, parotitidis et rubeolae vaccinum combinatum virus attenuatis)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml vehikla, z 1 vialo s praškom in 2 injekcijskima iglama	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novi dovoljenje za promet	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., Rixensart, Belgija/GlaxoSmithKline Export, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-937/08 26.5.2013 J07BD54 3837000112757 043320
012500	Reductil 10 mg trde kapsule sibutramin (sibutraminum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Nemčija/ Abbott Laboratories, 100 Abbott Park Road, ZDA Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-806/08 29.11.2009 A08AA10 3837000083132 005347

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012501	Reductil 15 mg trde kapsule sibutramin (sibutraminum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Nemčija/ Abbott Laboratories, 100 Abbott Park Road, ZDA Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-607/08 29.11.2009 A08AA10 3837000083149 005363
012502	RELPAX 20 mg filmsko obložene tablete eletriptan (eletriptanum)	filmsko obložena tabletta škatla s 6 tabletami (3 x 2 tablet) v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Heinrich Mack Nachf.GmbH&Co.KG, Illertissen/ Pfizer SARL, Luxembourg, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-400/08 22.11.2012 N02CC06 3837000022940 024511
012503	RELPAX 40 mg filmsko obložene tablete eletriptan (eletriptanum)	filmsko obložena tabletta škatla s 6 tabletami (3 x 2 tablet) v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Heinrich Mack Nachf.GmbH&Co.KG, Illertissen/ Pfizer SARL, Luxembourg, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-401/08 22.11.2012 N02CC06 3837000022971 024546
012504	Remirta 15 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tabletta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjordur, Islandija in Actavis Itd., Zejtun, Malta/Actavis hf., Hafnarfjordur, Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegur 76-78, 220 Hafnarfjordur, Islandija	5363-I-659/08 10.4.2013 N06AX11 3837000113303 035190
012505	Remirta 30 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tabletta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjordur, Islandija in Actavis Itd., Zejtun, Malta/Actavis hf., Hafnarfjordur, Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegur 76-78, 220 Hafnarfjordur, Islandija	5363-I-660/08 10.4.2013 N06AX11 3837000113327 035360
012506	Remirta 45 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tabletta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjordur, Islandija in Actavis Itd., Zejtun, Malta/Actavis hf., Hafnarfjordur, Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegur 76-78, 220 Hafnarfjordur, Islandija	5363-I-661/08 10.4.2013 N06AX11 3837000113334 035599
012507	REMODULIN 1 mg/ml raztopina za infundiranje treprostinil (treprostinilum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 vialo z 20 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Exel, Middleton Close, Banbury, VB/United Therapeutics, Ltd, Guildford, Velika Britanija United Therapeutics Europe, Ltd, The Surrey Research Park, Guildford, Surrey, Velika Britanija	5363-I-384/08 4.3.2013 B01AC30 3837000107661 025330
012508	REMODULIN 10 mg/ml raztopina za infundiranje treprostinil (treprostinilum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 vialo z 20 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Exel, Middleton Close, Banbury, VB/United Therapeutics, Ltd, Guildford, Velika Britanija United Therapeutics Europe, Ltd, The Surrey Research Park, Guildford, Surrey, Velika Britanija	5363-I-387/08 4.3.2013 B01AC30 3837000107692 025348
012509	REMODULIN 2,5 mg/ml raztopina za infundiranje treprostinil (treprostinilum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 vialo z 20 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Exel, Middleton Close, Banbury, VB/United Therapeutics, Ltd, Guildford, Velika Britanija United Therapeutics Europe, Ltd, The Surrey Research Park, Guildford, Surrey, Velika Britanija	5363-I-385/08 4.3.2013 B01AC30 3837000107678 025470
012510	REMODULIN 5 mg/ml raztopina za infundiranje treprostinil (treprostinilum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 vialo z 20 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Exel, Middleton Close, Banbury, VB/United Therapeutics, Ltd, Guildford, Velika Britanija United Therapeutics Europe, Ltd, The Surrey Research Park, Guildford, Surrey, Velika Britanija	5363-I-386/08 4.3.2013 B01AC21 3837000107685 025500
012511	Rhophylac 300 mikrogramov/ ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi humani imunoglobulin anti-D (Rh) (immunoglobulinum humanum anti-D (Rh))	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 injekcijsko brizgo z 2 ml raztopine in 1 injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	ZLB Behring GmbH, Nem., ZLB Behring UK Ltd., VB, ZLB Behring, NV, Belgija/CSL Behring, Bern, Švica ZLB Behring GmbH, Emil-von-Behring-Str. 76, Marburg, Nemčija	5363-I-439/08 11.3.2013 J06BB01 3837000110005 039748

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012512	Rhophylac 300 mikrogramov/2 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi humani imunoglobulin anti-D (Rh) (immunoglobulinum humanum anti-D (Rh))	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 injekcijsko brizgo z 2 ml raztopine in 1 injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	CSL Behring GmbH, Marburg, Nemčija ali LFB BIOMEDICAMENTS, Francija/CSL Behring GmbH, Nemčija CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg, Nemčija	5363-I-892/08 11.3.2013 J06BB01 3837000110005 039748
012513	Ropinirol Merck 1 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tabletta škatla z vsebnikom z za otroke varno zaporko s 84 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories, Dublin, Irska in Heumann Pharma GmbH&Co.,Nem./Generics UK,, Velika Britanija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-445/08 11.3.2013 N04BC04 3837000112504 039772
012514	Ropinirol Merck 2 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tabletta škatla z vsebnikom z za otroke varno zaporko s 84 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories, Dublin, Irska in Heumann Pharma GmbH&Co.,Nem./Generics UK,, Velika Britanija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-446/08 11.3.2013 N04BC04 3837000112511 039780
012515	Ropinirol Merck 5 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tabletta škatla z vsebnikom z za otroke varno zaporko s 84 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories, Dublin, Irska in Heumann Pharma GmbH&Co.,Nem./Generics UK,, Velika Britanija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-447/08 11.3.2013 N04BC04 3837000112528 039810
012516	Rozamet 10 mg/g krema metronidazol (metronidazolum)	krema škatla s tubo s 25 g krema	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Salus, d.d., Mašera-Spasičeva ulica 10, Ljubljana/ JADRAN-galenski laboratorij d.d., Rijeka, Hrvatska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-613/08 4.8.2009 D06BX01 3837000018264 005800
012517	SALIPAX 20 mg trde kapsule fluoksetin (fluoxetinum)	kapsula, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana/Mepha Ltd., Aesch, Švica Mepha Lda., Investigacao, Desenvolvimento e Fabricacao Farmaceutica, Lagoas Park,Edificio 5A,Piso 2, Porto Salvo, Portugalska	5363-I-104/08 2.6.2010 N06AB03 3837000087574 011037
012518	Salofalk 250 mg gastrorezistentne tablete mesalazin (mesalazinum)	gastrorezistentna tabletta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, D-79108 Freiburg, Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-649/08 18.7.2010 A07EC02 3837000085518 009377
012519	Salofalk 250 mg gastrorezistentne tablete mesalazin (mesalazinum)	gastrorezistentna tabletta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, D-79108 Freiburg, Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-650/08 18.7.2010 A07EC02 3837000085525 009385
012520	Salofalk 250 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škatla s 30 svečkami (6 x 5 svečk v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, D-79108 Freiburg, Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-645/08 18.7.2010 A07EC02 3837000085488 070734
012521	Salofalk 250 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škatla z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, D-79108 Freiburg, Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-644/08 18.7.2010 A07EC02 3837000085471 009415

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012522	Salofalk 4 g/60 ml rektalna suspenzija mesalazin (mesalazinum)	rektalna suspenzija škatla s 7 vsebniki s 60 ml suspenzije (7 x 1 vsebnik v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, D-79108 Freiburg, Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-648/08 18.7.2010 A07EC02 3837000085464 049778
012523	Salofalk 500 mg gastrorezistentne tablete mesalazin (mesalazinum)	gastrorezistentna tabletta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, D-79108 Freiburg, Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-651/08 18.7.2010 A07EC02 3837000085440 009393
012524	Salofalk 500 mg gastrorezistentne tablete mesalazin (mesalazinum)	gastrorezistentna tabletta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, D-79108 Freiburg, Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-652/08 18.7.2010 A07EC02 3837000085457 009407
012525	Salofalk 500 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škatla s 30 svečkami (6 x 5 svečk v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, D-79108 Freiburg, Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-647/08 18.7.2010 A07EC02 3837000085501 009466
012526	Salofalk 500 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škatla z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, D-79108 Freiburg, Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-646/08 18.7.2010 A07EC02 3837000085495 009431
012527	Seroquel SR 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ketiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-441/08 11.3.2013 N05AH04 3837000112467 039829
012528	Seroquel SR 300 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ketiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-442/08 11.3.2013 N05AH04 3837000112474 039900
012529	Seroquel SR 300 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ketiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-443/08 11.3.2013 N05AH04 3837000112481 039837
012530	Seroquel SR 400 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ketiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-444/08 11.3.2013 N05AH04 3837000112498 039870
012531	Seroquel SR 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ketiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-440/08 11.3.2013 N05AH04 3837000112450 040070
012532	Sertralin Arrow 100 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralimum)	filmsko obložena tabletta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje/Arrow Generics Limited, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-779/08 5.5.2013 N06AB06 3837000111453 042781

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012533	Sertralin Arrow 50 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralimum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1/J, Grosuplje/Aarrow Generics Limited, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-778/08 5.5.2013 N06AB06 383700011446 042790
012534	Sibutramin Lek 10 mg trde kapsule sibutramin (sibutraminum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Lek S.A.,Strykow,Poljska;Lek S.A.,Varšava,Poljska; Salutas Pharma GmbH, Berleben,Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-975/08 2.6.2013 A08AA10 3837000114003 042994
012535	Sibutramin Lek 15 mg trde kapsule sibutramin (sibutraminum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Lek S.A.,Strykow,Poljska;Lek S.A.,Varšava,Poljska; Salutas Pharma GmbH, Berleben,Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-976/08 2.6.2013 A08AA10 3837000114010 042986
012536	Simvastatin Lek 10 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Ljubljana; LekS.A.,Varšava,Pol.;Salutas, Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-136/08 do preklica C10AA01 3837000099126 038423
012537	Simvastatin Lek 10 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Ljubljana; LekS.A.,Varšava,Pol.;Salutas, Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-135/08 do preklica C10AA01 3837000099133 038431
012538	Simvastatin Lek 20 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Ljubljana; LekS.A.,Varšava,Pol.;Salutas, Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-137/08 do preklica C10AA01 3837000099157 038466
012539	Simvastatin Lek 20 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Ljubljana; LekS.A.,Varšava,Pol.;Salutas, Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-138/08 do preklica C10AA01 3837000099140 038458
012540	Simvastatin Lek 40 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Ljubljana; LekS.A.,Varšava,Pol.;Salutas, Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-139/08 do preklica C10AA01 3837000099171 038482
012541	Simvastatin Lek 40 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Ljubljana; LekS.A.,Varšava,Pol.;Salutas, Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-140/08 do preklica C10AA01 3837000099164 038474
012542	Sinecod 5 mg/ml peroralne kapljice, raztopina butamirat (butamiratum)	peroralne kapljice, raztopina škatla s stekleničko po 20 ml raztopine (5 mg/ml) in kapalko	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba/e v dovoljenju za promet	Lek farmacevtska družba, d.d., Ljubljana/ Novartis Consumer Health SA, Nyon, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-608/08 3.11.2008 R05DB13 3837000077902 061697
012543	Sinecod 50 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem butamirat (butamiratum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba/e v dovoljenju za promet	Lek farmacevtska družba, d.d., Ljubljana/ Novartis Consumer Health SA, Nyon, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-610/08 3.11.2008 R05DB13 3837000077896 061700

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012544	Sinecod 7,5 mg/5 ml sirup butamirat (butamiratum)	sirup škatla s stekleničko z 200 ml sirupa in merilnim lončkom	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba/e v dovoljenju za promet	Lek farmacevtska družba, d.d., Ljubljana/ Novartis Consumer Health SA, Nyon, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-609/08 3.11.2008 R05DB13 3837000087161 077224
012545	Spasmex 0,2 mg/5 ml raztopina za injiciranje trospij (trospium)	raztopina za injiciranje škatla z 10 ampulami s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-89/08 9.7.2008 G04BD09 383700006186 082414
012546	Spasmex 0,2 mg/5 ml raztopina za injiciranje trospij (trospium)	raztopina za injiciranje škatla s 50 ampulami s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-90/08 9.7.2008 G04BD09 3837000012002 078735
012547	Spasmex 5 mg tablete trospij (trospium)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem onotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-91/08 9.7.2008 G04BD09 383700006179 078824
012548	SUBCUVIA 160 g/l raztopina za injiciranje humani polispecifični imunoglobulin (immunoglobulinum humanum normalea)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena zdravila	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj/ Baxter AG, Mullerstrasse 3, Volketswill, Švica Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija	5363-I-967/08 22.6.2011 J06BA01 3837000096279 036870
012549	SUBCUVIA 160 g/l raztopina za injiciranje bezafibrat (bezafibratum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena zdravila	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj/ Baxter AG, Mullerstrasse 3, Volketswill, Švica Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija	5363-I-968/08 22.6.2011 J06BA01 3837000096286 036889
012550	Sumacta 100 mg obložene tablete sumatriptan (sumatriptanum)	obložena tableta škatla z 2 tabletama (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjordur, Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 76-78, 220 Hafnarfjordur, Islandija	5363-I-487/08 17.3.2013 N02CC01 3837000112719 035700
012551	Sumacta 50 mg obložene tablete sumatriptan (sumatriptanum)	obložena tableta škatla z 2 tabletama (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjordur, Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 76-78, 220 Hafnarfjordur, Islandija	5363-I-486/08 17.3.2013 N02CC01 3837000112702 035670
012552	Tarka 240 mg/2 mg tablete s podaljšanim sproščanjem trandolapril (trandolaprilum) verapamil (verapamilum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Nemčija/ Abbott Laboratories, 100 Abbott Park Road, ZDA Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-473/08 20.12.2011 C09BB10 3837000112672 040100
012553	Tarka 240 mg/4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem trandolapril (trandolaprilum) verapamil (verapamilum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Nemčija/ Abbott Laboratories, 100 Abbott Park Road, ZDA Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-474/08 20.12.2011 C09BB10 3837000112689 040240

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012554	Taxol 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Sermoneta v (Latina), Italija/Bristol-Myers Squibb Company, New York, ZDA Bristol-Myers Squibb spl. s.r. o., Olivova 4, Praga, Česka Republika	5363-I-827/08 7.7.2012 L01CD01 3837000097757 035505
012555	Taxol 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Sermoneta v (Latina), Italija/Bristol-Myers Squibb Company, New York, ZDA Bristol-Myers Squibb spl. s.r. o., Olivova 4, Praga, Česka Republika	5363-I-825/08 7.7.2012 L01CD01 3837000085594 087920
012556	Taxol 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Sermoneta v (Latina), Italija/Bristol-Myers Squibb Company, New York, ZDA Bristol-Myers Squibb spl. s.r. o., Olivova 4, Praga, Česka Republika	5363-I-826/08 7.7.2012 L01CD01 3837000019094 008494
012557	Tensiol 10 mg filmsko obložene tablete medoksomilomesartanat (medoxomili olmesartanum)	filmsko obložena tabletta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	Berlin-Chemie AG,Nem, ali Daiichi Sankyo Europe GmbH, Pfaffenhofen, Nemčija/Menarini Int. O.L.S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-402/08 23.8.2010 C09CA08 3837000096873 033898
012558	Tensiol 10 mg filmsko obložene tablete medoksomilomesartanat (medoxomili olmesartanum)	filmsko obložena tabletta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	Berlin-Chemie AG,Nem, ali Daiichi Sankyo Europe GmbH, Pfaffenhofen, Nemčija/Menarini Int. O.L.S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-403/08 23.8.2010 C09CA08 3837000096866 033871
012559	Tensiol 20 mg filmsko obložene tablete medoksomilomesartanat (medoxomili olmesartanum)	filmsko obložena tabletta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	Berlin-Chemie AG,Nem, ali Daiichi Sankyo Europe GmbH, Pfaffenhofen, Nemčija/Menarini Int. O.L.S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-404/08 23.8.2010 C09CA08 3837000096880 033901
012560	Tensiol 20 mg filmsko obložene tablete medoksomilomesartanat (medoxomili olmesartanum)	filmsko obložena tabletta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	Berlin-Chemie AG,Nem, ali Daiichi Sankyo Europe GmbH, Pfaffenhofen, Nemčija/Menarini Int. O.L.S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-405/08 23.8.2010 C09CA08 3837000096897 033928
012561	Tensiol 40 mg filmsko obložene tablete medoksomilomesartanat (medoxomili olmesartanum)	filmsko obložena tabletta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	Berlin-Chemie AG,Nem, ali Daiichi Sankyo Europe GmbH, Pfaffenhofen, Nemčija/Menarini Int. O.L.S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-407/08 23.8.2010 C09CA08 3837000096910 033960
012562	Tensiol 40 mg filmsko obložene tablete medoksomilomesartanat (medoxomili olmesartanum)	filmsko obložena tabletta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	Berlin-Chemie AG,Nem, ali Daiichi Sankyo Europe GmbH, Pfaffenhofen, Nemčija/Menarini Int. O.L.S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-406/08 23.8.2010 C09CA08 3837000096903 033944
012563	Terbinafin Arrow 250 mg tablete terbinafin (terbinafinum)	tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje/Arrow Generics Limited, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-977/08 14.5.2012 D01BA02 3837000107272 020460
012564	TERTENSIF SR 1,5 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tabletta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (2 x 15 ali 3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Les Lab.Servier Ind.,Gidy,Fra.,Servier Ireland Ind Ltd.,Irs., J.D.C.d.o.o.,Lju./Les Lab.Servier Ind., Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-299/08 do preklica C03BA11 3837000083156 005371

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012565	Torvalipin 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjordur, Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 76-78, 220 Hafnarfjordur, Islandija	5363-I-571/08 28.3.2013 C10AA05 3837000113020 042404
012566	Torvalipin 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjordur, Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 76-78, 220 Hafnarfjordur, Islandija	5363-I-572/08 28.3.2013 C10AA05 3837000113037 042412
012567	Torvalipin 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjordur, Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 76-78, 220 Hafnarfjordur, Islandija	5363-I-573/08 28.3.2013 C10AA05 3837000113044 042439
012568	Tritazide 2,5 mg/12,5 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	sanofi-aventis S.p.A., Scoppito, Italija/ sanofi-aventis d.o.o., Ljubljana, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-133/08 24.4.2012 C09BA05 3837000088700 012483
012569	Tritazide 5 mg/25 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept podaljšanje dovoljenja za promet	sanofi-aventis S.p.A., Scoppito, Italija/ sanofi-aventis d.o.o., Ljubljana, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-132/08 24.4.2012 C09BA05 3837000088717 012491
012570	Valsaden 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Farmadent d.o.o. Minarikova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-424/08 10.3.2013 C09DA03 3837000112351 040380
012571	Valsaden 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Farmadent d.o.o. Minarikova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-425/08 10.3.2013 C09DA03 3837000112368 040410
012572	Valsaden 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Farmadent d.o.o. Minarikova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-426/08 10.3.2013 C09DA03 3837000112375 040550
012573	Valsaden 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Farmadent d.o.o. Minarikova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-427/08 10.3.2013 C09DA03 3837000112382 040690
012574	Valsaden 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Farmadent d.o.o. Minarikova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-430/08 10.3.2013 C09DA03 3837000112412 040908
012575	Valsaden 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Farmadent d.o.o. Minarikova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-431/08 10.3.2013 C09DA03 3837000112429 040916

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012576	Valsaden 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tabletta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Farmadent d.o.o. Minarikova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-428/08 10.3.2013 C09DA03 3837000112399 040720
012577	Valsaden 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tabletta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Farmadent d.o.o. Minarikova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-429/08 10.3.2013 C09DA03 3837000112405 040860
012578	Valsaden 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tabletta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Farmadent d.o.o. Minarikova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-422/08 10.3.2013 C09DA03 3837000112337 041050
012579	Valsaden 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tabletta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Farmadent d.o.o. Minarikova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-423/08 10.3.2013 C09DA03 3837000112344 041190
012580	Valsaden 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tabletta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Farmadent d.o.o. Minarikova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-421/08 10.3.2013 C09DA03 3837000112320 040959
012581	Valsaden 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tabletta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Farmadent d.o.o. Minarikova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-420/08 10.3.2013 C09DA03 3837000112313 040940
012582	VisiClear 0,5 mg/ml kapljice za oko, raztopina tetrizolin (tetryzolinum)	kapljice za oko, raztopina škatla s plastenco z zaporko s kapalko s 15 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Heinrich Mack Nachf.GmbH&Co.KG, Illertissen/ Pfizer SARL, Luxembourg, Luksemburg McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way,, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-222/08 24.6.2009 S01GA02 383700081497 091812
012583	Xalatan 50 mikrogramov/ml kapljice za oko, raztopina latanoprost (latanoprostum)	kapljice za oko, raztopina škatla z 1 kapalnim vsebnikom z 2,5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba imena zdravila	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Puurs, Belgija/ Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-437/08 3.11.2008 S01EE01 383700077827 087009
012584	Xalatan 50 mikrogramov/ml kapljice za oko, raztopina latanoprost (latanoprostum)	kapljice za oko, raztopina škatla s 3 kapalnimi vsebniki z 2,5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba imena zdravila	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Puurs, Belgija/ Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-438/08 3.11.2008 S01EE01 383700077834 087033
012585	Xomolix 2,5 mg/ml raztopina za injiciranje droperidol (droperidolum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 ampulami z 1 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Delphram Tours, BP 241 RN10, 37172 Chambray les Tours, Francija ProStrakan Ltd Galabank Business Park, Galashiels, Velika Britanija	5363-I-824/08 8.5.2013 N05AD08 3837000113716 042811
012586	Yasminelle 0,02 mg/3 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethynodiolidum)	filmsko obložena tabletta škatla z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Bayer Schering Pharma AG, Nem.; Schering GmbH&Co Production KG, Nem./Bayer Schering Pharma AG, Nemčija Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija	5363-I-931/08 14.8.2011 G03AA13 3837000101140 001481

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012587	YAZ 0,02 mg/3 mg filmsko obložene tablete ethinilestradiol (ethinylestradiolum) drospirenon (drospirenonum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (1 x 28 tablet)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Bayer Schering Pharma AG, Nem.; Schering GmbH&Co Production KG, Nem./Bayer Schering Pharma AG, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-930/08 23.5.2013 G03AA12 3837000113907 029505
012588	ZITROCIN 250 mg trde kapsule azitromicin (azithromycinum)	kapsula, trda škatla s 6 kapsulami (1 x 6 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Slovenija GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-621/08 15.10.2008 J01FA10 3837000026306 055107

Št. 00-39/2008-1
Ljubljana, dne 3. julija 2008
EVA 2008-2711-0085

Javna agencija Republike Slovenije
za zdravila in medicinske pripomočke
Breda Kokalj Limbek, dr. med., spec., l.r.
Predsednica sveta

3783. Seznam zdravil, katerih odločbe so prenehale veljati zaradi spremembe dovoljenja za promet

Na podlagi 52. člena Zakona o zdravilih (Uradni list RS, št. 31/06 in 45/08) in 11. člena Sklepa o ustanovitvi Javne agencije Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke (Uradni list RS, št. 115/06) je svet Javne agencije Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke na 9. redni seji dne 3. 7. 2008 sprejel

SEZNAMEM
zdravil, katerih odločbe so prenehale veljati zaradi spremembe dovoljenja za promet

šifra	ime zdravila	pakiranje	način/režim izdajanja	imetrnik dovoljenja za promet	izdelovalci/pridivajalec zdravila	št.odločbe	vrsta odločbe
034428	Amlodipin Stichting Registratiebeheer 10 mg tablete	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Stichting Registratiebeheer, Bosstraat 69, AC SOEST, Nizozemska	Lek, d.d., Salutus Pharma GmbH, Berleben, Nem., ROWA Pharmaceuticals Ltd., VBI/Lek, d.o., Slovenija	5363-1-227/08	sprememba imenika dovoljenja za promet in spremembu imena
034410	Amlodipin Stichting Registratiebeheer 10 mg tablete	škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Stichting Registratiebeheer, Bosstraat 69, AC SOEST, Nizozemska	Lek, d.d., Salutus Pharma GmbH, Berleben, Nem., ROWA Pharmaceuticals Ltd., VBI/Lek, d.o., Slovenija	5363-1-228/08	sprememba imenika dovoljenja za promet in spremembu imena
034436	Amlodipin Stichting Registratiebeheer 5 mg tablete	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Stichting Registratiebeheer, Bosstraat 69, AC SOEST, Nizozemska	Lek, d.d., Salutus Pharma GmbH, Berleben, Nem., ROWA Pharmaceuticals Ltd., VBI/Lek, d.o., Slovenija	5363-1-225/08	sprememba imenika dovoljenja za promet in spremembu imena
034452	Amlodipin Stichting Registratiebeheer 5 mg tablete	škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Stichting Registratiebeheer, Bosstraat 69, AC SOEST, Nizozemska	Lek, d.d., Salutus Pharma GmbH, Berleben, Nem., ROWA Pharmaceuticals Ltd., VBI/Lek, d.o., Slovenija	5363-1-226/08	sprememba imenika dovoljenja za promet in spremembu imena
099345	Braunol dermalna raztopina	plastenka z 250 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept.	B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	B.Braun Melsungen AG, Melsungen, , Nemčija	5363-1-375/06	sprememba v sestavi zdravila
099331	Braunol dermalna raztopina	plastenka s 1000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept.	B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	B.Braun Melsungen AG, Melsungen, , Nemčija	5363-1-377/06	sprememba v sestavi zdravila
099328	Braunol dermalna raztopina	plastenka s 100 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept.	B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	B.Braun Melsungen AG, Melsungen, , Nemčija	5363-1-374/06	sprememba v sestavi zdravila
099359	Braunol dermalna raztopina	plastenka s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept.	B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	B.Braun Melsungen AG, Melsungen, , Nemčija	5363-1-376/06	sprememba v sestavi zdravila
067844	Carvedigamma 12,5 mg filmsko obložene tablete	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Wönwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	Specifar S A, Atene, Grčija ali Chanelle Medical, Co. Galway, Irsko/Wönwag Pharma GmbH&Co., Nemčija	5363-1-277/05	sprememba izdelovalca
067873	Carvedigamma 12,5 mg filmsko obložene tablete	škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Wönwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	Specifar S A, Atene, Grčija ali Chanelle Medical, Co. Galway, Irsko/Wönwag Pharma GmbH&Co., Nemčija	5363-1-279/05	sprememba izdelovalca

067822	Carvedigamma 12,5 mg filmsko obložene tablete	škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Wöwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	Specifar S.A., Atene, Grčija ali Chanelle Medical, Co. Galway, Irsko/Wöwag Pharma GmbH&Co., Nemčija	5363-1-278/05	spremembra izdelovalca
067881	Carvedigamma 25 mg filmsko obložene tablete	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Wöwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	Specifar S.A., Atene, Grčija ali Chanelle Medical, Co. Galway, Irsko/Wöwag Pharma GmbH&Co., Nemčija	5363-1-280/05	spremembra izdelovalca
067911	Carvedigamma 25 mg filmsko obložene tablete	škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Wöwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	Specifar S.A., Atene, Grčija ali Chanelle Medical, Co. Galway, Irsko/Wöwag Pharma GmbH&Co., Nemčija	5363-1-281/05	spremembra izdelovalca
067938	Carvedigamma 25 mg filmsko obložene tablete	škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Wöwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	Specifar S.A., Atene, Grčija ali Chanelle Medical, Co. Galway, Irsko/Wöwag Pharma GmbH&Co., Nemčija	5363-1-282/05	spremembra izdelovalca
067504	Carvedigamma 6,25 mg filmsko obložene tablete	škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Wöwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	Specifar S.A., Atene, Grčija ali Chanelle Medical, Co. Galway, Irsko/Wöwag Pharma GmbH&Co., Nemčija	5363-1-275/05	spremembra izdelovalca
067806	Carvedigamma 6,25 mg filmsko obložene tablete	škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Wöwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	Specifar S.A., Atene, Grčija ali Chanelle Medical, Co. Galway, Irsko/Wöwag Pharma GmbH&Co., Nemčija	5363-1-276/05	spremembra izdelovalca
067466	Carvedigamma 6,25 mg filmsko obložene tablete	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Wöwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	Specifar S.A., Atene, Grčija ali Chanelle Medical, Co. Galway, Irsko/Wöwag Pharma GmbH&Co., Nemčija	5363-1-274/05	spremembra izdelovalca
076147	Certican 0,1 mg tablete za peroralno suspenzijo	škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	Novartis Pharma Productions GmbH,Oeflinger Strasse 44, Wehr, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica	5363-1-62/05	spremembra izdelovalca
077909	Certican 0,1 mg tablete za peroralno suspenzijo	škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	Novartis Pharma Productions GmbH,Oeflinger Strasse 44, Wehr, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica	5363-1-63/05	spremembra izdelovalca

077941	Certican 0,25 mg tablete	škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabila pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	Novartis Pharma Productions GmbH, Oefflinger Strasse 44, Wehr, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica	5363-1-67/05	sprememba izdelovalca
077933	Certican 0,25 mg tablete	škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabila pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	Novartis Pharma Productions GmbH, Oefflinger Strasse 44, Wehr, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica	5363-1-66/05	sprememba izdelovalca
077925	Certican 0,25 mg tablete za peroralno suspenzijo	škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabila pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	Novartis Pharma Productions GmbH, Oefflinger Strasse 44, Wehr, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica	5363-1-65/05	sprememba izdelovalca
077917	Certican 0,25 mg tablete za peroralno suspenzijo	škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabila pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	Novartis Pharma Productions GmbH, Oefflinger Strasse 44, Wehr, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica	5363-1-64/05	sprememba izdelovalca
077968	Certican 0,5 mg tablete	škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabila pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	Novartis Pharma Productions GmbH, Oefflinger Strasse 44, Wehr, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica	5363-1-68/05	sprememba izdelovalca

077976	Certican 0,5 mg tablete	škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabila pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	Novartis Pharma Productions GmbH, Oefflinger Strasse 44, Wehr, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica	5363-I-69/05	sprememba izdelovalca
077984	Certican 0,75 mg tablete	škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabila pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	Novartis Pharma Productions GmbH, Oefflinger Strasse 44, Wehr, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica	5363-I-70/05	sprememba izdelovalca
077992	Certican 0,75 mg tablete	škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabila pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	Novartis Pharma Productions GmbH, Oefflinger Strasse 44, Wehr, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica	5363-I-71/05	sprememba izdelovalca
078425	Certican 1 mg tablete	škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabila pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	Novartis Pharma Productions GmbH, Oefflinger Strasse 44, Wehr, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica	5363-I-72/05	sprememba izdelovalca
078433	Certican 1 mg tablete	škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabila pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	Novartis Pharma Productions GmbH, Oefflinger Strasse 44, Wehr, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica	5363-I-73/05	sprememba izdelovalca

087882	CILOXAN 3 mg/ml kapljice za oko, raztopina	škatla z 1 kapalno plastičenkom s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabila pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika.	S.A. Alcon-Couleur N.V., Puurs, Belgija/Rijksweg 14, Puurs, Belgija	5363-I-381/06	spremembra v dovoljenju za promet- dodatni izdelevalec
026484	Ciprofoksacin Lek 200 mg/ 100 ml raztopina za infundiranje	škatla s 5 vialami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabila pa se samo v bolnišnicah.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-899/07	spremembra v dovoljenju za promet- dodatni izdelevalec
026476	Ciprofoksacin Lek 400 mg/ 200 ml raztopina za infundiranje	škatla s 5 vialami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabila pa se samo v bolnišnicah.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-900/07	spremembra v dovoljenju za promet- dodatni izdelevalec
021946	CLIMEN	škatla z 21 tabletami (11 belih in 10 rožnatih tablet)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Scheiring AG , Berlin, Nemčija	5363-I-628/05	spremembra imenika dovoljenja za promet- dodatni izdelevalec in proizvajalca
041467	COVEREX	škatla s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept.	Egis Pharmaceuticals Limited, 127 Shirland Road, London, Velika Britanija	5363-I-295/06	spremembra v dovoljenju za promet- dodatni izdelevalec
037834	EFDEGE raztopina za injiciranje	škatla z 1 vialo z 11 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabila pa se samo v bolnišnicah.	Iason Labormedizin Ges.m.b.H & Co.KG, Feldkirchner Strasse 4, Graz, Avstrija	5363-I-960/05	spremembra imenika dovoljenja za promet
032590	ERAZABAN 10 % krema	škatla s tubo z 2 g kreme	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.	Healthcare Brands International Ltd 56 Queen Anne Street, London, Velika Britanija	5363-I-177/08	spremembra v dovoljenju za promet- dodatni izdelevalec
032760	ERAZABAN 10 % krema	škatla s tubo s 15 g kreme	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.	Healthcare Brands International Ltd 56 Queen Anne Street, London, Velika Britanija	5363-I-179/08	spremembra v dovoljenju za promet- dodatni izdelevalec
032620	ERAZABAN 10 % krema	škatla s tubo s 5 g kreme	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.	Healthcare Brands International Ltd 56 Queen Anne Street, London, Velika Britanija	5363-I-178/08	spremembra v dovoljenju za promet- dodatni izdelevalec
041530	Escitaham 10 mg filmsko obložene tablete	škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v prečnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Alfred E. Tiefenbacher (GmbH&Co. KG), Van-der-Smissen-Str. 1, Hamburg, Nemčija	5363-I-154/08	spremembra imenika dovoljenja za promet

076090	FIZIOLOŠKA RAZTOPINA PLIVA	vrečka po 2000 ml raztpine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in finančnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmisušu 35, Ljubljana, Slovenija	Pliva Hrvatska d.o.o., Prilaz baruna Filipovića 25/ Pliva d.d., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb , Hrvaška	5363-I-45/05	spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelevalec
076074	FIZIOLOŠKA RAZTOPINA PLIVA	vrečka po 1000 ml raztpine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in finančnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmisušu 35, Ljubljana, Slovenija	Pliva Hrvatska d.o.o.,Prilaz baruna Filipovića 25/ Pliva d.d., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb , Hrvaška	5363-I-44/05	spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelevalec
034738	Flukonazol Lek 100 mg trde kapsule	škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Sandoz Pharmaceuticals GmbH, Ismaning, Nemčija/ Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija	5363-I-562/06	spremembu izdelevalca
034703	Flukonazol Lek 100 mg trde kapsule	škatla s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Sandoz Pharmaceuticals GmbH, Ismaning, Nemčija/ Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija	5363-I-561/06	spremembu izdelevalca
034746	Flukonazol Lek 150 mg trde kapsule	škatla z 1 kapsulo v pretisnem omotu	Zdravilo se izdaja le na recept.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Sandoz Pharmaceuticals GmbH, Ismaning, Nemčija/ Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija	5363-I-563/06	spremembu izdelevalca
014745	Flukonazol Lek 50 mg trde kapsule	škatla s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Sandoz Pharmaceuticals GmbH, Ismaning, Nemčija/ Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija	5363-I-560/06	spremembu izdelevalca
038717	Glimepirid Lek 1 mg tablete	škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Lek,d.d.,Lek S.A.,Strykow,Polska,Lek S.A., Varšava,,Polska, Sandoz,Kundl, Avst/Lek d.d., Slovenija	5363-I-606/06	spremembu izdelevalca
038709	Glimepirid Lek 1 mg tablete	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Lek,d.d.,Lek S.A.,Strykow,Polska,Lek S.A., Varšava,,Polska, Sandoz,Kundl, Avst/Lek d.d., Slovenija	5363-I-605/06	spremembu izdelevalca
038733	Glimepirid Lek 2 mg tablete	škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Lek,d.d.,Lek S.A.,Strykow,Polska,Lek S.A., Varšava,,Polska, Sandoz,Kundl, Avst/Lek d.d., Slovenija	5363-I-608/06	spremembu izdelevalca
038725	Glimepirid Lek 2 mg tablete	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Lek,d.d.,Lek S.A.,Strykow,Polska,Lek S.A., Varšava,,Polska, Sandoz,Kundl, Avst/Lek d.d., Slovenija	5363-I-607/06	spremembu izdelevalca

038768	Glimepirid Lek 3 mg tablette	škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Lek d.d., Lek S.A., Strykow Poljska Lek S.A., Varšava, Poljska, Sandoz, Kundi, Avst./Lek d.d., Slovenija	5363-1-610/06	spremembra izdelovalca
038741	Glimepirid Lek 3 mg tablette	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Lek d.d., Lek S.A., Strykow Poljska Lek S.A., Varšava, Poljska, Sandoz, Kundi, Avst./Lek d.d., Slovenija	5363-1-609/06	spremembra izdelovalca
038776	Glimepirid Lek 4 mg tablette	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Lek d.d., Lek S.A., Strykow Poljska Lek S.A., Varšava, Poljska, Sandoz, Kundi, Avst./Lek d.d., Slovenija	5363-1-611/06	spremembra izdelovalca
038792	Glimepirid Lek 4 mg tablette	škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Lek d.d., Lek S.A., Strykow Poljska Lek S.A., Varšava, Poljska, Sandoz, Kundi, Avst./Lek d.d., Slovenija	5363-1-612/06	spremembra izdelovalca
029343	Glimepirid Winthrop 1 mg tablette	škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	sanofi-aventis SpA., Ita., sanofi-aventis,Nem.,Famar I'Aigle,Fra.,Sanofi Winth.Ind.,Fra./sanofi-aventis, Slovenija	5363-1-856/07	spremembra izdelovalca
029351	Glimepirid Winthrop 2 mg tablette	škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	sanofi-aventis SpA., Ita., sanofi-aventis,Nem.,Famar I'Aigle,Fra.,Sanofi Winth.Ind.,Fra./sanofi-aventis, Slovenija	5363-1-857/07	spremembra izdelovalca
029360	Glimepirid Winthrop 3 mg tablette	škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	sanofi-aventis SpA., Ita., sanofi-aventis,Nem.,Famar I'Aigle,Fra.,Sanofi Winth.Ind.,Fra./sanofi-aventis, Slovenija	5363-1-858/07	spremembra izdelovalca
029378	Glimepirid Winthrop 4 mg tablette	škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	sanofi-aventis SpA., Ita., sanofi-aventis,Nem.,Famar I'Aigle,Fra.,Sanofi Winth.Ind.,Fra./sanofi-aventis, Slovenija	5363-1-859/07	spremembra izdelovalca
029368	Glimepirid Winthrop 6 mg tablette	škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	sanofi-aventis SpA., Ita., sanofi-aventis,Nem.,Famar I'Aigle,Fra.,Sanofi Winth.Ind.,Fra./sanofi-aventis, Slovenija	5363-1-860/07	spremembra izdelovalca
038893	Glypressin 1 mg prsašek in vrečko za raztopino za injiciranje	škatla s 5 vialami s praskom in 5 ampulami s 5 ml vrečka	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Ferring AG, Limhamn, Švedska in Ferring GmbH,Kiel, Nemčija/Ferring Aizneimittel Ges.m.b.H, Vienna Twin Tower West 10.OG, Wienerbergerstrasse 11, Dunaj, Avstrija	Ferring AB, Limhamn, Švedska in Ferring GmbH,Kiel, Nemčija/Ferring Aizneimittel Ges.m.b.H, Dunaj, Avstrija	5363-1-772/07	spremembra izdelovalca
002160	Granisetron Lek 1 mg filmsko obložene tablette	škatla z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Jenson Pharmaceutical Services Ltd, Carradine House, London, Velika Britanija/Lek. d.d., Slovenija	5363-1-620/06	spremembra izdelovalca

002267	Granišetron Lek 2 mg filmsko obložene tablete	škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Jenson Pharmaceutical Services Ltd, Carradine House, London, Velika Britanija/Lek, d.d., Slovenija	5363-I-621/06	sprememba izdelovalca
014508	GRATON 1 mg filmsko obložene tablete	škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept	Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o. Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	Generics (UK) Ltd, VB in McDermott Lab, Irkska/ Generics (UK) Ltd, Potters Bar, Velika Britanija	5363-I-184/07	sprememba režima izdaje
014630	GRATON 2 mg filmsko obložene tablete	škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept	Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o. Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	Generics (UK) Ltd, VB in McDermott Lab, Irkska/ Generics (UK) Ltd, Potters Bar, Velika Britanija	5363-I-185/07	sprememba režima izdaje
012149	KUTERID mazilo 0,05%	plastični vsebnik po 1 kg (0,5 mg/g)	Zdravilo se izdaja le na recept	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija	5363-I-823/03	sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec
043966	KUTERID mazilo 0,05%	škatla s tubo po 20 g (0,5 mg/g)	Zdravilo se izdaja le na recept	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija	5363-I-822/03	sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec
063754	LACIPIL	škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept	GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana Knežev štredon 90, Ljubljana, Slovenija	Glaxo Wellcome S.A., Španija ali GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Pojška/GlaxoSmithKline Exp., Velika Britanija	5363-I-375/05	sprememba imena zdravila
004189	LETOP 100 mg filmsko obložene tablete	škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana in Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija/Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija	5363-I-723/06	sprememba izdelovalca
004090	LETOP 15 mg trde kapsule	škatla s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana in Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija/Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija	5363-I-725/06	sprememba izdelovalca
004260	LETOP 200 mg filmsko obložene tablete	škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana in Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija/Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija	5363-I-724/06	sprememba izdelovalca
004120	LETOP 25 mg filmsko obložene tablete	škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana in Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija/Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija	5363-I-721/06	sprememba izdelovalca
003867	LETOP 25 mg trde kapsule	škatla s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana in Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija/Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija	5363-I-726/06	sprememba izdelovalca
004170	LETOP 50 mg filmsko obložene tablete	škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana in Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija/Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija	5363-I-722/06	sprememba izdelovalca

003930	LETOP 50 mg trde kapsule	škatla s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	LEK farmacevtska družba d.d., Ljubljana Veroškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-727/06	sprememba izdelovalca
003670	Liofora 0,02 mg/3 mg filmsko obložene tablete	škatla z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Schering AG , Berlin, Nemčija		5363-I-709/06	sprememba imetnika dovoljenja za promet izdelovalca in proizvajalca
024970	Meloksikam Arrow 15 mg tablete	škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	Arrow Generics Ltd VB in Juta Pharma GmbH Nem. in Selamine Ltd, Irska, Arrow Pharma Ltd, Malta/Arrow, Velika Britanija	5363-I-409/07	sprememba izdelovalca
025020	Meloksikam Arrow 7,5 mg tablete	škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	Arrow Generics Ltd VB in Juta Pharma GmbH Nem. in Selamine Ltd, Irska, Arrow Pharma Ltd, Malta/Arrow, Velika Britanija	5363-I-408/07	sprememba izdelovalca
032085	Meramyl 1,25 mg tablete	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Keri Pharma Ltd. Hungary, Bartha Boldizsár u. 7, Debrecen, Mađarska	Actavis hf, Reykjavíkurvegur 78, Hafnarfjordur, Islandija/Keri Pharma Ltd., Debrecen, Mađarska	5363-I-556/05	sprememba imetnika dovoljenja za promet izdelovalca in proizvajalca
032441	Meramyl 10 mg tablete	škatla s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept.	Keri Pharma Ltd. Hungary, Bartha Boldizsár u. 7, Debrecen, Mađarska	Actavis hf, Reykjavíkurvegur 78, Hafnarfjordur, Islandija/Keri Pharma Ltd., Debrecen, Mađarska	5363-I-559/05	sprememba imetnika dovoljenja za promet izdelovalca in proizvajalca
032093	Meramyl 2,5 mg tablete	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Keri Pharma Ltd. Hungary, Bartha Boldizsár u. 7, Debrecen, Mađarska	Actavis hf, Reykjavíkurvegur 78, Hafnarfjordur, Islandija/Keri Pharma Ltd., Debrecen, Mađarska	5363-I-557/05	sprememba imetnika dovoljenja za promet izdelovalca in proizvajalca
032433	Meramyl 5 mg tablete	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Keri Pharma Ltd. Hungary, Bartha Boldizsár u. 7, Debrecen, Mađarska	Actavis hf, Reykjavíkurvegur 78, Hafnarfjordur, Islandija/Keri Pharma Ltd., Debrecen, Mađarska	5363-I-558/05	sprememba imetnika dovoljenja za promet izdelovalca in proizvajalca
041998	Meifogamma 1000 mg filmsko obložene tablete	škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	Dragenopharm Apotheke Püschl GmbH&Co.KG, Tittmoning, Nemčija /Wörwag Pharma GmbH&Co.KG	5363-I-586/08	sprememba imena izdelovalca
042021	Meifogamma 1000 mg filmsko obložene tablete	škatla s 120 tabletami (8 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	Dragenopharm Apotheke Püschl GmbH&Co.KG, Tittmoning, Nemčija /Wörwag Pharma GmbH&Co.KG	5363-I-587/08	sprememba imena izdelovalca

026654	MOSTRAFIN 5 mg filmsko obložene tablete	škالتia z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	Pliva Lachema a.s., Karassák 1, 62133 Brno, češka/ Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Hrvaška	5363-I-707/07	sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalca
014818	Moxogamma 0,2 mg filmsko obložene tablete	škالتia s 100 tabletami (4 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Wönwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	Chanelle Medical Ltd,Irska in Millimount Healthcare Ltd., Irska/Wönwag Pharma GmbH&Co.KG,Böblingen, Nemčija	5363-I-162/05	sprememba izdelovalca
014796	Moxogamma 0,2 mg filmsko obložene tablete	škالتia s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Wönwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	Chanelle Medical Ltd,Irska in Millimount Healthcare Ltd., Irska/Wönwag Pharma GmbH&Co.KG,Böblingen, Nemčija	5363-I-161/05	sprememba izdelovalca
014788	Moxogamma 0,2 mg filmsko obložene tablete	škالتia s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Wönwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	Chanelle Medical Ltd,Irska in Millimount Healthcare Ltd., Irska/Wönwag Pharma GmbH&Co.KG,Böblingen, Nemčija	5363-I-160/05	sprememba izdelovalca
014842	Moxogamma 0,3 mg filmsko obložene tablete	škالتia s 100 tabletami (4 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Wönwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	Chanelle Medical Ltd,Irska in Millimount Healthcare Ltd., Irska/Wönwag Pharma GmbH&Co.KG,Böblingen, Nemčija	5363-I-165/05	sprememba izdelovalca
014834	Moxogamma 0,3 mg filmsko obložene tablete	škالتia s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Wönwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	Chanelle Medical Ltd,Irska in Millimount Healthcare Ltd., Irska/Wönwag Pharma GmbH&Co.KG,Böblingen, Nemčija	5363-I-164/05	sprememba izdelovalca
014826	Moxogamma 0,3 mg filmsko obložene tablete	škالتia s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Wönwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	Chanelle Medical Ltd,Irska in Millimount Healthcare Ltd., Irska/Wönwag Pharma GmbH&Co.KG,Böblingen, Nemčija	5363-I-163/05	sprememba izdelovalca
014850	Moxogamma 0,4 mg filmsko obložene tablete	škالتia s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Wönwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	Chanelle Medical Ltd,Irska in Millimount Healthcare Ltd., Irska/Wönwag Pharma GmbH&Co.KG,Böblingen, Nemčija	5363-I-166/05	sprememba izdelovalca
014869	Moxogamma 0,4 mg filmsko obložene tablete	škالتia s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Wönwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	Chanelle Medical Ltd,Irska in Millimount Healthcare Ltd., Irska/Wönwag Pharma GmbH&Co.KG,Böblingen, Nemčija	5363-I-167/05	sprememba izdelovalca
014877	Moxogamma 0,4 mg filmsko obložene tablete	škالتia s 100 tabletami (4 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Wönwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	Chanelle Medical Ltd,Irska in Millimount Healthcare Ltd., Irska/Wönwag Pharma GmbH&Co.KG,Böblingen, Nemčija	5363-I-168/05	sprememba izdelovalca

032476	Nebido 1000 mg/4 ml raztopina za injiciranje	škatla z 1 ampulo s 4 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabila pa se samo v avnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Schering AG, Berlin, Nemčija	5363-I-570/05	sprememba imetnika dovoljenja za pronet, izdelovalca in prizvajalca
002500	Paluxon 20 mg tablette	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Izdaja samo na zdravniški recept	Sandoz GmbH, BioChemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-626/06	sprememba v dovoljenju za promet dodatni izdelovalec
030783	PHOLCODIN ALKALOID 10 mg kapsule	škatla s stekleničko z 20 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept.	Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-306/06	sprememba izdelovalca
066079	PHOLCODIN ALKALOID 15 mg/15 ml perorálna raztopina	škatla s stekleničko s 150 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept.	Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-307/06	sprememba izdelovalca
066087	PHOLCODIN ALKALOID 4 mg/5 ml perorálna raztopina za otroke	škatla s stekleničko s 60 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept.	Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-308/06	sprememba izdelovalca
077496	Physioneal 40 glukoza 1,36 % m/V / 13,6 mg/ml, raztopina vrečkami po 250 ml za peritonealno dializo	škatla s 4 dvojinimi dvoprekathimi vrečkami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabila pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasieva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-805/04	sprememba izdelovalca
077461	Physioneal 40 glukoza 1,36 % m/V / 13,6 mg/ml, raztopina vrečkami po 250 ml za peritonealno dializo	škatla s 4 enojnimi dvoprekathimi vrečkami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabila pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasieva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-804/04	Baxter SpA, Sesto Fiorentino, Italija ali Baxter Healthcare S.A., Castlebar, Irsko/Baxter AG, Švica

077704	Physioneal 40 glukoza 2,27 % m/V/ 22,7 mg/ml, raztopina vredkami po 2000 ml za peritonealno dializo	škatla s 4 dvojnim dvoprekatinimi vredkami po 2000 ml za peritonealno dializo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabila pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasitæva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	Baxter SpA, Sesto Fiorentino, Italija ali Baxter Healthcare S.A., Castlebar, Irkska/Baxter AG, Švica	5363-I-806/04	spremembra izdelovalca
077542	Physioneal 40 glukoza 2,27 % m/V/ 22,7 mg/ml, raztopina vredkami po 2500 ml za peritonealno dializo	škatla s 4 enojnimi dvoprekatinimi vredkami po 2500 ml za peritonealno dializo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabila pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasitæva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	Baxter SpA, Sesto Fiorentino, Italija ali Baxter Healthcare S.A., Castlebar, Irkska/Baxter AG, Švica	5363-I-807/04	spremembra izdelovalca
077674	Physioneal 40 glukoza 2,27 % m/V/ 22,7 mg/ml, raztopina vredkami po 2500 ml za peritonealno dializo	škatla s 4 dvojnim dvoprekatinimi vredkami po 2500 ml za peritonealno dializo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabila pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasitæva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	Baxter SpA, Sesto Fiorentino, Italija ali Baxter Healthcare S.A., Castlebar, Irkska/Baxter AG, Švica	5363-I-808/04	spremembra izdelovalca
077747	Physioneal 40 glukoza 3,86 % m/V/ 38,6 mg/ml, raztopina vredkami po 2500 ml za peritonealno dializo	škatla s 4 enojnimi dvoprekatinimi vredkami po 2500 ml za peritonealno dializo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabila pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasitæva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	Baxter SpA, Sesto Fiorentino, Italija ali Baxter Healthcare S.A., Castlebar, Irkska/Baxter AG, Švica	5363-I-810/04	spremembra izdelovalca
077763	Physioneal 40 glukoza 3,86 % m/V/ 38,6 mg/ml, raztopina vredkami po 2500 ml za peritonealno dializo	škatla s 4 dvojnim dvoprekatinimi vredkami po 2500 ml za peritonealno dializo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabila pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasitæva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	Baxter SpA, Sesto Fiorentino, Italija ali Baxter Healthcare S.A., Castlebar, Irkska/Baxter AG, Švica	5363-I-811/04	spremembra izdelovalca

077739	Physioneal 40 glukoza 3,86 % m/V/ 38,6 mg/ml, raztopina v rečkani po 2000 ml za peritonealno dializo	škatla s 4 dvojintimi dvoprekathini	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	Baxter SpA, Sesto Fiorentino, Italija ali Baxter Healthcare S.A., Castlebar, Irkska/Baxter AG, Švica	5363-I-809/04	spremembra izdelovalca
016292	Piramil 1,25 mg tablete	škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v prepisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrijia	Sandoz Pharma. GmbH, Nem., Lek S.A., Strykow, Pol., Lek S.A., Varsava,Pol/Sandoz GmbH, Kundl, Avstria	5363-I-801/06	spremembra imena izdelovalca
016276	Piramil 1,25 mg tablete	škatla z 28 tabletami (1 x 10 tablet v prepisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrijia	Sandoz Pharma. GmbH, Nem., Lek S.A., Strykow, Pol., Lek S.A., Varsava,Pol/Sandoz GmbH, Kundl, Avstria	5363-I-800/06	spremembra imena izdelovalca
016462	Piramil 10 mg tablete	škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v prepisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrijia	Sandoz Pharma. GmbH, Nem., Lek S.A., Strykow, Pol., Lek S.A., Varsava,Pol/Sandoz GmbH, Kundl, Avstria	5363-I-808/06	spremembra imena izdelovalca
016470	Piramil 10 mg tablete	škatla z 28 tabletami v prepisnem omotu	Zdravilo se izdaja le na recept.	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrijia	Sandoz Pharma. GmbH, Nem., Lek S.A., Strykow, Pol., Lek S.A., Varsava,Pol/Sandoz GmbH, Kundl, Avstria	5363-I-809/06	spremembra imena izdelovalca
016489	Piramil 10 mg tablete	škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v prepisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrijia	Sandoz Pharma. GmbH, Nem., Lek S.A., Strykow, Pol., Lek S.A., Varsava,Pol/Sandoz GmbH, Kundl, Avstria	5363-I-810/06	spremembra imena izdelovalca
016330	Piramil 2,5 mg tablete	škatla z 28 tabletami v prepisnem omotu	Zdravilo se izdaja le na recept.	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrijia	Sandoz Pharma. GmbH, Nem., Lek S.A., Strykow, Pol., Lek S.A., Varsava,Pol/Sandoz GmbH, Kundl, Avstria	5363-I-803/06	spremembra imena izdelovalca
016306	Piramil 2,5 mg tablete	škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v prepisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrijia	Sandoz Pharma. GmbH, Nem., Lek S.A., Strykow, Pol., Lek S.A., Varsava,Pol/Sandoz GmbH, Kundl, Avstria	5363-I-802/06	spremembra imena izdelovalca
016349	Piramil 2,5 mg tablete	škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v prepisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrijia	Sandoz Pharma. GmbH, Nem., Lek S.A., Strykow, Pol., Lek S.A., Varsava,Pol/Sandoz GmbH, Kundl, Avstria	5363-I-804/06	spremembra imena izdelovalca
016365	Piramil 5 mg tablete	škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v prepisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrijia	Sandoz Pharma. GmbH, Nem., Lek S.A., Strykow, Pol., Lek S.A., Varsava,Pol/Sandoz GmbH, Kundl, Avstria	5363-I-805/06	spremembra imena izdelovalca

016373	Piramil 5 mg tablete	Škatla z 28 tabletami v pretisnem omotu	Zdravilo se izdaja le na recept.	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundi, Avstrija	5363-1-806/06	sprememba imena izdelovalca	
016454	Piramil 5 mg tablete	Škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundi, Avstrija	5363-1-807/06	sprememba imena izdelovalca	
076155	Primovist 0,25 mmol/ml raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brižgi	Škatla z 1 napoljenjo injekcijsko brižgo z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Schering AG, Berlin, Nemčija	5363-1-96/05	sprememba imenika dovoljenja za promet izdelovalca in proizvajalca	
005347	Reducitil 10 mg	Škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija	Abbott GmbH & Co.KG, Ludwigshafen, Nemčija/ Abbott Laboratories, 100 Abbott Park Road, ZDA	5363-1-694/05	sprememba v sestavi zdravila
005363	Reducitil 15 mg	Škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija	Abbott GmbH & Co.KG, Ludwigshafen, Nemčija/ Abbott Laboratories, 100 Abbott Park Road, ZDA	5363-1-695/05	sprememba v sestavi zdravila
039748	Rhophylac 200 mikrogramov/2 ml raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brižgi	Škatla z 1 injekcijsko brižgo z 2 ml raztopine in 1 injekcijski iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	ZLB Behring GmbH, Emil-von-Behring-Str. 76, Marburg, Nemčija	ZLB Behring, NV, Belgija/ CSL Behring, Bern, Švica	5363-1-439/08	sprememba imenika dovoljenja za promet izdelovalca in proizvajalca
011037	SALIPAX 20 mg trde kapsule	Škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Mepha-Investigacao, Desenvolvimento e Fabricacao Farmaceutica, Lda Rua Elias Garcia 28 C, Amadora, Portugalska	Medis, d.o.o., Brnočeva 1, Ljubljana/Mepha Ltd., Aesch, Švica	5363-1-861/06	sprememba naslova imenika dovoljenja za promet
061700	SINECOD flimsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem	Škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekamah.	Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o. Brnočeva 1, Ljubljana, Slovenija	Lek farmacevtska družba, d.d., Ljubljana/ Novartis Consumer Health SA, Nyon, Švica	5363-1-222/05	sprememba v dovojenju za promet
061697	SINECOD peroraine kapljice, raztopina	Škatla s steklenička po 20 ml (5 mg/ml) in kapalko	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekamah.	Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o. Brnočeva 1, Ljubljana, Slovenija	Lek farmacevtska družba, d.d., Ljubljana/ Novartis Consumer Health SA, Nyon, Švica	5363-1-220/05	sprememba v dovojenju za promet

077224	SINECOD sirup	škatla s stekleničko z 200 ml sirupa in merilnim lončkom	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.	Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o. Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	Lek farmacevtska družba, d.d., Ljubljana/ Novartis Consumer Health SA, Nyon, Švica	5363-I-221/05	sprememba imena zdravila za pronet
036889	SUBCUVIA 160 mg/ml raztopina za injiciranje	škatla z 1 vialo z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj/ Baxter AG, Mullerstrasse 3, Volketswill, Švica	5363-I-457/05	sprememba imena zdravila
036870	SUBCUVIA 160 mg/ml raztopina za injiciranje	škatla z 1 vialo s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj/ Baxter AG, Mullerstrasse 3, Volketswill, Švica	5363-I-456/05	sprememba imena zdravila
033871	Tensiol 10 mg	škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	Berlin-Chemie AG,Berlin,Nemčija ali Sankyo Pharma GmbH, Pfaffenhausen, Nemčija/Menarini Int. O.L.S.A., Luksemburg	5363-I-564/05	sprememba imena izdelovalca
033898	Tensiol 10 mg	škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	Berlin-Chemie AG,Berlin,Nemčija ali Sankyo Pharma GmbH, Pfaffenhausen, Nemčija/Menarini Int. O.L.S.A., Luksemburg	5363-I-565/05	sprememba imena izdelovalca
033901	Tensiol 20 mg	škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	Berlin-Chemie AG,Berlin,Nemčija ali Sankyo Pharma GmbH, Pfaffenhausen, Nemčija/Menarini Int. O.L.S.A., Luksemburg	5363-I-566/05	sprememba imena izdelovalca
033928	Tensiol 20 mg	škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	Berlin-Chemie AG,Berlin,Nemčija ali Sankyo Pharma GmbH, Pfaffenhausen, Nemčija/Menarini Int. O.L.S.A., Luksemburg	5363-I-567/05	sprememba imena izdelovalca
033960	Tensiol 40 mg	škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	Berlin-Chemie AG,Berlin,Nemčija ali Sankyo Pharma GmbH, Pfaffenhausen, Nemčija/Menarini Int. O.L.S.A., Luksemburg	5363-I-569/05	sprememba imena izdelovalca
033944	Tensiol 40 mg	škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	Berlin-Chemie AG,Berlin,Nemčija ali Sankyo Pharma GmbH, Pfaffenhausen, Nemčija/Menarini Int. O.L.S.A., Luksemburg	5363-I-568/05	sprememba imena izdelovalca
020460	Terbinafin Arrow 250 mg tablete	škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	Arrow Pharm (Malta), Unit 62, Hal Far Industrial Estate, Malta/Arrow Generics Ltd., Velika Britanija	5363-I-272/07	sprememba izdelovalca

091812	VisiClear 0,5 mg/ml kapljice za oko, raztopina	škatla s plastenkom z zaporko s kapalko s 15 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.	Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luksemburg	Heinrich Mack Nacht. GmbH&Co. KG, Illertissen / Pfizer SARL, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-447/07	sprenemba imetnika dovoljenja za promet
087009	Xalatan kapljice za oko, raztopina	škatla s kapalino plastično z 2,5 ml razopine	Zdravilo se izdaja le na recept.	Pfizer Luxembourg SARL, 283, route d'Arlon, Strassen, Luksemburg	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Puurs, Belgija/ Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg	5363-I-546/05	sprenemba imena zdravila
087033	Xalatan kapljice za oko, raztopina	škatla s 3 kapalini plastičnimi z 2,5 ml razopine	Zdravilo se izdaja le na recept.	Pfizer Luxembourg SARL, 283, route d'Arlon, Strassen, Luksemburg	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Puurs, Belgija/ Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg	5363-I-547/05	sprenemba imena zdravila
001481	Yasminelle 0,02 mg/3 mg filmsko obložene tablete	škatla z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Schering AG , Berlin, Nemčija	Schering AG Berlin in Schering GmbH und Co. Produktions KG,Weimar, Nemčija/Schering AG,Berlin, Nemčija	5363-I-360/06	sprenemba imetnika dovoljenja za promet izdelovalca in proizvajalca
055107	ZITROCIN trde kapsule	zloženka s 6 kapsulami (1 x 6 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d. Tisinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Slovenija	5363-I-666/03	sprenemba v sestavi zdravila

Št. 00-42/2008-1
Ljubljana, dne 1. julija 2008
EVA 2008-2711-0086

Javna agencija Republike Slovenije
za zdravila in medicinske pripomočke
Breda Kokalj Limbek, dr. med., spec., I.r.
Predsednica sveta

3784. Seznam zdravil, ki se izdajajo brez recepta in za katera je bilo od 27. 2. 2008 do 13. 6. 2008 izdano, spremenjeno ali podaljšano dovoljenje za promet

Na podlagi 52. člena Zakona o zdravilih (Uradni list RS, št. 31/06 in 45/08) in 11. člena Sklepa o ustanovitvi Javne agencije Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke (Uradni list RS, št. 115/06) je svet Javne agencije Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke na 9. redni seji dne 3. 7. 2008 sprejel

S E Z N A M
zdravil, ki se izdajajo brez recepta in za katera
je bilo od 27. 2. 2008 do 13. 6. 2008 izdano, spremenjeno ali podaljšano dovoljenje
za promet

Zap. Štev.	Registrirano ime Zdravilne učinkovine	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način izdaje Vrsta odločbe	Proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
000641	ECHINAFORCE peroralne kapljice, raztopina tinktura zeli sveže škrlatne ehinaceje (1:12) tinktura korenine sveže škrlatne ehinaceje (1:11)	peroralne kapljice, raztopina škatla s stekleničko s 50 ml raztopine	brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah podaljšanje dovoljenja za promet+spremembu izdelovalca	Salus, Ljubljana, d.d., Ljubljana in Kemofarmacija d.d., Ljubljana/Bioforce AG, Roggwil, Švica Farmēdica, d.o.o., Leskoškova 12, Ljubljana, Slovenija	5363-II-041/08 19.07.2012 3837000113006 350206
000642	ECHINAFORCE peroralne kapljice, raztopina tinktura zeli sveže škrlatne ehinaceje (1:12) tinktura korenine sveže škrlatne ehinaceje (1:11)	peroralne kapljice, raztopina škatla s stekleničko s 100 ml raztopine	brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah podaljšanje dovoljenja za promet+spremembu izdelovalca	Salus, Ljubljana, d.d., Ljubljana in Kemofarmacija d.d., Ljubljana/Bioforce AG, Roggwil, Švica Farmēdica, d.o.o., Leskoškova 12, Ljubljana, Slovenija	5363-II-042/08 19.07.2012 3837000104158 300110
000643	ECHINAFORCE tablete gosti ekstrakt zeli škrlatne ehinaceje (1:12) gosti ekstrakt korenine škrlatne ehinaceje (1:11)	tableta škatla s stekleničko s 120 tabletami	brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah podaljšanje dovoljenja za promet+spremembu izdelovalca	Salus, Ljubljana, d.d., Ljubljana in Kemofarmacija d.d., Ljubljana/Bioforce AG, Roggwil, Švica Farmēdica, d.o.o., Leskoškova 12, Ljubljana, Slovenija	5363-II-040/08 19.07.2012 3837000104165 300128
000644	ECHINAFORCE tablete tinktura zeli sveže škrlatne ehinaceje (1:12) tinktura korenine sveže škrlatne ehinaceje (1:11)	tableta škatla s stekleničko s 60 tabletami	brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah podaljšanje dovoljenja za promet+spremembu izdelovalca	Salus, Ljubljana, d.d., Ljubljana in Kemofarmacija d.d., Ljubljana/Bioforce AG, Roggwil, Švica Farmēdica, d.o.o., Leskoškova 12, Ljubljana, Slovenija	5363-II-039/08 19.07.2012 3837000112993 350222
000645	Evitol 100 mg obložene tablete vitamin E (alfa-tokoferilacetat)	obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-II-043/08 15.10.2011 3837000113020 351741
000646	FABROVEN 150 mg/150 mg/100 mg trde kapsule suhi ekstrakt korenike bodeče lobodike (5-7,5:1) hesperidin (v obliki hesperidinmetilaikona) askorbinska kislina	kapsula, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	brez recepta v lekarnah spremembu v sestavi	PIERRE FABRE MEDICAMENT PRODUCTION, 45, Place Abel Gance, Boulogne, Francija PIERRE FABRE MEDICAMENT, 45, Place Abel Gance, Boulogne, Francija	5363-II-045/08 29.12.2011 3837000104950 300144
000647	neo-angin 1,20 mg/0,60 mg/5,90 mg pastile levomentol 2,4-diklorobenzilalkohol amilmetakrezol	pastila škatla s 24 pastilami (2 x 12 pastil v pretisnem omotu)	brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah podaljšanje dovoljenja za promet	Divapharma GmbH, Berlin, Nemčija Top Trade d.o.o., Cesta v Gorice 39, Ljubljana, Slovenija	5363-II-035/08 15.10.2011 3837000109948 335452
000648	neo-angin brez sladkorja 1,20 mg/0,60 mg/5,72 mg pastile levomentol 2,4-diklorobenzilalkohol amilmetakrezol	pastila škatla s 24 pastilami (2 x 12 pastil v pretisnem omotu)	brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah podaljšanje dovoljenja za promet	Divapharma GmbH, Berlin, Nemčija Top Trade d.o.o., Cesta v Gorice 39, Ljubljana, Slovenija	5363-II-036/08 15.10.2011 3837000109955 335460
000649	Nicorette z okusom limone 4 mg podjezične tablete nikotin	podjezična tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah nova jakost	McNeil AB, Norrbroplasten 2, Helsingborg, Švedska McNeil AB Norrbroplatsen 2, Helsingborg, Švedska	5363-II-037/08 26.11.2012 3837000112696 300330

Št. 00-43/2008-1
Ljubljana, dne 3. julija 2008
EVA 2008-2711-0087

Javna agencija Republike Slovenije
za zdravila in medicinske pripomočke
Breda Kokalj Limbek, dr. med., spec., l.r.
Predsednica sveta

3785. Seznam zdravil, za katere je dovoljenje za promet prenehalo veljati

Na podlagi 52. člena Zakona o zdravilih (Uradni list RS, št. 31/06 in 45/08) in 11. člena Sklepa o ustanovitvi Javne agencije Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke (Uradni list RS, št. 115/06) je svet Javne agencije Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke na 9. redni seji dne 3. 7. 2008 sprejel

SEZNAME
zdravil, za katere je dovoljenje za promet prenehalo veljati

šifra	ime zdravila	pakiranje	nacin/režim izdajanja	imetrnik dovoljenja za promet	izdelovalec/proizvajalec zdravila	št.Lodilobče	datum verjavnosti
012157	ANDOL tablete 300 mg	Škalla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarstvu.	Pliya Ljubljana, d.o.o., Potk sejnišču 35, Ljubljana, Slovenija	Pliya-Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Hrvaska	5363-U-1-362/00	09.04.2004*
019968	ATROPINI SULFAS 0,5 mg injekcije	Škalla z 10 ampulami po 1 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Beliupo, d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana, Slovenija	Beliupo, liječkov i kozmetika, d.d., Ulica Danica 5, Kopričnica, Hrvaska	5363-U-107/01	17.12.2004*
009423	ATROPINI SULFAS 1 mg injekcije	Škalla z 10 ampulami po 1 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Beliupo, d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana, Slovenija	Beliupo, liječkov i kozmetika, d.d., Ulica Danica 5, Kopričnica, Hrvaska	5363-U-103/01	17.12.2004*
018244	BETASERC 16 mg	Škalla s 60 tabletami (3 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Solvay Pharmaceuticals B.V., C.J. van Houtelaan 36, Weesp, Nizozemska	Solvay Pharmaceuticals B.V., Olist, Niz in Solvay Pharmaceuticals, Francija/Solvay Pharm. B.V., Weesp, Nizozemska	5363-U-265/06	10.06.2008
005249	CECLOMR 375 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	Škalla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Eli Lilly Holdings Limited, Kingscire Road, Basinstoke, Hampshire, Velika Britanija	Eli Lilly Italia S.p.A., Sesto Fiorentino/Eli Lilly and Comp., Indianapolis, ZDA	5363-U-471/04	20.12.2006*
095273	CECLOMR 750 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	Škalla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Eli Lilly Holdings Limited, Kingscire Road, Basinstoke, Hampshire, Velika Britanija	Eli Lilly Italia S.p.A., Sesto Fiorentino/Eli Lilly and Comp., Indianapolis, ZDA	5363-U-472/04	20.12.2006*
083275	Cepivo proti ospicam, mumpsu in trdečkam	Škalla z 1 vialo s sprškom in 1 ampulo z 0,5 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Inštitut za varovanje zdravja Republike Slovenije, Trubarjeva 2, Ljubljana, Slovenija	Imunočistički zavod d.d., Rockefellerova 2, 10000 Zagreb, Hrvaska	5363-U-1-298/03	24.04.2008*

032654	Citalopram Plixa 10 mg filmsko obložene tablete	škratla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Plixa Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmnišču 35, Ljubljana, Slovenija	AWD Pharma GmbH&Co.KG, Nemčija in Plixa Pharma Ltd in Plixa Krakow, Poljska/Plixa d.d., Zagreb, Hrvaška	5363-U-577/05	26.05.2008
032662	Citalopram Plixa 20 mg filmsko obložene tablete	škratla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Plixa Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmnišču 35, Ljubljana, Slovenija	AWD Pharma GmbH&Co.KG, Nemčija in Plixa Pharma Ltd in Plixa Krakow, Poljska/Plixa d.d., Zagreb, Hrvaška	5363-U-578/05	26.05.2008
032689	Citalopram Plixa 40 mg filmsko obložene tablete	škratla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Plixa Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmnišču 35, Ljubljana, Slovenija	AWD Pharma GmbH&Co.KG, Nemčija in Plixa Pharma Ltd in Plixa Krakow, Poljska/Plixa d.d., Zagreb, Hrvaška	5363-U-579/05	26.05.2008
021741	DEGAN injeckije 10 mg/2 ml raztopine	škratla s 50 ampulami po 2 ml	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpisu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija	5363-U-41/99	07.05.2004*
021752	DEGAN tablete 10 mg tablet	škratla s steklenim vsebnikom po 40 tablet	Zdravilo se izdaja le na recept.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija	5363-U-40/99	07.05.2004*
069361	DIVERIN DRAŽEJII	škratla z 20 tabletami po 200 mg (2 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija	5363-U-497/98	04.01.2004*
022071	DOBUTAMIN GULINI 250 mg, prasek za infuzijo	viala po 250 mg	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah.	Status Ljubljana, d.d., Maserter-Spasitæva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Hannover, Nemčija	5363-U-104/98	09.07.2003*
040606	ELMOGAN 600 mg filmsko obložene tablete	škratla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija	5363-U-13/02	23.06.2005*
068020	FENALGIN tablete	škratla s 1000 tabletami (100 x 10 tablet v dvojniem traku)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija	5363-U-201/00	17.12.2004*
000078	FENALGIN tablete	škratla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v dvojniem traku)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija	5363-U-200/00	17.12.2004*
011746	Gaboton 600 mg filmsko obložene tablete	škratla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Salutus Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Combiro Pharma S.L., Barcelona, Španija/Lek, d.d., Slovenija	5363-U-107/07	26.05.2008
011720	Gaboton 600 mg filmsko obložene tablete	škratla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Salutus Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Combiro Pharma S.L., Barcelona, Španija/Lek, d.d., Slovenija	5363-U-106/07	26.05.2008
011762	Gaboton 600 mg filmsko obložene tablete	škratla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Salutus Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Combiro Pharma S.L., Barcelona, Španija/Lek, d.d., Slovenija	5363-U-109/07	26.05.2008

011754	Gaboton 800 mg filmsko obložene tablete	škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v preisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Veroščova 57, Ljubljana, Slovenija	Salutus Pharma GmbH, Bartleben, Nemčija in Combind Pharma S.L., Barcelona, Španjija/Lek, d.d., Slovenija	5363-U-108/07	26.05.2008
016268	KORDOBIS filmsko obložene tablete 10 mg	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Piiva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmisku 35, Ljubljana, Slovenija	GALEX-Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Slovenija	5363-U-438/04	26.05.2008
016594	KORDOBIS filmsko obložene tablete 5 mg	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Piiva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmisku 35, Ljubljana, Slovenija	GALEX-Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Slovenija	5363-U-437/04	26.05.2008
087629	LEKONIL P kapljice za nos 0,025%	škatla s plastično po 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Veroščova 57, Ljubljana, Slovenija	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija	5363-U-540/99	podaljšanje dovoljenja za promet
024520	Lofral 10 mg tablete	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	MEPHA Lda Rue Elias Garcia, Amadora, Portugalska	Jaba Farmaceutica SA, Sintra, Portugalska, Švica	5363-U-431/07	18.07.2008
024660	Lofral 10 mg tablete	škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	MEPHA Lda Rue Elias Garcia, Amadora, Portugalska	Jaba Farmaceutica SA, Sintra, Portugalska, Švica	5363-U-432/07	18.07.2008
024830	Lofral 5 mg tablete	škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	MEPHA Lda Rue Elias Garcia, Amadora, Portugalska	Jaba Farmaceutica SA, Sintra, Portugalska, Švica	5363-U-430/07	18.07.2008
024686	Lofral 5 mg tablete	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	MEPHA Lda Rue Elias Garcia, Amadora, Portugalska	Jaba Farmaceutica SA, Sintra, Portugalska, Švica	5363-U-429/07	18.07.2008
007560	MAXALT 10 mg	škatla z 2 tabletnima (1 x 2 tableti v preisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica	5363-U-429/99	29.11.2004*
007579	MAXALT 10 mg	škatla s 6 tabletami (2 x 3 tablete v preisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica	5363-U-479/99	29.11.2004*
007536	MAXALT 5 mg	škatla z 2 tabletnama (1 x 2 tableti v preisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica	5363-U-478/99	29.11.2004*
007552	MAXALT 5 mg	škatla s 6 tabletami (2 x 3 tablete v preisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica	5363-U-482/99	29.11.2004*
007609	MAXALT RPD 10 mg	škatla s plastično škatlico po 2 tableti v preisnem omotu in v začitnih folij	Zdravilo se izdaja le na recept.	MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica	5363-U-481/99	29.11.2004*

007617	MAXALT RPD 10 mg	Škatla s 6 tabletami (dve plastični škatlici po 3 tablete v pretisnem omotu in v zaščitni foliji)	Zdravilo se izdaja le na recept.	MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica	5363-U-485/99	29.11.2004*
007595	MAXALT RPD 5 mg	Škatla s 6 tabletami (dve plastični škatlici po 3 tablete v pretisnem omotu in v zaščitni foliji)	Zdravilo se izdaja le na recept.	MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica	5363-U-484/99	29.11.2004*
007587	MAXALT RPD 5 mg	Škatla s plastično škatlico po 2 tableti s plastično omotou in v zaščitni foliji	Zdravilo se izdaja le na recept.	MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica	5363-U-480/99	29.11.2004*
017396	MELOKSSIA tablete 15 mg	Škatla s 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmnišču 35, Ljubljana, Slovenija	Pliva Hrvatska d.o.o., Pliva Krakow S.A., Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška	5363-U-89/06	26.05.2008
017388	MELOKSSIA tablete 7,5 mg	Škatla s 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmnišču 35, Ljubljana, Slovenija	Pliva Hrvatska d.o.o., Pliva Krakow S.A., Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška	5363-U-88/06	26.05.2008
026379	Miva 30 mg orodisperzibilne tablete	Škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Lek d.d., Ljubljana in Salutus Pharma, Baribezen, Nemčija in Sandoz GmbH, Kundi, Avstrija/Lek, d.d., Slovenija	5363-U-51/9/07	04.08.2008
026360	Miva 45 mg orodisperzibilne tablete	Škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Lek d.d., Ljubljana in Salutus Pharma, Baribezen, Nemčija in Sandoz GmbH, Kundi, Avstrija/Lek, d.d., Slovenija	5363-U-52/0/07	04.08.2008
054976	Netromycin 150 mg/1,5 ml raztopina za injiciranje	Škatla z 1 viazo z 1,5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah.	Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija/Schering-Plough Europe, Bruxelles, Belgija	5363-U-31/4/06	26.05.2008
078271	PANADOL šumereče tablete	Škatla s 24 tabletami (14 x 2 tablet v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.	GlaxoSmithKline d.o.o., družza za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	Famari S.A, 7 Anthousa Av, 15344 Pallini, Atiki, Grčija/GlaxoSmithKline Export Limited, Brentford, Velika Britanija	5363-U-106/03	18.06.2007*
078298	PANADOL šumereče tablete	Škatla z 12 tabletami (6 x 2 tablet v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.	GlaxoSmithKline d.o.o., družza za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	Famari S.A, 7 Anthousa Av, 15344 Pallini, Atiki, Grčija/GlaxoSmithKline Export Limited, Brentford, Velika Britanija	5363-U-105/03	18.06.2007*
076899	PARAPLATIN 450 mg/45 ml raztopina za infuziranje	Škatla z eno viazo s 45 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah.	Bristol-Myers Squibb spol. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Sermoneta (Latina), Italija/Bristol-Meyers Squibb Company, New York, ZDA	5363-U-64/9/07	26.05.2008

077887	PERINDAN 4 mg	škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v Zdravilo se izdaja le na recept prečisnem omolu)	GALEX-Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d. Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	GALEX-Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Slovenija	5363-UJ-61/05	17.06.2008
030651	PHEMITON tablete 30 mg	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v Zdravilo se izdaja le na recept prečisnem omolu)	Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Hrvatska	5363-UJ-60/799	09.04.2004*
012440	PROFASI 5000 i.e.	škatla z 1 ampolo s pršškom in 1 ampolo z 1 ml (0,9 % raztopine NaCl samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in izčrilih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Higaea d.o.o., Zastopstva in Trzin, Slovenija	Laboratorijski Serono SA, Zone Ind. de l'Ourietz, Autonne, Švicarske, Vaumarcus NE, Švica	5363-UJ-145/02	19.12.2005*
301826	REMIGAL	škatla z lončkom s 50 g mazila	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah in specjaliziranih prodajalnah.	GALEX-Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d. Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	GALEX-Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	UJ-55/04
058009	RINOLAN sirup	škatla s plastičko s 100 ml sirupa	Zdravilo se izdaja le na recept.	Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Hrvatska	5363-UJ-383/02
055298	SAB SIMPLEX žveđljive tablete	škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v prečisnem omolu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.	Pizer Luxembourg SARI, 283, route d'Arlon, Strassen, Luksemburg	Allpharmad Pharmal Arzneimittel GmbH, Goettingen, Nemčija/Pfizer Luxembourg SARL, Luksemburg	5363-UJ-928/05
055506	SAB SIMPLEX žveđljive tablete	škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v prečisnem omolu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.	Pfizer Luxembourg SARI, 283, route d'Arlon, Strassen, Luksemburg	Allpharmad Pharmal Arzneimittel GmbH, Goettingen, Nemčija/Pfizer Luxembourg SARL, Luksemburg	5363-UJ-927/05
004766	SINVACOR 80 mg	škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v Zdravilo se izdaja le na recept prečisnem omolu)	MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica	5363-UJ-247/05	09.07.2008
046507	SORBISTERIT	škatla z vsebnikom s 500 g prščka in merino žičko	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialist ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Medias International d.o.o., Leskoškovalova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	Fresenius Medical Care, Deutschland GmbH, Bad Homberg, Nemčija	5363-UJ-518/03
009024	TIMOPTIC-XE 0,25 %	škatla z ALU kapalno plastrenko po 2,5 ml raztopine	MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica	5363-UJ-54/03	07.07.2007*
009199	TIMOPTIC-XE 0,5%	škatla z ALU kapalno plastrenko po 2,5 ml raztopine	MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica	5363-UJ-55/03	07.07.2007*

062847	TRIGINET tablette 100 mg	škatla s 30 tabletami (3x10 tablet v Zdravilo se izdaja le na recept prečisnem omolu)	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	Actavis Ltd., Hafnarfjörður; Islandija in Kika d.d., Novo mesto/Kika d.d., Novo mesto, Slovenija	5363-U-I-805/05	08.06.2008
035971	TRIGINET tablette 200 mg	škatla s 30 tabletami (3x10 tablet v Zdravilo se izdaja le na recept prečisnem omolu)	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	Actavis Ltd., Hafnarfjörður; Islandija in Kika d.d., Novo mesto/Kika d.d., Novo mesto, Slovenija	5363-U-I-806/05	08.06.2008
062758	TRIGINET tablette 25 mg	škatla s 30 tabletami (2x15 tablet v Zdravilo se izdaja le na recept prečisnem omolu)	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	Actavis Ltd., Hafnarfjörður; Islandija in Kika d.d., Novo mesto/Kika d.d., Novo mesto, Slovenija	5363-U-I-803/05	08.06.2008
062766	TRIGINET tablette 50 mg	škatla s 30 tabletami (2x15 tablet v Zdravilo se izdaja le na recept prečisnem omolu)	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	Actavis Ltd., Hafnarfjörður; Islandija in Kika d.d., Novo mesto/Kika d.d., Novo mesto, Slovenija	5363-U-I-804/05	08.06.2008
037036	TRIGINET tablette za peroralo suspenzijo 100 mg	škatla s 30 tabletami (3x10 tablet v Zdravilo se izdaja le na recept prečisnem omolu)	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	Actavis Ltd., Hafnarfjörður; Islandija in Kika d.d., Novo mesto/Kika d.d., Novo mesto, Slovenija	5363-U-I-811/05	08.06.2008
035998	TRIGINET tablette za peroralo suspenzijo 2 mg	škatla s 30 tabletami (2x15 tablet v Zdravilo se izdaja le na recept prečisnem omolu)	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	Actavis Ltd., Hafnarfjörður; Islandija in Kika d.d., Novo mesto/Kika d.d., Novo mesto, Slovenija	5363-U-I-807/05	08.06.2008
037079	TRIGINET tablette za peroralo suspenzijo 200 mg	škatla s 30 tabletami (3x10 tablet v Zdravilo se izdaja le na recept prečisnem omolu)	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	Actavis Ltd., Hafnarfjörður; Islandija in Kika d.d., Novo mesto/Kika d.d., Novo mesto, Slovenija	5363-U-I-812/05	08.06.2008
036897	TRIGINET tablette za peroralo suspenzijo 25 mg	škatla s 30 tabletami (2x15 tablet v Zdravilo se izdaja le na recept prečisnem omolu)	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	Actavis Ltd., Hafnarfjörður; Islandija in Kika d.d., Novo mesto/Kika d.d., Novo mesto, Slovenija	5363-U-I-809/05	08.06.2008
062855	TRIGINET tablette za peroralo suspenzijo 5 mg	škatla s 30 tabletami (3x10 tablet v Zdravilo se izdaja le na recept prečisnem omolu)	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	Actavis Ltd., Hafnarfjörður; Islandija in Kika d.d., Novo mesto/Kika d.d., Novo mesto, Slovenija	5363-U-I-808/05	08.06.2008
037028	TRIGINET tablette za peroralo suspenzijo 50 mg	škatla s 30 tabletami (2x15 tablet v Zdravilo se izdaja le na recept prečisnem omolu)	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	Actavis Ltd., Hafnarfjörður; Islandija in Kika d.d., Novo mesto/Kika d.d., Novo mesto, Slovenija	5363-U-I-810/05	08.06.2008
062944	Vepesid 50 mg mereke kapsule	škatla s stekleničko z 20 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Bristol-Myers Squibb sp. s r. o., Olovova 4, Praga, Češka Republika	5363-U-I-346/07	26.05.2008

*Zdravilo je lahko na trgu še 18 mesecev po navedenem datumu, skladno s 50. členom Zakona o zdravilih (Uradni list RS, št. 31/06 in 45/08)

Št. 00-40/2008-1
Ljubljana, dne 1. julija 2008
EVA 2008-2711-0088

Javna agencija Republike Slovenije
za zdravila in medicinske pripomočke
Breda Kokalj Limbek, dr. medic., spec., i.r.
Predsednica sveta

3786. Seznam zdravil, za katera je bilo dovoljenje za promet odvzeto, in ne smejo biti več v prometu

Na podlagi 52. člena, v zvezi s prvim in z drugim odstavkom 48. člena in 123. členom Zakona o zdravilih (Uradni list RS, št. 31/06 in 45/08) ter 11. člena Sklepa o ustanovitvi Javne agencije Republike Slovenije za zdravila in medicinske pomočke (Uradni list RS, št. 115/06) je svet Javne agencije Republike Slovenije za zdravila in medicinske pomočke na 9. redni seji dne 3. 7. 2008 sprejel

SEZNAM
zdravil, za katera je bilo dovoljenje za promet odvzeto, in ne smejo biti več v prometu

šifra	ime zdravila	pakiranje	nacin/režim izdelanja	imenik dovoljenja za promet	izdelovalci/proizvajalci zdravila	št.odločbe	datum veljavnosti
010022	B-COMPLEX žrnca	vrečka s 70 g žrnca	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmartješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija	5363-I-642/07	26.05.2008
021210	BIVACYN prašek	škatla s plastenim vsebnikom s 5 g praske	Zdravilo se izdaja le na recept.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-U-971/05	26.05.2008
064300	BIVACYN dermalno pršilo, prasék	škatla z vsebnikom (s prišlim ventilom) s 150 ml pršila	Zdravilo se izdaja le na recept.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-U-572/05	26.05.2008
093319	Dorsiflex 200 mg tablette	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-U-887/07	26.05.2008
093327	Dorsiflex 200 mg tablette	škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-U-888/07	26.05.2008
067970	FLUACET gel	škatla s tubo po 30 g gelja	Zdravilo se izdaja le na recept.	Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasiceva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	Jadran, Gellerski laboratoriј d.d., Pulac b.b., Rijeka, Hrvaška	5363-U-895/05	26.05.2008
023710	Flexocel 100 mg filmsko obložene tablete	škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Novartis Pharma GmbH, Roontstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica	Novartis Pharma GmbH, Roontstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica	5363-I-758/08	25.04.2008
023850	Flexocel 100 mg filmsko obložene tablete	škatla z 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Novartis Pharma GmbH, Roontstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	Novartis Pharma GmbH, Roontstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica	5363-I-758/08	25.04.2008
009911	MENCEVAX ACWY pršek in vrelikel za raztopino za injiciranje	škatla z 1 vialo s prškom in 1 ampolo z vrelikom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana Knezov štadon 90, Ljubljana, Slovenija	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., Rixensart, GlaxoSmithKline Export, Brentford , Velika Britanija	5363-U-745/06	26.05.2008
025127	Pregie 100 mg filmsko obložene tablette	škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Novartis Pharma GmbH, Roontstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	Novartis Pharma GmbH, Roontstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica	5363-I-759/08	25.04.2008

025160	Prexige 100 mg filmsko obložene tablete	Škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica	5363-U-759/08	25.04.2008
082406	RABIVAC	Škatla s 5 vialami s prščkom, 5 ampulami po 1 ml vode za injekcije in 5 injekcijskimi brizgami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in izičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Chiron Behring GmbH & Co. KG, Emil-von-Behring Strasse 76, D-35041 Marburg, Nemčija	Chiron Behring GmbH & Co. KG, Emil-von-Behring Strasse 76, D-35041 Marburg, Nemčija	5363-U-519/05	26.05.2008
074772	TEARS NATURALE kapljice za oko, raztopina	Škatla s kapalno plastično po 15 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.	S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijksweg 14, Puurs, Belgija/Alcon Pharmaceuticals Ltd., Hünenberg, Švica	5363-U-796/06	26.05.2008

Št. 00-41/2008-1
Ljubljana, dne 3. julija 2008
EVA 2008-2711-0089

Java agencija Republike Slovenije
za zdravila in medicinske pripomočke
Breda Kokaj Limbek, dr. med., spec., i.r.
Predsednica sveta

OBČINE

GORENJA VAS - POLJANE

- 3787.** Odlok o spremembah in dopolnitvah Odloka o vračanju vlaganj v javno telekomunikacijsko omrežje na območju Občine Gorenja vas - Poljane

Na podlagi 6. člena Zakona o vračanju vlaganj v javno telekomunikacijsko omrežje (Uradni listi RS, št. 54/07 – UPB4) in 16. člena Statuta Občine Gorenja vas - Poljane (Uradni vestnik Gorenjske, št. 22/99 in Uradni list RS, št. 80/01) je Občinski svet Občine Gorenja vas - Poljane na 3. korespondenčni seji dne 28. 8. 2008 sprejel

O D L O K

o spremembah in dopolnitvah Odloka o vračanju vlaganj v javno telekomunikacijsko omrežje na območju Občine Gorenja vas - Poljane

1. člen

V Odloku o vračanju vlaganj v javno telekomunikacijsko omrežje na območju Občine Gorenja vas - Poljane se spremeni 5. člen, tako da se na novo glasi:

»5. člen

Delež vračila, ki pripada posameznemu upravičencu, se ugotavlja na podlagi dokazil o vlaganjih in podatkov iz sklenjenih pogodb.

Če je v pogodbi določeno, da naročniki telefonskih priključkov opravijo gradbena dela v lastni režiji ali prispevajo lasten material, se količina dela in materiala obračuna skladno s Pravilnikom o podatkih za ugotavljanje višine vračila vlaganj v javno telekomunikacijsko omrežje (Uradni list RS, št. 1/04, 61/04, 95/04 – popr., 92/06). Kot dokazilo za število opravljenih ur dela in količino lastnega materiala lahko služi takratno zaključno finančno poročilo ali kak drug dokument s številom opravljenih ur dela in vloženega materiala, pripravljenem ob končanju izgradnje telefonskega omrežja.

Na osnovi ugotovitve vloženih sredstev posameznega upravičenca in določb 4. člena zakona ter izida poravnave, bo občinska uprava izračunala višino sredstev za vračilo.

Upravičenci bodo pozvani, da na osnovi vloge za vračilo dela vlaganj v javno telekomunikacijsko omrežje posredujejo potrebne podatke, na podlagi katerih bodo upravičencem nakazana vložena sredstva.«

2. člen

Prvi odstavek 7. člena se spremeni tako, da se na novo glasi:

»Pogoj za dokazovanje pravice do vračila vlaganj v telekomunikacijsko omrežje je sklenjena pogodba upravičenca ali druga veljavna listina, iz katere je jasno razvidno, da gre za vlaganja v izgradnjo telefonskega omrežja, v izjemnih primerih, ko te ne obstajajo, lahko komisija odloči tudi na podlagi drugih verodostojnih dokazil.«

3. člen

Drugi odstavek 8. člena se spremeni tako, da se na novo glasi:

»V primeru, da kot pravni naslednik upravičenca nastopa dvoje ali več oseb, morajo dediči enega izmed sebe pooblastiti, da jih bo zastopal v postopku. Skupno pisno pooblastilo je potrebeno izročiti občini. Razdelitev sredstev med dediči ni več stvar občine.«

4. člen

Spremeni se 9. člen tako, da se na novo glasi:

»9. člen

O vseh odprtih vprašanjih (npr. ustreznost dokazil in podobno) bo v skladu s tem odlokom in zakonom odločala komisija, ki pripravi stališča do predlaganih rešitev iz poravnav in predлага nadaljnje postopke.«

5. člen

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

Št. 381-1125/2008-001
Gorenja vas, dne 28. avgusta 2008

Župan
Občine Gorenja vas - Poljane
Milan Čadež l.r.

KRANJSKA GORA

- 3788.** Odlok o razveljavitvi Odloka o prometni ureditvi občinske kategorizirane ceste javne poti Skakalnice – Planinski dom Tamar, številka ceste 689101 (UVG 26/99) in Odloka o spremembah Odloka o prometni ureditvi občinske kategorizirane ceste javne poti Skakalnice – Planinski dom Tamar, številka ceste 689101 (UVG 18/01)

Na podlagi 21. člena Zakona o lokalni samoupravi – UPB2 (Uradni list RS, št. 94/97, UPB2-27/08 Odločba US) ter 16. člena Statuta Občine Kranjska Gora (Uradni list RS, št. 55/07) je Občinski svet Občine Kranjska Gora na 3. dopisni seji dne 3. 9. 2008 sprejel

O D L O K

o razveljavitvi Odloka o prometni ureditvi občinske kategorizirane ceste javne poti Skakalnice – Planinski dom Tamar, številka ceste 689101 (UVG 26/99) in Odloka o spremembah Odloka o prometni ureditvi občinske kategorizirane ceste javne poti Skakalnice – Planinski dom Tamar, številka ceste 689101 (UVG 18/01)

1. člen

Odlok o prometni ureditvi občinske kategorizirane ceste javne poti Skakalnice – Planinski dom Tamar, številka ceste 689101 (UVG 26/99) se razveljavi.

2. člen

Odlok o spremembah Odloka o prometni ureditvi občinske kategorizirane ceste javne poti Skakalnice – Planinski dom Tamar, številka ceste 689101 (UVG 18/01) se razveljavi.

3. člen

Do sprejetja novega Odloka o prometni ureditvi občinske kategorizirane ceste javne poti Skakalnice – Planinski dom Tamar, številka ceste 689101 se promet na občinski cesti omeji s prometnim znakom: »Prepovedan promet za vsa motorna vozila« (II-18). Prometni znak se dopolni z dopolnilno tablo: Dovoljeno za lastnike zemljišč, intervencijska vozila, vozila JP Komunala, vozila TNP in vozila oskrbnika Doma v Tamarju.

4. člen

Nadzor nad izvajanjem tega odloka opravlja Medobčinski inšpektorat in redarstvo občin Jesenice, Gorje, Kranjska Gora in Žirovnica.

5. člen

Udeleženec cestnega prometa, ki ravna v nasprotu s postavljeno prometno signalizacijo se kaznuje z globo 40 €.

6. člen

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

Št. 007/12-1/2008-BP

Kranjska Gora, dne 3. septembra 2008

Župan
Občine Kranjska Gora
Jure Žerjav I.r.

KRŠKO

3789. Sklep o javni razgrnitvi dopolnjene osnutka sprememb in dopolnitev ureditvenega načrta za naselje Dolenja vas – »nova stanovanjska pozidava«

Na podlagi 60. člena Zakona o prostorskem načrtovanju (Uradni list RS, št. 33/07), na podlagi 33. člena Zakona o lokalni samoupravi (Uradni list RS, št. 100/05 – uradno prečiščeno besedilo) ter 35. člena Statuta Občine Krško (Uradni list RS, št. 98/00 – prečiščeno besedilo in 5/03) župan Občine Krško dne 8. 9. 2008 izdaja

S K L E P

o javni razgrnitvi dopolnjene osnutka sprememb in dopolnitev ureditvenega načrta za naselje Dolenja vas – »nova stanovanjska pozidava«

I.

Občina Krško z javnim naznanihom obvešča javnost, da se javno razgrne dopoljen osnutek sprememb in dopolnitev ureditvenega načrta za naselje Dolenja vas – »nova stanovanjska pozidava«, ki ga je izdelal Region d.o.o. Brežice, v avgustu 2008.

II.

Dokumentacija bo javno razgrnjena od 20. septembra do 20. oktobra 2008, v času uradnih ur v prostorih Občine Krško, CKŽ 14, Krško, na Oddelku za urejanje prostora in varstvo okolja ter v prostorih Krajevne skupnosti Dolenja vas, Dolenja vas 88 (gasilski dom). Javna obravnava bo izvedena v sredo, 8. oktobra 2008, ob 18.00 uri, v gasilskem domu Dolenja vas.

III.

S tem naznanihom Občina Krško obvešča o poteku javne razgrnitve ter javne obravnave tudi vse lastnike nepremičnin na območju, ki ga obravnava dopoljen osnutek SDUN, in sicer: parc. št. 1068, 1069/1, 1067, 1066, 1065/1, 1064/1, 1064/2, 1055 (del), 1056 (del), 1057, 1058, 1059, 1060 (del), 1065/2, *202, 1199, *206 (del), 1069/2 (del), 1243 (del), 1062/1 (del), 1062/2 (del), 1062/4 (del), 1063/2 (del), 1061/1 (del), 1053 (del), 1054 (del), vse k.o. Stari Grad, 726 (del), 727 (del), 728, 729, 723/1 (del), 722/1 (del), 721, 730 (del), 732 (del), vse k.o. Dolenja vas – severno od regionalne ceste; 7 (del), 8/1 (del),

9/1 (del), 716/1 (del), 738 (del), vse k.o. Dolenja vas – južno od regionalne ceste.

IV.

V času javne razgrnitve se lahko k dokumentu podajo pripombe in predlogi, pisno ali ustno na javni obravnavi, kot zapis v knjigo pripomb in predlogov na mestu javne razgrnitve ali posredujejo v pisni obliki Občini Krško, Oddelku za urejanje prostora in varstvo okolja, CKŽ 14, Krško. Če pripombe in predloge poda lastnik nepremičnine iz točke III., mora poleg podatkov o nepremičnini navesti še svoje ime in priimek ter naslov.

V.

Ta sklep se objavi v Uradnem listu Republike Slovenije, na spletnih straneh Občine Krško (www.krsko.si) ter na oglasni deski KS Dolenja vas.

Št. 350-05-11/2005 O502

Župan
Občine Krško
Franc Bogovič I.r.

MIREN - KOSTANJEVICA

3790. Odlok o zbiranju in prevozu komunalnih odpadkov v Občini Miren - Kostanjevica

Na podlagi 149. člena Zakona o varstvu okolja (Uradni list RS, št. 41/04, 39/06, 17/06, 20/06, 49/06, 33/07 ter sklep in odločbi US v Uradnih listih RS, št. 28/06, 66/06 ter 112/06), 3., 7. in 35. člena Zakona o gospodarskih javnih službah (Uradni list RS, št. 32/93, 30/98 ter 127/06), 17. člena Zakona o prekrških (Uradni list RS, št. 7/03, 45/04, 86/04, 44/05, 40/06 (51/06 – popr.) in 115/06 ter sklep in odločbe US v Uradnih listih RS, št. 7/05, 34/05, 139/06, 29/07 in 58/07), 21. in 29. člena Zakona o lokalni samoupravi (Uradni list RS, št. 72/93; 57/94, 14/95, 63/95 – obvezna razлага, 26/97, 70/97, 10/98, 74/98, 70/00, 87/01, 51/02, 72/05, 14/07, 60/07 ter odločbe in sklepi US v Uradnem listu RS, št. 6/94, 45/94, 20/95, 73/95, 9/96, 39/96, 44/96, 68/98, 12/99, 36/99, 59/99, 100/00, 28/01, 16/02, 108/03, 77/04 in 21/06), Odloka o gospodarskih javnih službah v Občini Miren - Kostanjevica (Uradni list RS, št. 53/08) in 17. člena Statuta Občine Miren - Kostanjevica (Uradni list RS, št. 112/07) ter skladno z Zakonom o javno-zasebnem partnerstvu (Uradni list RS, št. 127/06) je Občinski svet Občine Miren - Kostanjevica na 14. seji dne 2. 9. 2008 sprejel

O D L O K
o zbiranju in prevozu komunalnih odpadkov
v Občini Miren - Kostanjevica

I. PREDMET UREJANJA

1. člen

(vsebina javne službe)

Ta odlok ureja način opravljanja obvezne lokalne gospodarske javne službe zbiranja in prevoza komunalnih odpadkov (v nadaljnjem besedilu: javna služba) na območju Občine Miren - Kostanjevica (v nadaljevanju: občina), in sicer tako, da določa:

– organizacijsko in prostorsko zasnovno opravljanja javne službe,

– vrsto in obseg storitev javne službe ter njihovo prostorsko razporeditev,

- pogoje za zagotavljanje in uporabo storitev javne službe,
- pravice in obveznosti uporabnikov storitev javne službe,
- vire financiranja javne službe in način njihovega oblikovanja,
- vrsto in obseg zemljišč, objektov, naprav in opreme, potrebnih za izvajanje javne službe, ki so lastnina občine, ter javno dobro (v nadaljevanju: javne površine) in varstvo, ki ga ta infrastruktura lokalnega pomena uživa (v nadaljevanju: infrastruktura),
- priprava ukrepov in nalog za preprečevanje škodljivih vplivov na okolje in zmanjšanja količin odpadkov.

2. člen

(opredelitev pojmov)

(1) Komunalni odpadki (v nadaljevanju odpadki) po tem odloku so odpadki, ki nastajajo na območju lokalne skupnosti kot odpadki v gospodinjstvu in kot po naravi in sestavi gospodinjskim odpadkom podobni odpadki v industriji, obrti ter storitvenih dejavnosti. Med komunalne odpadke sodijo tudi odpadki z vrtov in parkov, odpadki pri čiščenju cest, ulic, odpadki iz pokopališč, ločeno zbrane frakcije komunalnih odpadkov s klasifikacijsko številko 20 01, odpadki iz vrtov in parkov iz podskupine s klasifikacijsko številko 20 02 in drugi komunalni odpadki iz podskupine s klasifikacijsko številko 20 03 ter embalaža, ki je komunalni odpadek iz podskupine s klasifikacijsko številko 15 01.

(2) V ločeno zbrano frakcijo bioloških oziroma biorazgradljivih odpadkov (v nadalnjem besedilu: »biološki odpadki«) štejejo odpadki, ki lahko postanejo uporabni, če se razgradijo z izpostavljenostjo anaerobnim ali aerobnim procesom; v to frakcijo komunalnih odpadkov sodijo predvsem ostanki hrane ter zeleni odpad z vrtov, zelenic in parkov, odpadni les, žaganje in drugi odpadki biološkega izvora.

(3) »Hišni kompostnik« je zaboljnik na vrtu za kompostiranje odpadkov rastlinskega izvora iz vrtov in kuhinjskih odpadkov na vrtu, ki pripada posameznemu gospodinjstvu in nima negativnega vpliva na okolje.

(4) V ločeno zbrano frakcijo komunalnih odpadkov, ki so primerni za ponovno uporabo oziroma predelavo (v nadalnjem besedilu: »sekundarne surovine«) štejejo odpadki iz gospodinjstva, proizvodnje, ki se po predelavi lahko ponovno uporabijo v proizvodnem procesu, njihovo zbiranje pa poteka ločeno po posameznih vrstah (na primer papir, kovine, steklo, tekstil ali podobno) ali pa jih je mogoče izločiti v nadaljnjih procesih prebiranja oziroma predelave odpadkov. Ločeno se zbira tiste komunalne odpadke z značajem sekundarnih surovin, ki jih je po ustreznem predelavi mogoče tržiti ali katerih ločeno zbiranje je smotrno zaradi izogibanja izrabi kapacitet urejenih odlagališč odpadkov.

(5) V kosovno frakcijo komunalnih odpadkov (v nadalnjem besedilu: »kosovni odpadki«) štejejo večji odpadni predmeti iz gospodinjstev, ki jih predstavljajo večji kosi embalaže, pohištvo, neuporabni gospodinjski stroji in drugi nerabni kosi gospodinjske in podobne opreme.

(6) OEEO je električna in elektronska oprema, ki je odpadek, v skladu s predpisom, ki ureja ravnanje z odpadki, vključno z vsemi sestavinami, podsklopi in potrošnim materialom, ki so del opreme, ko se jo zavriže.

(7) »Nevarni odpadki iz gospodinjstev« so tisti nevarni odpadki, ki v majhnih količinah redno ali občasno nastajajo v gospodinjstvih ter mora biti njihovo zbiranje in nadaljnje ravnanje v skladu s predpisi urejeno preko izvajalca javne službe. Nevarni odpadki iz gospodinjstev so zlasti ostanki ali neporabljeni oziroma nerabna odpadna mineralna olja, barve, laki, škropiva, zdravila, baterijski vložki in akumulatorji, snovi, ki vsebujejo živo srebro ter drugi odpadki z značajem nevarnih odpadkov, ki nastajajo ob porabi v gospodinjstvih.

(8) »Ostanek odpadkov« so neopredeljivi in nerazgradljivi komunalni odpadki, torej tisti komunalni odpadki, ki jih ni mogoče razvrstiti med biološke odpadke, sekundarne surovine

ali nevarne odpadke iz gospodinjstev, po svoji naravi pa tudi ne sodijo med kosovne odpadke ter nastajajo ob porabi v gospodinjstvih in vzporedno z dejavnostmi drugih subjektov, ki ustvarjajo komunalne odpadke; med ostanek odpadkov sodijo tudi ostanki iz prebiranja in predelave ostalih frakcij odpadkov; ostanek odpadkov se praviloma odlaga na odlagališče; za povzročitelja veljajo kot »ostanek odpadkov« vsi odpadki, ki jih z vzpostavljenim sistemom ni mogoče zbirati in obdelati.

(9) »Predpisana posoda za odpadke« je posoda, v katero povzročitelj zbirja odpadke in iz katere jih izvajalec prevzema; predpisane posode za odpadke so skladno z veljavno tehnologijo ravnanja z odpadki določene s Pravilnikom iz 4. člena tega odloka in so različnih prostornin in različnih karakteristik za različne namene (namenske posode za odpadke).

(10) »Namenske predpisane posode za odpadke« so »predpisane posode za odpadke«, namenjene zbiranju različnih frakcij komunalnih odpadkov, skladno s tehnologijo ločenega zbiranja odpadkov (namenske posode za zbiranje bioloških odpadkov in organskih kuhinjskih odpadkov, za zbiranje posameznih frakcij sekundarnih surovin, za zbiranje ostanka odpadkov, za zbiranje kosovnih odpadkov in podobno).

(11) »Namenska predpisana vreča za odpadke« je vreča iz primernega materiala in z ustrezno oznako, ki jo izvajalec prodaja povzročiteljem za občasno zbiranje ostanka odpadkov. Cena »namenske predpisane vreče za odpadke« vključuje stroške ravnanja z v njej vsebovanimi odpadki.

(12) »Odjemni prostor« je prostor, s katerega izvajalec prazni namenske predpisane posode za odpadke; ta prostor je praviloma na javni površini, lahko pa je tudi na funkcionalni površini in mora biti izvajalcu prosti in nemoteno dosegljiv. Lokacije odjemnih prostorov določi izvajalec v soglasju s povzročitelji, pri čemer je lokacija odjemnega prostora lahko oddeljena praviloma največ 5 metrov od transportne poti smetarskega vozila (kategorizirane občinske ceste, po kateri poteka odvoz odpadkov; transportna pot je podrobnejše opredeljena v programu odvoza). Kadar dostop ni zagotovljen za smetarsko vozilo, se odjemni prostor določi na mestu, ki je še dostopno za smetarsko vozilo. V primeru, če med izvajalcem in povzročiteljem ni soglasja glede lokacije odjemnega prostora, določi odjemni prostor pristojni organ.

(13) »Zbirni prostor« je prostor, na katerem so postavljene namenske predpisane posode za biološke odpadke in za ostanek odpadkov v času, ko se ti odpadki zbirajo; zbirni prostor je lahko hkrati tudi odjemni prostor, praviloma pa je lociran čim bliže nastajanju odpadkov.

(14) »Ekološki otok« ali zbiralnica (v nadaljevanju zbiralnica) je prostor, na katerem stojijo namenske predpisane posode za ločeno zbiranje sekundarnih surovin (na primer za steklo, papir, kovine, plastiko in podobno). »Zbiralnica« je pokrit ali nepokrit posebej urejen in opremljen prostor za ločeno zbiranje in začasno hranjenje posameznih frakcij, kjer jih povzročitelji prepuščajo izvajalcu. Zbiralnica je praviloma na javni površini, kadar ni ogrožena njena funkcija. Lokacije, zemljišče, objekte in potrebeni dostop z vozilom za odvoz odpadkov zagotavlja pristojni organ na predlog izvajalca, namestitev posod pa izvajalec sam. Kadar je ogrožena funkcija javne površine, zagotovi pristojni organ drugo primerno zemljišče in dostop.

(15) Zbirni center je pokrit ali nepokrit posebej urejen in opremljen prostor za ločeno zbiranje vseh vrst frakcij, kjer jih povzročitelji iz gospodinjstev, ki se nahajajo na območju občine, lahko brezplačno prepuščajo izvajalcu, in frakcij, ki jih izvajalec sam prevzame v zbiralnicah, in za začasno hranjenje posameznih frakcij do prevzema frakcij ali njihove prepustitve v ponovno uporabo, predelavo ali odstranjevanje. Zbirni center je hkrati urejen kot zbiralnica nevarnih frakcij, kjer se te frakcije tudi začasno skladijo.

(16) Premična zbiralnica nevarnih frakcij komunalnih odpadkov je tovorno vozilo, opremljeno (lahko tudi s samostojnim zaboljnikom) za ločeno zbiranje nevarnih frakcij, ki s postanki na naseljenih območjih omogoča, da povzročitelji iz gospodinjstev izvajalcu te frakcije oddajajo.

(17) Ravnanje z odpadki zajema zbiranje, prevažanje, predelavo, skladiščenje in odstranjevanje odpadkov, vključno s kontrolo tega ravnanja in okoljevarstvenimi ukrepi.

(18) Zbiranje odpadkov je pobiranje odpadkov, ki jih njihovi imetniki prepričajo zbiralcem odpadkov ter razvrščanje ali mešanje teh odpadkov, z namenom prevoza zaradi njihove predelave ali odstranjevanja.

(19) Predelava odpadkov so postopki, določeni v predpisih, ki urejajo ravnanje z odpadki. Predelava odpadkov je namenjena koristni uporabi odpadkov ali njihovih sestavin in zajema predvsem reciklažo odpadkov za predelavo v surovine in ponovno uporabo odpadkov ter uporabo odpadkov kot gorivo v kurih napravi ali industrijski peči ali uporabo odpadkov za pridobivanje goriva. Sežiganje komunalnih in drugih odpadkov s topotno obdelavo z namenom njihovega odstranjevanja ni obdelava odpadkov.

(20) Odstranjevanje odpadkov so postopki, določeni v predpisih, ki urejajo ravnanje z odpadki. Odstranjevanje odpadkov je namenjeno končni oskrbi odpadkov, ki jih ni mogoče predelati, in zajema predvsem obdelavo odpadkov z biološkimi, termičnimi ali kemično-fizikalnimi metodami in odlaganje odpadkov.

(21) Začasno skladiščenje odpadkov je skladiščenje odpadkov zaradi ustreznega zajemanja ali zbiranja na kraju njihovega nastajanja pred zagotovitvijo predelave ali odstranitve.

(22) »Pristojni organ« je organ (oddelek) občinske uprave, pristojen za gospodarsko javno službo, ki je predmet tega odloka (v nadaljnjem besedilu: pristojni organ).

(23) »Program odvoza« je program ravnanja z odpadki, z vsebino določeno v 19. in 22. členu tega odloka, ki ga pripravi in sprejme izvajalec ob soglasju pristojnega organa.

II. ORGANIZACIJSKA IN PROSTORSKA ZASNOVA IZVAJANJA JAVNE SLUŽBE

3. člen

(oblika izvajanja javne službe)

Javno službo na celotnem območju občine izvaja oseba zasebnega prava, ki se ji v skladu z zakonom, ki ureja gospodarske javne službe, in zakonom, ki ureja javno-zasebno partnerstvo, podeli koncesijo ali z njo sklene druga oblika javno-zasebnega partnerstva (v nadaljevanju: koncesionar, izvajalec) v obsegu in pod pogoji, določenimi s tem odlokom.

4. člen

(Tehnični pravilnik o zbiranju in prevozu komunalnih odpadkov)

(1) Občinski svet sprejme Tehnični pravilnik o zbiranju in prevozu komunalnih odpadkov na predlog župana.

Obrazložen osnutek pravilnika iz prejšnjega odstavka mora na zahtevo župana pripraviti izvajalec. V enaki obliki in postopku se sprejmejo tudi vse dopolnitve in spremembe pravilnika.

(2) Pravilnik iz prejšnjega odstavka tega člena obsega:

- opredelitev tehnologije ravnanja z odpadki;
- način določitve števila odvozov odpadkov po posameznih kategorijah, skladno s tem odlokom;
- tehnologijo, pogoje in način ločenega zbiranja odpadkov;

– standardizacijo predpisanih posod za odpadke, vključno z natančnimi merili za določanje izhodiščne prostornine posod, potrebne posameznemu povzročitelju oziroma skupini povzročiteljev;

– standardizacijo namenskih predpisanih vreč za ostanek odpadkov in pogoje njihove uporabe;

– minimalni standard opreme zbiralnic (vrsta in število predpisanih posod, vzdrževanje predpisanih posod ...);

– postopek izdajanja pogojev in soglasij po pooblastilih iz tega odloka;

– podrobnejšo vsebino katastra zbirnih in odjemnih prostorov, zbiralnic, zbirnih centrov in malih komunalnih kompostarn;

– druge sestavine, določene s tem odlokoma (pojem občanske uporabe oziroma začasnega izostanka iz 8. člena ...);

– druge pogoje, merila in pravila, potrebna za organizirano in s predpisi usklajeno ravnanje z odpadki ter za nemoteno delovanje javne službe.

(3) Pravilnik iz prejšnjega odstavka se mora tekoče usklajevati s spremembami predpisov, tehnološkimi, kulturnimi in sociološkimi značilnostmi ter drugimi dogajanjem v prostoru.

5. člen

(pravice in obveznosti izvajalca javne službe)

(1) Izvajalec ima pravice in obveznosti:

– rednega, trajnega, neprekjenega in strokovnega izvajanja vseh storitev javne službe;

– v sodelovanju s pristojnim organom skrbeti za razvoj, načrtovanje in pospeševanje javne službe ter za investicijsko načrtovanje in gospodarjenje z objekti, napravami in sredstvi, potrebnimi za izvajanje javne službe;

– pripraviti besedilo osnutka in obrazložitve Pravilnika iz 4. člena odloka;

– pripravljati predlog programa odvoza odpadkov iz 19. člena;

– voditi katalog zbirnih in odjemnih prostorov, zbiralnic, zbirnih centrov, malih komunalnih kompostarn;

– v imenu in za račun občine voditi katalog divjih odlagališč;

– voditi podatkovne baze za obračun smetarine;

– sklepati pogodbe s pogodbenimi povzročitelji odpadkov (27. člen) in povzročitelji iz šestega odstavka 29. člena,

– pripravljati letne in dolgoročne plane izvajanja gospodarske javne službe po tem odloku ter poročila o poslovanju in izvajaju gospodarske javne službe (31. člen).

(2) Glede zadev, ki niso posebej urejene s tem odlokom, zlasti glede oskrbovalnih standardov, vrste posod, razvrstitev objektov in naprav, vzdrževalnih, organizacijskih in drugih standardov in normativov za izvajanje javne službe, se mora izvajalec javne službe ravnati po predpisih, ki urejajo javno službo.

6. člen

(javno pooblastilo za predpisovanje projektnih pogojev in dajanje soglasij)

(1) Izvajalec ima, glede na vsebino izvajanja javne službe in glede na infrastrukturo, ki jo opredeljuje ta odlok, skladno z zakonom, ki ureja graditev objektov, javno pooblastilo za predpisovanje projektnih pogojev in dajanje soglasij, kolikor to ni v nasprotju z zakonom.

(2) Izvajalec je dolžen na vlogo stranke izdelati tudi predhodne strokovne pogoje ali mnenje.

(3) Do sprejema ustreznih prostorskih aktov, kot jih ureja zakon, ki ureja prostorsko načrtovanje, ima izvajalec tudi javno pooblastilo za izdajo soglasja na projektno dokumentacijo za pridobitev gradbenega dovoljenja.

(4) Izvajalec je pogoje za izdajo soglasij dolžen predhodno uskladiti z občino, slednja pa ima pravico pred izdajo soglasja seznaniti se z le-tem.

(5) Če ni v zakonu, podzakonskem predpisu ali v tem odloku določeno drugače, o pritožbah zoper odločitve izvajalca, ki jih ta v upravnem postopku sprejema pri izvajanju javnih pooblastil, odloča župan.

7. člen

(uporabniki storitev javne službe)

(1) Uporabniki storitev javne službe, ki je predmet urejanja v tem odloku, so povzročitelji odpadkov (v nadaljnjem besedilu: povzročitelj odpadkov).

(2) Povzročitelj odpadkov je vsaka oseba, katere delovanje ali dejavnost na območju občine povzroča nastajanje odpadkov, in sicer predvsem:

- a) fizične osebe, kot gospodinjstva,
- b) fizične osebe, kot samostojni podjetniki in obrtniki,
- c) lastniki ali najemniki gospodarskih in počitniških objektov ter drugih objektov, ki so namenjeni občasni uporabi,
- d) pravne osebe, ki razpolagajo s poslovnimi prostori, v oziroma ob katerih nastajajo komunalni odpadki,
- e) osebe, ki upravlja javne površine (npr. tržnice, sejmische, igrišča, avtobusne postaje, parke, parkirišča, ulice, pločnike in podobno),

f) osebe, ki organizirajo kulturne, športne in druge javne prireditve ali uporabljajo javne ali zasebne površine in druge nepremičnine v namen, ki odstopa od njihove običajne javne ali zasebne rabe.

(3) V primeru, ko povzročitelj odpadkov le-te povzroča z več oblikami delovanja ali dejavnosti (npr. fizična oseba hkrati kot gospodinjstvo in kot lastnik ali najemnik gospodarskih in počitniških objektov ter drugih objektov, ki so namenjeni občasni uporabi), je dolžen storitev javne službe plačevati posebej za vsako obliko delovanja ali dejavnosti, s katero se povzročajo odpadki.

(4) Ob izselitvi oziroma prenehanju uporabe stanovanjskih, poslovnih in drugih prostorov namenjenih začasnemu oziroma občasnemu bivanju ali izvajanju dejavnosti, mora lastnik nevseljenost oziroma neuporabo teh prostorov, daljšo od enega leta, izvajalcu potrditi s pisno izjavo.

(5) V primerih, ko ni mogoče ugotoviti ali določiti povzročitelja odpadkov (npr. divja odlagališča), se za povzročitelja šteje lastnik zemljišča ali nepremičnine, kjer so odloženi odpadki, kolikor jih lastnik zemljišča ni prijavil pristojni inšpekcijski službi v roku 15 dni od dneva, ko je za odpadke izvedel oziroma bi ob običajni skrbnosti zanje moral izvedeti.

8. člen

(povzročitelji odpadkov)

(1) Za potrebe izvajanja tega odloka je gospodinjstvo oseba ali skupina oseb, ki ne glede na pravni temelj (lastništvo, najem, dejanska uporaba ...) prebiva v eni stanovanjski enoti, in jo v razmerju do javne službe oziroma do izvajalca zastopa ena od polnoletnih oseb v gospodinjstvu, ki je za obveznosti po tem odloku za člane gospodinjstva nerazdelno odgovorna v razmerju do izvajalca.

(2) Oseba, ki oddaja v najem stanovanjski ali drug prostor (v nadaljevanju: najemodajalec), je dolžna v najemni pogodbi določiti povzročitelja odpadkov in najkasneje teden dni pred pričetkom najemnikove rabe stanovanjskega ali drugega prostora izvajalcu posredovati en izvod te pogodbe ali naročila najemnika. V nasprotnem se šteje za povzročitelja najemodajalec stanovanjskega ali drugega prostora.

(3) Občasna uporaba oziroma začasni izostanek uporabe objekta, v zvezi s katerim se povzročitelju obračunava sметarna, zavezanca ne odvezuje plačila smetarine. Pojem občasne uporabe oziroma začasnega izostanka se podrobnejše definira v Pravilniku iz 4. člena tega odloka.

(4) Za objekte, na katerih je posest opuščena, ni obveznosti po tem odloku. Breme dokazovanja dejstva opuščenosti posesti je na strani lastnika.

(5) Kot povzročitelji odpadkov oziroma kot uporabniki storitev javne službe, se lahko obravnavajo upravniki stanovanjskih in poslovnih objektov ali upravljavci javnih in drugih površin ter izvajalci javnih služb, ki so pristojni za zbiranje odpadkov v okviru ali zaradi storitev, ki jih zagotavlja ustrezna javna služba.

(6) V primeru ko upravnik nastopa naproti izvajalcu javne službe v svojem imenu in na račun lastnika ali skupnosti lastnikov stanovanj ali poslovnih prostorov, pridobi v razmerju do izvajalca pravice in obveznosti sam. Če upravnik stanovanj oziroma poslovnih prostorov nastopa v imenu lastnika ali sku-

nosti lastnikov, postanejo vsi lastniki do izvajalca solidarni upniki in dolžniki. Drugačen dogovor med lastniki v razmerju do izvajalca nima pravnega učinka.

9. člen

(uporaba storitev javne službe)

(1) Uporaba storitev javne službe je za povzročitelje odpadkov obvezna v okvirih, ki jih določa ta odlok.

(2) Zbiranje in prevoz odpadkov, za katere ta odlok posebej ne ureja ravnanja, organizirajo povzročitelji sami v skladu s predpisi in po potrebi v skladu z navodili izvajalca.

III. ZBIRANJE ODPADKOV

10. člen

(zbiranje odpadkov)

(1) Vse odpadke se zbira ločeno na izvoru.

(2) Pogoje in načine ločenega zbiranja odpadkov ter posebne primere drugačnega načina ravnanja z odpadki, kolikor niso posebej opredeljeni s tem odlokom oziroma z ustreznimi predpisi na področju ravnanja z odpadki, ureja Pravilnik iz 4. člena tega odloka.

11. člen

(ločeno zbiranje)

(1) Povzročitelji odpadkov so po vrstah ločene komunalne odpadke dolžni zbirati in odlagati v namenske predpisane posode, postavljene na zbirnih prostorih ter na zbiralnicah, zbirnih centrih in malih komunalnih kompostarnah v obsegu in na način, kot je določeno s Pravilnikom iz 4. člena tega odloka.

(2) Z ločenim zbiranjem odpadkov so povzročitelji dolžni začeti takoj, ko izvajalec določi način in kraj zbiranja ter zagotovi namenske predpisane posode za odpadke in to na način, kot ga omogočajo razpoložljive posode.

(3) Ne glede na določila prejšnjih odstavkov je dovoljeno tudi redno zbiranje komunalnih odpadkov v namenskih predpisanih vrečah za odpadke, ki jih povzročitelj odloži na odjemne prostore, če je to potrebno zaradi nedostopnosti ali velike oddaljenosti odjemnega prostora. V takih primerih zbiranja komunalnih odpadkov morajo povzročitelji tipizirane vrečke do prevzema hraniti v stanovanjskih ali poslovnih prostorih, kjer odpadki nastajajo, ali v posebnih, za to namenjenih zaprtih in pokritih prostorih.

12. člen

(uporaba predpisanih posod za odpadke in predpisanih vreč za odpadke)

(1) Predpisana posoda za odpadke ne sme biti napolnjena tako, da je ni mogoče zapreti.

(2) Večje količine odpadkov, ki se pojavijo občasno, se lahko odloži v namensko predpisano vrečo za odpadke, ki jo je potrebno postaviti na odjemni prostor poleg predpisane posode na dan pred odvozom.

(3) Če količina odpadkov redno (vsaj dvakrat mesečno) presega prostornino predpisane posode za odpadke, izvajalec povzročitelju določi ustrezeno povečanje prostornine posode ali pogostost odvozov glede na Pravilnik iz 4. člena odloka.

13. člen

(določitev zbirnih in odjemnih prostorov ter zbiralnic, zbirnih centrov in malih komunalnih kompostarn)

(1) Načrtovalci prostora in projektanti stanovanjskih sosesk, proizvodnih in drugih poslovnih zgradb ter drugih objektov, kjer bodo nastajali odpadki, morajo določiti zbirne in odjemne prostore ter zbiralnice, kot jih določa ta odlok, njihovi investitorji pa so dolžni zagotoviti njihovo izgradnjo in jih morajo premiti z namenskimi predpisanimi posodami za biološke od-

padke, ostanek odpadkov in druge odpadke v okviru dejavnosti ter ločeno zbrane frakcije med komunalnimi odpadki.

(2) V obstoječih naseljih, poslovnih zgradbah, proizvodnih obratih in drugih objektih urejajo, gradijo in obnavljajo zbirne in odjemne prostore lastniki objektov na podlagi ustreznega upravnega dovoljenja, zbiralnice pa ureja izvajalec. Kolikor je zbirni prostor hkrati tudi odjemni prostor, ga urejajo (vzdržujejo red in čistočo, dostopi v zimskem času) lastniki objektov, oziroma izvajalec na njihov račun. Z ureditvijo zbirnega prostora na javni površini, ki ni hkrati tudi odjemni prostor, mora soglašati pristojni organ.

(3) Upravljavci trgovskih in gostinskih lokalov, javnih zgradb, parkirišč in drugih javnih površin morajo ob objektih oziroma na njih postaviti koše za odpadke in posode za ločeno zbiranje odpadkov oziroma zbiralnice. Upravljavci trgovskih in gostinskih lokalov, javnih zgradb in drugih javnih površin lahko skupaj za več objektov ali površin skupno uredijo zbiralnice, če to omogočajo prostorske razmere in pogoji in je to smiseln ter racionalno. Lastniki oziroma uporabniki v tem odstavku opredeljenih objektov in površin so dolžni koše za odpadke nabaviti, jih postaviti in izpraznjevati v tipizirane posode za odpadke, upoštevajoč pri tem tudi določila odloka, ki ureja gospodarsko javno službo urejanja in čiščenja javnih površin. Odpadke na javnih površinah je dolžen zbirati upravljavec javne površine in jih predati izvajalcu javne službe.

(4) Zbirni centri in male komunalne kompostarne so občinska infrastruktura v upravljanju izvajalca javne službe po določilih tega odloka.

14. člen

(lastništvo)

(1) Zbiralnice so občinska infrastruktura.

(2) Prva nabava predpisanih posod za odpadke bremenii investitorja oziroma lastnika objekta. Izvajalec vodi predpisane posode za odpadke v evidenci osnovnih sredstev in skrb za njihovo vzdrževanje, pranje in obnavljanje v breme javne službe.

(3) Ne glede na določilo prejšnjega odstavka tega člena se v primeru, ko do poškodovanja ali uničenja predpisane posode pride zaradi neustreznega krivdnega ali hudo malomarnega ravnanja povzročitelja, za stroške popravila ali zamenjave posode bremenii povzročitelja.

(4) Redno in investicijsko vzdrževanje zbiralnic bremenii sredstva javne službe in se jih vključi v ceno storitve.

15. člen

(pogoji, ki jih morajo izpolnjevati zbirni in odjemni prostor)

Zbirni prostor izven objekta in odjemni prostor za odpadke morata ustrezzati estetskim, higiensko-tehničnim in požarno-varstvenim pogojem in ne smeta ovirati ali ogrožati prometa na javnih prometnih površinah.

16. člen

(prostornina in število predpisanih posod za odpadke)

(1) Prostornino in število predpisanih posod za odpadke na posameznem zbirnem prostoru po merilih iz Pravilnika iz 4. člena določa izvajalec ter jih sproti prilagaja tehnologiji ravnanja z odpadki, obsegu in strukturi odpadkov ter izkušnjam ob izvajjanju javne službe.

(2) Izvajalec lahko določi eno ali več predpisanih posod za odpadke za več povzročiteljev skupaj.

17. člen

(vodenje katastra zbirnih in odjemnih prostorov ter zbiralnic)

(1) Izvajalec vodi katalog zbirnih in odjemnih prostorov ter zbiralnic s podatki o vrstah, tipih in prostornini predpisanih posod za odpadke na posameznih prostorih, v povezavi s podatki o povzročiteljih. Podrobnejšo vsebino katastra določa Pravilnik iz 4. člena odloka.

(2) Uskladitev, vzdrževanje ter finančna razmerja v zvezi z uskladitvijo in vzdrževanjem katastra ureja koncesijska oziroma druga ustrezna pogodba.

(3) Kataster se vodi skladno s predpisi, ki urejajo vodenje zbirnega katastra gospodarske javne infrastrukture, in usklajeno s standardi in normativi geografskega informacijskega sistema.

(4) Kataster se vodi v obliki elektronske baze podatkov, ki mora biti občini neprekinjeno dostopna (»on-line«).

(5) Izvajalec je dolžen posredovati informacije iz katastra osebam, ki za to izkažejo pravni interes, in sicer v obsegu izkazanega pravnega interesa.

(6) Skladno z določili zakona, ki ureja dostop do informacij javnega značaja, je izvajalec prosilcem dolžen posredovati vse informacije iz katastra, razen tistih informacij, za katere isti zakon določa, da prosilcem ne smejo biti posredovane. Informacije javnega značaja, ki se nanašajo na prosilca, je izvajalec slednjemu dolžen posredovati brezplačno, za posredovanje ostalih informacij javnega značaja pa je izvajalec prosilcem upravičen zaračunati stroške skladno z uredbo, ki ureja posredovanje informacij javnega značaja.

(7) Z osebnimi podatki iz katastra mora izvajalec ravnati na predpisani način.

IV. ODVOZ ODPADKOV

18. člen

(priprava odpadkov za odvoz)

(1) Povzročitelj pred predvidenim časom odvoza, določenim s programom iz tretjega odstavka 19. člena tega odloka, prestavi predpisane posode za odpadke z zbirnega prostora na odjemni prostor, po odvozu pa prazne takoj vrne na zbirni prostor oziroma to storiti izvajalec na osnovi naročila povzročitelja (šesti odstavek 29. člena odloka).

(2) Povzročitelji so dolžni vzdrževati čistočo na zbirnih in odjemnih prostorih in dovoznih poteh do odjemnega mesta. V zimskem času so dolžni omogočiti izvajalcu dostop do odjemnega prostora.

(3) Če povzročitelj ne ravna v skladu z prejšnjim odstavkom, mora izvajalec očistiti odjemni prostor in račun izstavi povzročitelju ali upravniku, ki zastopa skupnost lastnikov stanovanja ali poslovnih prostorov oziroma drugi osebi, ki za obveznosti po tem odloku nerazdelno odgovarja (prvi odstavek 8. člena).

(4) Kadar izvajalec onesnaži zbirni ali odjemni prostor, ga je dolžen takoj očistiti.

(5) Nihče ne sme izvajalcu onemogočati ali ovirati dostopa do odjemnega prostora ali zbiralnice.

(6) Osebam, ki za to nimajo pisnega dovoljenja izvajalca, je prepovedano prebiranje, prelaganje ali odvažanje odpadkov iz zbirnih ali odjemnih mest.

19. člen

(potek zbiranja, in odvoza)

(1) Tehnologijo in časovni potek zbiranja in odvoza odpadkov določi izvajalec v soglasju s pristojnim organom.

(2) Izvajalec mora opredeliti tudi rešitev za čas, ko bodo določeni kraji težko dostopni ali nedostopni za njegova vozila.

(3) Zbiranje odpadkov poteka po programu odvoza, ki ga sprejme izvajalec ob soglasju pristojnega organa. Program mora biti tekoče usklajevan z ugotovitvami iz presoje vplivov na okolje in z drugimi spremenjenimi okoliščinami.

20. člen

(vozila za odvoz odpadkov, biološki odpadki)

(1) Izvajalec je dolžen vse odpadke odvažati s posebej urejenimi vozili, ki omogočajo brezplačno nakladanje in odvažanje odpadkov v skladu z veljavnimi predpisi, brez nedopustnih vplivov na okolje.

(2) Izvajalec je dolžen odpadke odvajažati na določen dan ovoza in namensko predpisane posode za biološke odpadke in za ostanek odpadkov izprazniti tudi, če niso polne.

(3) V naseljih z več kot 500 prebivalci ter v drugih naseljih, ki jih določi pristojni organ, se morajo namenske predpisane posode za biološke odpadke in za ostanek odpadkov prazniti, razen v zimskem času, praviloma enkrat tedensko, druge namenske predpisane posode pa po potrebi. Na drugih območjih se odpadki odvajažajo praviloma enkrat na dva tedna.

Število odvozov odpadkov po posameznih kategorijah in glede na letne čase, se podrobno določi s Pravilnikom iz 4. člena tega odloka.

(4) V primeru, da izvajalec sam ne zmore opraviti nalog iz tega odloka, je dolžen poskrbeti, da to v njegovem imenu in na njegov račun opravi drug usposobljen izvajalec oziroma opravi v najkrajšem možnem času.

21. člen

(izpad odvoza)

V primeru izpada odvoza odpadkov zaradi višje sile ali večjih ovir na dovozu (sneg, zapora ceste ipd.), je izvajalec dolžen opraviti delo takoj po odstranitvi ovire oziroma v najkrajšem možnem času zagotoviti začasno odjemno mesto.

22. člen

(kosovni odpadki, nevarni odpadki iz gospodinjstva, drugi odpadki)

(1) Odvoz kosovnih odpadkov in prevzem nevarnih odpadkov iz gospodinjstev se izvajata na način in po programu iz tretjega odstavka 19. člena.

(2) Prevzem nevarnih odpadkov iz gospodinjstev poteka po programu odvoza iz 19. člena, ki ga določi izvajalec ob soglasju pristojnega organa tako, da je zagotovljen strokoven prevzem teh odpadkov od povzročiteljev.

(3) Izvajalec lahko ob soglasju pristojnega organa občasno organizira tudi zbiranje drugih odpadkov z značajem sekundarnih surovin, za katere ni organiziranega rednega ločenega zbiranja. S soglasjem se določi program in tehnologijo zbiranja.

(4) V času obratovanja zbirnega centra je možno te odpadke oddati, v skladu s tehničnim pravilnikom, brezplačno.

V. ODSTRANJEVANJE ODPADKOV

23. člen

(odlaganje odpadkov)

(1) Ostanek odpadkov, kot je opredeljen s tem odlokom, je dovoljeno odlagati samo na urejeno odlagališče, in sicer skladno z odlokom, ki ureja odlaganje ostankov predelave ali odstranjevanja komunalnih odpadkov.

(2) Določene vrste odpadkov je možno uporabiti za sanacijo degradiranih površin. Pogoje za ureditev teh površin, izvedbo odlaganja oziroma takšne sanacije in vrste odpadkov, ki jih je dovoljeno odlagati na ta način, izvajalec določi z načrtom po predpisih o ravnanju z odpadki in o posegih v prostor, izdanim ob soglasju pristojnega organa.

24. člen

(divja odlagališča)

(1) Odlagališča odpadkov, za katera niso bila izdana ustrezna dovoljenja (v nadaljnjem besedilu: divja odlagališča), se sanirajo v skladu z odločbo pristojne inšpekcije ali nalogom pristojnega organa.

(2) Kdor odloži odpadke, ki bi jih moral predati izvajalcu ali druge odpadke izven za to določenih odlagališč odpadkov oziroma za to določenih krajev, je dolžen poravnati stroške sanacije. Če povzročiteljev ni mogoče ugotoviti, izvede sanacijo divjega odlagališča v okviru javne službe izvajalec in se stroški krijejo iz sredstev občine.

25. člen

(kataster divjih odlagališč)

(1) Divje odlagališče se do sanacije registrira v katastru divjih odlagališč, ki ga v imenu in za račun občine vodi izvajalec in obravnava v skladu z normativi za sanacijo divjih odlagališč.

(2) Kataster divjih odlagališč se vodi v grafični in tekstualni oblik, skladno z občinskim geografskim sistemom, vsebuje pa podatke o lokaciji posameznega odlagališča, vrstah in količini odloženih odpadkov.

VI. FINANCIRANJE JAVNE SLUŽBE

26. člen

(viri financiranja)

(1) Financiranje javne službe se zagotavlja:

- a) iz plačil uporabnikov storitev javne službe, to je:
 - plačil pogodbene povzročiteljev,
 - smetarine, ki jo plačujejo drugi povzročitelji,
 - b) iz proračuna občine za namene določene s tem odlokom in drugimi predpisi,
 - c) iz dotacij, donacij in subvencij,
 - d) iz sredstev EU, pridobljenih iz strukturnih in drugih skladov,
- e) iz drugih virov (iz prodaje ločeno zbranih frakcij ...).

(2) Podrobnejši način obračunavanja obveznosti po viru iz točke a) prejšnjega odstavka se določi v pravilniku o načinu obračunavanja stroškov, povezanih z izvajanjem javne službe, ki ga sprejme občinski svet v obliki predpisa.

(3) Obveznosti po viru iz točke a) prvega odstavka tega člena se uporabnikom zaračunavajo po tarifi, ki jo na pobudo izvajalca in na predlog župana v obliki predpisa sprejme občinski svet. Izvajalec je pripravljeni predlog tarife dolžen uskladiti z občinsko upravo, dolžen pa je tudi sodelovati pri njegovi obravnavi na občinskem svetu.

(4) Obveznosti po viru iz točke a) prvega odstavka v svojem imenu in za svoj račun (račun javne službe) zaračunava in pobira izvajalec.

27. člen

(pogodbeni povzročitelji)

(1) Pogodbeni povzročitelji so tisti, katerih delovanje ali dejavnost povzroča odpadke, ki po količini bistveno presegajo povprečno količino odpadkov na gospodinjstvo v občini. Odvoz se izvaja po potrebi. Cena je lahko različna za različne kategorije povzročiteljev. Predpisane posode za odpadke, v katere zbirajo odpadke pogodbeni povzročitelj, so v tem primeru praviloma last povzročitelja, ki jih je dolžen tudi vzdrževati in čistiti. Pogodbeni povzročitelj se lahko dogovori tudi za najem posod pri izvajalcu ali se z njim dogovori za njihovo čiščenje in vzdrževanje.

(2) Status pogodbenega povzročitelja pridobijo uporabniki poslovnih objektov, katerim pavšalni obračun iz 29. člena preseže količino za štiri osebe smetarine.

(3) Povzročitelj pridobi status pogodbenega povzročitelja s sklenitvijo pogodbe z izvajalcem. Sklenitev pogodbe z izvajalcem je skladno z zakonom in tem odlokom obvezna.

(4) Pogodbeni povzročitelj je dolžen izvajalcu predajati ločeno zbrane biološke odpadke in ostaneck odpadkov, lahko pa se z izvajalcem dogovori tudi za predajo ostalih ločeno zbranih frakcij odpadkov.

28. člen

(vsebina plačil uporabnikov storitev javne službe)

Smetarina in plačila pogodbenih povzročiteljev predstavljajo prihodek, ki ga za ravnanje z odpadki, ki ga zagotavlja javna služba, plačujejo povzročitelji.

29. člen
(smetarina)

(1) Smetarino plačujejo vsi povzročitelji odpadkov, ki nimajo statusa pogodbenega povzročitelja (drugi povzročitelji). Smetarina se zaračunava in plačuje praviloma dvomesečno. Smetarina je lahko diferencirana za različne kategorije povzročiteljev.

(2) Merilo za določitev smetarine je:

- za gospodinjstva: pavšalno določena količina oddanih odpadkov na osebo na mesec, ugotovljena kot povprečna količina vseh odpeljanih odpadkov na osebo na območju občine, izražena v kg,
- za uporabnike počitniških objektov: pavšalno določena količina oddanih odpadkov za dve osebi na način iz prve alineje,
- za poslovne dejavnosti oziroma za uporabnike poslovnih prostorov: pavšalno določena količina oddanih odpadkov sorazmerno s površino poslovnih prostorov, pri čemer se za vsakih 15 m² poslovne površine upošteva količina za eno osebo iz prve alineje; pavšalna količina za eno osebo iz prve alineje je tudi minimalna pavšalna količina, ki se zaračuna nosilcu poslovne dejavnosti.

(3) Smetarino so na podlagi obveznosti, določene z zakonom in tem odlokom, dolžni plačevati vsi povzročitelji, ki so po tem odloku dolžni zbirati odpadke, ne glede na to, ali odpadke odlagajo ali ne in ne glede na vrsto oziroma način odvoza odpadkov, razen pogodbenih povzročiteljev.

(4) Obveznost plačevanja smetarine nastane za povzročitelja:

- z dnem začetka izvajanja odvoza odpadkov,
- z dnem vselitve oziroma rojstva (za fizično osebo),
- z dnem začetka uporabe počitniškega objekta,
- z dnem pridobitve poslovnega objekta v last, posest, uporabo, najem ali upravljanje,
- z dnem začetka izvajanja poslovne dejavnosti.

(5) Kolikor povzročitelj ne ločuje odpadkov ali drugače ravna v nasprotju z navodili za odlaganje, ga je izvajalec dolžen na to na primeren način pisno opozoriti (npr. opozorilo na posodi). Če povzročitelj tudi po pridobitvi opozorila ne upošteva navodil za odlaganje, mu lahko izvajalec, ne glede na druge določbe tega odloka, v okviru smetarine zaračuna dodatne stroške zaradi nepravilnega odlaganja odpadkov.

(6) Kolikor se povzročitelj in izvajalec dogovorita o storitvi, ki presega vsebino javne službe, ki je predpisana s tem odlokom (npr. odvoz iz zbirnega mesta, namesto iz odjemnega ...), je plačilo povzročitelja v tem delu prihodek javne službe.

(7) Občina je dolžna v okviru pristojnosti omogočiti izvajalcu javne službe pridobitev potrebnih podatkov uporabnikov storitev javne službe za obračun smetarine iz druge alineje, in sicer:

- število oseb s stalnim in začasnim bivališčem po naslovu bivanja na območju občine,
- podatke o nosilcih gospodinjstev,
- podatke o lastnikih oziroma uporabnikih počitniških objektov,
- podatke o površinah poslovnih objektov,
- podatke o datumu vselitve oziroma izselitve,
- podatke o začetku oziroma koncu izvajanja dejavnosti.

30. člen
(dolžnost obveščanja)

(1) Na območju, kjer že poteka organizirano zbiranje in odvoz odpadkov, mora novi povzročitelj odpadkov izvajalcu pisno prijaviti začetek uporabe nepremičnine ali drugo obliko pričetka povzročanja odpadkov najkasneje 15 dni pred začetkom uporabe nepremičnine oziroma pričetkom povzročanja odpadkov in se z izvajalcem dogovoriti o kraju prevzemnega mesta, številu predpisanih posod za zbiranje odpadkov in nji-

hovi dobavi ter drugih pogojev za začetek izvajanja storitev javne službe.

(2) Povzročitelj je dolžen najkasneje v petih dneh po nastanku pisno obvestiti izvajalca o vsaki spremembi podatkov, ki vplivajo na obračun smetarine.

(3) V primeru, ko se ugotovi, da je povzročitelj izvajalca oškodoval s posredovanjem netočne oziroma lažne spremembe podatkov iz prejšnjega odstavka ali če mu ustreznih podatkov ni posredoval oziroma ni pravočasno posredoval, lahko izvajalec povzročitelju zaračuna razliko med zaračunano in dejansko smetarino, ki bi mu jo zaračunal, če bi povzročitelj posredoval pravilne podatke ali bi mu jih posredoval pravočasno, z zakonitimi zamudnimi obrestmi od prvega dne obračuna po nepravilnih oziroma lažnih podatkih.

VII. PROGRAMI JAVNE SLUŽBE IN PONOČANJE

31. člen

(programi javne službe, poročanje)

(1) Izvajalec je dolžen vsako leto pripraviti predlog letnega programa javne službe za prihodnje leto in ga skupaj z devetmesečnim poročilom o poslovanju in izvajaju gospodarske javne službe najkasneje do 15. 11. vsakega tekočega leta predložiti pristojnemu organu. Letni program sprejema občinski svet.

(2) Najkasneje v roku devetih mesecev po pričetku izvajanja gospodarske javne službe po tem odloku mora izvajalec pripraviti in pristojnemu organu predložiti predlog dolgoročnega plana javne službe za obdobje naslednjih petih let, ki mora obsegati tudi vizijo izgradnje infrastrukture. Kasnejše predloge dolgoročnih planov je izvajalec dolžen pripravljati vsako peto leto, za obdobje naslednjih petih let. Dolgoročni plan, kot tudi njegove morebitne spremembe, sprejema občinski svet.

(3) Izvajalec je dolžen najkasneje do 31. 5. vsakega naslednjega leta pristojnemu organu predložiti poročilo o poslovanju in izvajaju gospodarske javne službe v preteklem letu.

(4) Podrobnejša vsebina programov iz prvega in drugega odstavka ter poročila o poslovanju in izvajaju gospodarske javne službe iz prejšnjega odstavka se določi v koncesijski oziroma drugi ustrezni pogodbi.

VIII. NADZOR

32. člen

(izvajanje nadzora, obveščanje)

(1) Nadzor nad izvajanjem tega odloka opravljajo organi občinskega nadzora in inšpekcijske, pristojne državne inšpekcijske službe ter policija v okviru svojih pristojnosti.

(2) Pooblašcene osebe izvajalca so dolžne ugotovljene kršitve določil odloka dokumentirati in o tem obvestiti organ občinskega nadzora.

33. člen

(ravnanje v primeru ugotovljenih kršitev)

V primeru kršitve določil tega odloka organ občinskega nadzora ali pristojni inšpektor z odločbo odredi ukrepe za odpravo stanja, uvede postopek za kaznovanje kršilca odloka in o tem obvesti pristojni organ.

IX. ODLAGANJE OSTANKOV KOMUNALNIH ODPADKOV

34. člen

(gospodarska javna služba odlaganje ostankov predelave ali odstranjevanja komunalnih odpadkov)

Gospodarska javna služba odlaganje ostankov predelave ali odstranjevanja komunalnih odpadkov se izvaja na način, ki ga predpiše sedežna občina, kjer se ta dejavnost izvaja.

X. KAZENSKE DOLOČBE

35. člen

(opredelitev prekrškov in glob)

(1) Z globo 1400 EUR se kaznjuje za prekršek izvajalec, če:

1. odvaža odpadke z vozili, ki niso ustrezeno urejena (prvi odstavek 20. člena);

2. ne odvaža odpadkov v skladu s sprejetim letnim načrtom, ali ne prazni vseh namenskih predpisanih posod, ne glede na njihovo napolnjenost (drugi in tretji odstavek 20. člena);

3. ne poskrbi za pravočasno dopolnitve kapacitet za opravljanje javne službe, če njegove kapacitete občasno ali zaradi višje sile tega ne omogočajo (četrti odstavek 20. člena);

4. v rokih iz 28. člena odloka pristojnemu organu ne predloži letnega ali dolgoročnega programa gospodarske javne službe po tem odloku oziroma poročila o poslovanju in izvajanju gospodarske javne službe.

(2) Z globo 400 EUR se za prekršek iz prvega odstavka kaznjuje odgovorna oseba izvajalca.

36. člen

(1) Z globo 1400 EUR se kaznjuje za prekršek pravna oseba, če:

– odloži odpadke, ki bi jih morala predati izvajalcu, ali druga odpadke izven za to določenih odlagališč odpadkov oziroma za to določenih krajev (drugi odstavek 24. člena),

– kot upravljavec trgovskega ali gostinskega lokala, javne zgradbe, parkirišča ali druge javne površine ob objektu oziroma na njem ne postavi košev za odpadke in posod za ločeno zbiranje odpadkov oziroma zbiralnic, kot tudi, če košev za odpadke ne prazni redno v tipizirane posode za odpadke (tretji odstavek 13. člena),

– kot upravljavec javne površine ne zbira odpadkov z javne površine oziroma jih ne predaja izvajalcu javne službe ravnanja z odpadki (tretji odstavek 13. člena).

(2) Z globo 400 EUR se za prekršek kaznjuje odgovorna oseba pravne osebe, ki stori katerega od prekrškov iz prvega odstavka.

(3) Za storitev katerega od prekrškov iz prvega odstavka tega člena se posameznik, ki tak prekršek stori v zvezi s samostojnim opravljanjem dejavnosti, kaznjuje z globo 1400 EUR.

(4) Z globo 200 EUR se za prekršek kaznjuje posameznik – fizična oseba, ki stori katerega od prekrškov iz prvega odstavka tega člena.

(5) Plačilo stroškov sanacije iz tretjega odstavka 24. člena ne izključuje odgovornosti za prekršek.

37. člen

(1) Z globo 1400 EUR se kaznjuje za prekršek pravna oseba ali posameznik, ki stori prekršek v zvezi s samostojnim opravljanjem dejavnosti, če:

1. brez pooblastila izvajalca na zbirnem centru izvaja razvrščanje, prebiranje, obdelavo ali predelavo posameznih frakcij odpadkov (15. točka 2. člena);

2. nepooblaščeno izvaja dejavnost z elementi javne službe na območju občine (3. člen odloka);

3. ne oddaja izvajalcu javne službe komunalnih odpadkov ali jih ne oddaja na ustrezen oziroma predpisani način (prvi in drugi odstavek 9. člena);

4. ne zbira in odlaga odpadkov ločeno na predpisani način (prvi in drugi odstavek 10. člena);

5. kot investitor ne izvede izgradnje zbirnega ali odjemnega prostora ali zbiralnice skladno z upravnim aktom, ki omogoča investicijo ali zbirnega prostora prvič ne opremi z namenskimi predpisanimi posodami za biološke odpadke in za ostanek odpadkov (prvi odstavek 13. člena);

6. uredi ali preuredi ali vzdržuje zbirni prostor izven objekta oziroma odjemni prostor v nasprotju s pogoji iz 15. člena;

7. brez predpisane dovoljenja uporablja odpadke za sanacijo degradiranih površin ali jih odlaga v nasprotju z pogoji

in predpisano obliko izvedbe iz dovoljenja ali ob uporabi vrste odpadkov, ki ni dovoljena (drugi odstavek 23. člena);

8. ne obvesti takoj izvajalca o začetku povzročanja odpadkov na območju, kjer že poteka organizirano zbiranje in odvoz odpadkov (prvi odstavek 30. člena);

9. ne obvesti izvajalca v petih dneh po nastanku o sprememb, ki vpliva na izračun smetarine (drugi odstavek 30. člena) ali mu posreduje nepravilen datum ali da drugačne napačne podatke (tretji odstavek 30. člena).

(2) Z globo 400 EUR se za prekršek kaznjuje odgovorna oseba pravne osebe, ki stori prekršek iz prvega odstavka.

(3) Z globo 200 EUR se za prekršek kaznjuje posameznik – fizična oseba, ki stori katero od dejanj iz prvega odstavka.

38. člen

(1) Z globo 1400 EUR se kaznjuje za prekršek pravna oseba ali posameznik, ki stori prekršek v zvezi s samostojnim opravljanjem dejavnosti, če:

1. na zbirnem prostoru ali na zbiralnici in na za ta namen določenih prostorih ne odloži odpadkov v ustrezeno namensko predpisano posodo (prvi odstavek 11. člena), razen v primeru iz tretjega odstavka 11. člena;

2. odpadkov ne zbira ločeno na način kot ga določi izvajalec ali drugače ravna v nasprotju z navodili za odlaganje (drugi odstavek 11. člena, peti odstavek 29. člena);

3. napolni predpisano posodo tako, da je ni mogoče zapreti (prvi odstavek 12. člena);

4. večje količine odpadkov, ki presega prostornino razpoložljivih predpisanih posod, ne odloži poleg ustrezen posode v namenski predpisani vreči (drugi odstavek 12. člena);

5. po odvozu odpadkov takoj ne prestavi predpisane posode z odjemnega prostora nazaj na zbirni prostor (prvi odstavek 18. člena);

6. onesnaži zbirni ali odjemni prostor ali pot med zbirnim in odjemnim prostorom in ne poskrbi za takojšnje očiščenje onesnaženosti (drugi odstavek 18. člena);

7. s čemer koli ovira dostop do odjemnega prostora ali zbiralnice (tretji odstavek 18. člena);

8. brez dovoljenja izvajalca prebira, prelaga ali odvaja odpadke iz zbirnih ali odjemnih mest (šesti odstavek 18. člena).

(2) Z globo 400 EUR se za prekršek kaznjuje odgovorna oseba pravne osebe, ki stori prekršek iz prvega odstavka.

(3) Z globo 200 EUR se za prekršek kaznjuje posameznik – fizična oseba, ki stori katero od dejanj iz prvega odstavka.

(4) Plačilo stroškov sanacije iz tretjega odstavka 18. člena ne izključuje odgovornosti za prekršek.

XI. PREHODNE IN KONČNE DOLOČBE

39. člen

(uskladitev katastrov)

Kataster zbirnih in odjemnih prostorov ter zbiralnic (17. člen) ter kataster divjih odlagališč (25. člen) mora izvajalec uskladiti z dejanskim stanjem najkasneje v roku osemnajstih mesecev po uveljavitvi tega odloka.

40. člen

(tehnični pravilnik)

Osnutek pravilnika z obrazložitvijo iz 4. člena tega odloka pripravijo strokovne službe občinske uprave najkasneje v roku 12 mesecev po uveljavitvi tega odloka in je obvezni del dokumentacije za razpis koncesije oziroma druge oblike javno-zasebnega partnerstva.

41. člen

(pravilnik o načinu obračunavanja stroškov, tarifa)

Obrazložen osnutek pravilnika o načinu obračunavanja stroškov, povezanih z izvajanjem javne službe, ter tarife (drugi in tretji odstavek 26. člena odloka) pripravijo strokovne službe

občinske uprave v roku 6 mesecev od uveljavitve tega odloka in je obvezni del dokumentacije za razpis koncesije oziroma druge oblike javno-zasebnega partnerstva.

42. člen

(izvajalec javne službe)

Koncesija oziroma druga oblika javno-zasebnega partnerstva za izvajanje javne službe po tem odloku se osebi zasebnega prava iz 3. člena tega odloka podeli po prenehanju veljavnosti pravnega razmerja med občino in dosedanjim izvajalcem javne službe, veljavnega na dan uveljavitve tega odloka.

43. člen

(prenehanje veljavnosti starega odloka)

Z uveljavitvijo tega odloka preneha veljati Odlok o obveznem zbiranju, odvozu in odlaganju odpadkov na območju Občine Nova Gorica (Uradno glasilo občin Ajdovščina, Nova Gorica in Tolmin, št. 2/91).

44. člen

(uveljavitev odloka)

Ta odlok začne veljati petnajsti dan po objavi.

Št. 354-0038/2008-1

Miren, dne 2. septembra 2009

Župan
Občine Miren - Kostanjevica
Zlatko Martin Marušič l.r.

3791. Odlok o ureditvi javne službe zagotavljanja zavetišča za zapuščene živali

Na podlagi 17. člena Statuta Občine Miren - Kostanjevica (Uradni list RS, št. 112/07) in 27. člena Zakona o zaščiti živali (Uradni list RS, št. 98/99, 126/03, 14/07, 43/07 – UBP2) je Občinski svet Občine Miren - Kostanjevica na 14. seji dne 2. 9. 2008 sprejel

O D L O K

o ureditvi javne službe zagotavljanja zavetišča za zapuščene živali

I. SPLOŠNE DOLOČBE

1. člen

S tem odlokom se za območje Občine Miren - Kostanjevica (v nadaljevanju: občina) ureja obvezna lokalna javna služba zagotavljanja zavetišča za zapuščene živali (v nadaljevanju: javna služba).

S tem odlokom se določi predmet, območje in način opravljanja javne službe, postopek podelitve koncesije, pogoji, ki jih mora izpolnjevati prijavitelj za podelitev koncesije, pogoji opravljanja javne službe, pričetek, čas trajanja in prenehanje koncesijskega razmerja, viri in način financiranja javne službe, postopek imenovanja sveta zavetišča in imenovanja predstavnika občine v svet zavetišča ter nadzor nad izvajanjem javne službe.

II. PREDMET JAVNE SLUŽBE

2. člen

Dejavnost, ki je predmet javne službe obsega:

1. sprejem prijav o zapuščenih živalih,
2. zagotavljanje potrebne veterinarske pomoči zapuščenim živalim,

3. zagotavljanje ulova, prevoza, namestitve in oskrbe zapuščenih živali v zavetišču,

4. skrb za iskanje skrbnikov teh živali oziroma prodajo ali oddajo živali novim lastnikom,

5. skrb za ažurno vodenje registra psov,

6. druge naloge, določene z Zakonom o zaščiti živali ter Pravilnikom o pogojih za zavetišča za zapuščene živali.

III. OBMOČJE IZVAJANJA JAVNE SLUŽBE

3. člen

Območje izvajanja javne službe iz 1. člena tega odloka obsega območje Občine Miren - Kostanjevica.

IV. NAČIN OPRAVLJANJA JAVNE SLUŽBE

4. člen

Za izvajanje javne službe se podeli koncesija.

Koncesija se podeli kandidatu, ki izpolnjuje s tem odlokom predpisane pogoje, po postopku, določenem v tem odloku.

Koncesija se podeli za obdobje treh let.

V. POSTOPEK PODELITVE KONCESIJE

5. člen

Koncesionar za izvajanje javne službe se izbere na podlagi javnega razpisa, ki ga pripravi in izvede najmanj tričlanska strokovna komisija, ki jo imenuje župan Občine Miren - Kostanjevica (v nadaljevanju: komisija).

6. člen

Javni razpis mora vsebovati vsaj naslednje sestavine:

1. navedbo predmeta javne službe in območje njenega izvajanja,

2. navedbo pričetka in časa trajanja koncesijskega razmerja,

3. pogojev, ki jih mora izpolnjevati koncesionar,

4. merila za izbor koncesionarja,

5. pogojev opravljanja javne službe,

6. način financiranja javne službe,

7. navedbo, kdaj se šteje prijava na razpis za popolno, pravilno in pravočasno,

8. navedbo strokovnih referenc in drugih dokazil, ki morajo biti predložena za ugotavljanje usposobljenosti prijavitelja,

9. rok in način predložitve prijav na razpis. Rok za prijavo na razpis ne sme biti krajši od trideset dni od objave razpisa,

10. rok za izbor koncesionarja,

11. rok, v katerem bodo prijavitelji obveščeni o izboru,

12. rok, v katerem je potrebno pričeti z izvajanjem javne službe,

13. drugo.

V javnem razpisu se lahko podrobnejše opredelijo sestavine iz prejšnjega odstavka tega člena.

Javni razpis za izbiro koncesionarja se objavi v Uradnem listu Republike Slovenije v roku tridesetih dni od pričetka veljavnosti tega odloka.

7. člen

Javni razpis uspe, če je na razpis prispeala vsaj ena popolna, pravilna in pravočasna prijava.

Če javni razpis ne uspe, se ponovi, in sicer najkasneje v 60 dneh dneva zaključka neuspelega razpisa.

8. člen

Pri odločanju o izbiri koncesionarja se upoštevajo zlasti naslednja merila:

– strokovne in organizacijske sposobnosti prijavitelja,

– izvedbeni program oskrbe zapuščenih živali,

– dosedanje izkušnje prijavitelja.

9. člen

Komisija pregleda in oceni prijave na razpis. Prijavitelji, katerih prijave na razpis niso popolne, se pozovejo naj prijave v določenem roku dopolnijo.

10. člen

Po pregledu in ocenitvi prijav, komisija pripravi predlog izbire koncesionarja. O izbiri koncesionarja z odločbo odloči organ občinske uprave Mestne občine Nova Gorica, pristojen za kmetijstvo (v nadaljevanju: pristojni organ). Nepopolne prijave, ki v zahtevanem roku niso bile dopolnjene in prepozne prijave na razpis pristojni organ s sklepom zavrije.

Zoper odločbo in sklep iz prejšnjega odstavka tega člena je možna, v roku 15 dni od vročitve, pritožba na župana Mestne občine Nova Gorica.

11. člen

Z izbranim prijaviteljem se sklene koncesijska pogodba.

S koncesijsko pogodbo pogodbeni stranki podrobnejše opredelita koncesijsko razmerje.

Koncesijsko pogodbo pošlje pristojni organ v podpis izbranemu prijavitelju takoj po dokončnosti aktov iz prejšnjega člena. Izbrani prijavitelj mora koncesijsko pogodbo podpisati najkasneje v roku enega meseca od dneva, ko jo je prejel, z izvajanjem javne službe pa mora pričeti najkasneje v roku enega meseca od sklenitve koncesijske pogodbe.

VI. POGOJI, KI JIH MORA IZPOLJNEVATI PRIJAVITELJ ZA PODELITEV KONCESIJE

12. člen

Prijavitelj na javni razpis mora za podelitev koncesije za izvajanje javne službe izpoljnjevati naslednje pogoje:

1. biti mora registriran za opravljanje dejavnosti, ki je predmet javne službe;

2. izpolnjevati mora pogoje, ki jih določajo Zakon o zaščiti živali ter Pravilnik o pogojih za zavetišča za zapuščene živali,

3. imeti mora poravnane davke in prispevke,

4. ne sme biti v stečajnem postopku, v postopku prislilne poravnave ali likvidacije,

5. izkazati mora kadrovsko strukturo in tehnično opremo, potrebljeno za opravljanje javne službe,

6. razpolagati mora z zadostnim številom oskrbnikov, usposobljenih za delo z živalmi,

7. razpolagati mora z ustreznim vozilom za prevoz živali,

8. predložiti mora stroškovno opredeljen izvedbeni program oskrbe zapuščenih živali,

9. imeti mora izkušnje na področju dejavnosti, ki je predmet javne službe.

VII. POGOJI OPRAVLJANJA JAVNE SLUŽBE

13. člen

Javno službo mora koncesionar opravljati skladno Zakonom o zaščiti živali, Pravilnikom o pogojih za zavetišča za zapuščene živali ter drugimi veljavnimi predpisi.

14. člen

Koncesionar je dolžan izvajati javno službo nepretrgo-ma.

15. člen

Koncesionar je dolžan v okviru javne službe izjemoma opravljati dodatna dela oziroma naloge, ki s koncesijsko pogodbo niso predvidena, če je zagotovitev takšnih del oziroma nalog nujno potrebna za izvajanje javne službe. Koncesionar je za opravljanje takšnih del oziroma nalog upravičen do nadomestila.

Obseg, čas trajanja, višina nadomestila ter druge sestavine, potrebne za izvajanje dodatnih del oziroma nalog, se določijo z aneksom h koncesijski pogodbi.

16. člen

Koncesionar je dolžan voditi računovodstvo za dejavnost, ki je predmet javne službe, ločeno od računovodstva za svojo morebitno drugo dejavnost.

17. člen

Koncesionar mora skladno z veljavnimi predpisi, skrbno, natančno in ažurno voditi predpisane evidence, ki jih je dolžan kadarkoli dati na vpogled občini.

18. člen

Koncesionar mora pristojnemu organu o izvajanju javne službe predložiti letno poročilo, kadarkoli na zahtevo pristojnega organa pa tudi vmesna poročila.

19. člen

Koncesionar je neposredno odgovoren za kakršnokoli škodo, ki so jo pri opravljanju ali v zvezi z opravljanjem javne službe povzročili fizičnim in pravnim osebam pri njem zaposleni ali njegovi podizvajalci. Odgovornost koncesionarja je podana tudi v primeru stavke pri njem zaposlenih ljudi.

Koncesionar mora biti zavarovan proti odgovornosti za škodo, ki jo lahko povzroči zaradi napak pri izvajanju javne službe in tudi za škodo, nastalo zaradi višje sile.

20. člen

Koncesionar ne sme prenesti koncesije na drugo pravno ali fizično osebo, lahko pa za posamezne storitve v okviru izvajanja javne službe sklepa pogodbe s podizvajalcem, ki jih izbere skladno s predpisi, ki urejajo javna naročila in ki navedene storitve izvajajo v njegovem imenu in za njegov račun.

VIII. PRIČETEK, ČAS TRAJANJA IN PRENEHANJE KONCESIJSKEGA RAZMERJA

21. člen

Koncesijsko razmerje se prične, ko občina in koncesionar podpišeta koncesijsko pogodbo.

Koncesijska pogodba se sklene za določen čas tri leta.

22. člen

Koncesijsko razmerje preneha:

- s pretekom časa, za katerega je bilo sklenjeno;
- s sporazumom občine in koncesionarja;
- z odpovedjo;
- z odvzemom.

23. člen

Občina in koncesionar lahko s pisnim sporazumom razveljavita koncesijsko razmerje. V tem primeru mora dosedanji koncesionar izvajati javno službo do izbora novega koncesionarja.

24. člen

Koncesionar lahko samo zaradi izjemnih, nepredvidljivih okolišin, ko iz utemeljenih razlogov ne more več izvajati javne službe, s šestmesečnim odpovednim rokom odpove koncesijsko pogodbo.

25. člen

Pristojni organ lahko z odločbo odvzame koncesijo, če:

- koncesionar v dogovorjenem roku ni podpisal koncesijske pogodbe,
- koncesionar ne opravlja javne službe v skladu s predpisi, tem odlokom in koncesijsko pogodbo.

Zoper odločbo iz prejšnjega odstavka tega člena je morda, v roku 15 dni od njene vročitve, pritožba na župana Občine Miren - Kostanjevica.

IX. VIRI IN NAČIN FINANCIRANJA JAVNE SLUŽBE

26. člen

Javna služba, ki jo izvaja koncesionar, se financira iz:

- proračuna občine,
- iz proračuna RS, če gre za društvo, ki deluje v javnem interesu,
- iz plačila stroškov v zvezi z zapuščenimi živalmi,
- drugih virov.

27. člen

Pri izračunu sredstev, ki se zagotovijo v občinskem proračunu za izvajanje javne službe, se upošteva naslednje:

- podatke pooblaščenih veterinarskih organizacij o številu registriranih psov v občini,
- kriterije, ki jih določajo pravni predpisi glede zagotavljanja števila mest v zavetišču na določeno število registriranih psov v občini,
- uradni cenik Ministrstva RS za kmetijstvo, gozdarstvo in prehrano in Veterinarske uprave RS, ki vsebuje postavki »oskrbni dan za psa« ter »režijsko uro veterinarskega pomočnika«,
- stroške obveznih veterinarskih ukrepov,
- stroške najema potrebnih mest v zavetišču.

28. člen

Oblikovanje in kalkulativni elementi cene celotne oskrbe zapuščene živali ter obseg in način financiranja javne službe se podrobneje določi s koncesijsko pogodbo.

X. POSTOPEK IMENOVANJA SVETA ZAVETIŠČA TER IMENOVANJA PREDSTAVNIKA OBČINE V SVET ZAVETIŠČA

29. člen

Svet zavetišča obvezno sestavlja:

- predstavnik občine oziroma predstavniki lokalnih skupnosti, katerih območje s svojim delovanjem pokriva zavetišče,
- predstavnik Veterinarske uprave RS, ki ga določi predstojnik uprave,
- predstavnik društva za zaščito živali, ki deluje na območju, kjer je zavetišče,
- predstavnik koncesionarja, razen če je koncesionar društvo za zaščito živali.

30. člen

Svet zavetišča imenuje župan Občine Miren - Kostanjevica.

Če zavetišče s svojim delovanjem pokriva poleg območja občine še območja drugih lokalnih skupnosti, se svet zavetišča imenuje skladno z dogovorom med temi lokalnimi skupnostmi.

31. člen

Predstavnika občine v svet zavetišča imenuje Občinski svet Občine Miren - Kostanjevica na predlog župana.

Predstavnik občine v svetu zavetišča mora biti imenovan najkasneje v roku enega meseca po podpisu koncesijske pogodbe, imenuje pa se za dobo treh let.

32. člen

Svet zavetišča:

- nadzoruje delo zavetišča,
- določa višino prispevkov, ki jih plačujejo skrbniki v zvezi z zapuščenimi živalmi,
- skrbi za promocijo zavetišča in za pridobivanje sponzorskih sredstev.

XI. NADZOR NAD IZVAJANJEM JAVNE SLUŽBE

33. člen

Občina ima pravico izvajati nadzor nad opravljanjem javne službe. Nadzor opravlja pristojni organ ter občinska inšpekcijska služba. Koncesionar mora kadarkoli med delovnim časom posredovati informacije o poslovanju in omogočiti pooblaščeni osebi za nadzor vpogled v poslovne knjige in evidence v zvezi z izvajanjem javne službe.

Podrobnejše se nadzor uredi s koncesijsko pogodbo.

XII. PREHODNE IN KONČNE DOLOČBE

34. člen

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

Št. 344-0002/2008
Miren, dne 2. septembra 2008

Župan
Občine Miren - Kostanjevica
Zlatko Martin Marušič I.r.

3792. Sklep o ukinitvi statusa javnega dobra

Na podlagi 17. člena Statuta Mestne občine Nova Gorica (Uradni list RS, št. 112/07) ter 23. člena Zakona o graditvi objektov (Uradni list RS, št. 110/02 in 93/05) je Občinski svet Občine Miren - Kostanjevica na 14. seji dne 2. 9. 2008 sprejel

S K L E P o ukinitvi statusa javnega dobra

I.

S tem sklepopom se ukinja status javnega dobra na naslednjih nepremičninah:

- parc. št. 655/1, cesta, v izmeri 3.825 m², k.o. Miren,
- parc. št. 655/2, cesta, v izmeri 345 m², k.o. Miren,
- parc. št. 160/2, plantažni sadovnjak, v izmeri 345 m², k.o. Rupa,
- parc. št. 160/3, plantažni sadovnjak, v izmeri 336 m², k.o. Rupa.

II.

Nepremičnine iz I. točke tega sklepa prenehajo imeti status javnega dobra in postanejo lastnina Občine Miren - Kostanjevica.

III.

Občinsko upravo se pooblasti za izdajo odločbe o ukinitvi statusa javnega dobra in podajo predloga za izbris zaznambe javnega dobra v zemljiški knjigi.

IV.

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

Št. 371-0018/2007
Miren, dne 2. septembra 2008

Župan
Občine Miren - Kostanjevica
Zlatko Martin Marušič I.r.

3793. Sklep o ukinitvi statusa javnega dobra

Na podlagi 29. člena Zakona o lokalni samoupravi (Uradni list RS, št. 94/07 – UPB2), 17. člena Statuta Občine Miren - Kostanjevica (Uradni list RS, št. 112/07) in 23. člena Zakona o graditvi objektov (Uradni list RS, št. 102/04) je Svet Občine Miren - Kostanjevica na 14. seji dne 2. 9. 2008 sprejel

S K L E P
o ukinitvi statusa javnega dobra

I.

S tem sklepotom se ukinja status javnega dobra pri nepremičnini s parc. št. 1767/2, k.o. Vojščica.

II.

Občinsko upravo se pooblasti za izdajo odločbe o ukinitvi statusa javnega dobra in podajo predloga za izbris zaznambe javnega dobra – javne poti v zemljiški knjigi.

III.

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

Št. 478-01-0015/2007

Miren, dne 2. septembra 2008

Župan
Občine Miren - Kostanjevica
Zlatko Martin Marušič l.r.

MURSKA SOBOTA

3794. Sklep o začetku priprave sprememb in dopolnitve Odloka o sprejetju zazidalnega načrta za območje »Potrošnik« v Murski Soboti (za namen TC Mercator)

Na podlagi 57. člena v povezavi s sedmim odstavkom 96. člena Zakona o prostorskem načrtovanju ZPNačrt (Uradni list RS, št. 33/07) in na podlagi 21. in 33. člena Zakona o lokalni samoupravi – uradno prečiščeno besedilo ZLS-UPB2 (Uradni list RS, št. 94/07 in 76/08) ter 31. člena Statuta Mestne občine Murska Sobota – uradno prečiščeno besedilo (Uradni list RS, št. 23/07) je župan Mestne občine Murska Sobota sprejel

S K L E P

**o začetku priprave sprememb in dopolnitve
Odloka o sprejetju zazidalnega načrta
za območje »Potrošnik« v Murski Soboti
(za namen TC Mercator)**

1. člen

(splošno)

(1) S tem sklepotom župan Mestne občine Murska Sobota določa način priprave sprememb in dopolnitve Odloka o sprejetju zazidalnega načrta za območje »Potrošnik« v Murski Soboti (za namen TC Mercator), katerega osnutek je izdelal RATING, Atelje za projektiranje in inženiring, Ratnik Oto, s.p., Šercerjevo naselje 18, Murska Sobota, v avgustu 2008.

(2) Pravna podlaga za pripravo sprememb in dopolnitve odloka o sprejetju zazidalnega načrta za območje »Potrošnik« v Murski Soboti je Zakon o prostorskem načrtovanju (v nadaljevanju: ZPNačrt) in Pravilnik o vsebini, obliki in načinu priprave občinskega podobnega prostorskog načrta (Uradni list RS, št. 99/07).

(3) Prostorski akt, katerega se s tem postopkom spreminja in dopolnjuje, je bil sprejet z Odlokom o zazidalnem načrtu za območje »Potrošnik« v Murski Soboti (Uradne objave pomurskih občin, št. 10/1990) in Odlokom o spremembah in dopolnitvah odloka o sprejetju zazidalnega načrta za območje »Potrošnik« v Murski Soboti (Uradni list RS, št. 56/00), katera sta bila izdelana po določilih Zakona o urejanju naselij in drugih posegov v prostor (ZUNDPP).

(4) Ob uveljavitvi novega Odloka o spremembah in dopolnitvah odloka o sprejetju zazidalnega načrta za območje »Potrošnik« v Murski Soboti (za namen TC Mercator) bodo določila sedaj veljavnega Odloka o zazidalnem načrtu za območje »Potrošnik« v Murski Soboti (Uradne objave pomurskih občin, št. 10/1990) in Odloka o spremembah in dopolnitvah odloka o sprejetju zazidalnega načrta za območje »Potrošnik« v Murski Soboti (Uradni list RS, št. 56/00), preklicana za območja, ki se bodo na novo definirala.

(5) V skladu s 96. členom ZPNačrt se bo novi akt Spremembe in dopolnitve odloka o sprejetju zazidalnega načrta za območje »Potrošnik« v Murski Soboti (za namen TC Mercator) štel za občinski podrobni prostorski načrt.

2. člen

(ocena stanja in razlogi za pripravo sprememb
in dopolnitve ZN)

S prostorskimi sestavinami dolgoročnega in srednjoročnega plana občine Murska Sobota je predmetno območje opredeljeno kot zazidljivo. V veljavi je prostorski akt Odlok o zazidalnem načrtu za območje »Potrošnik« v Murski Soboti (Uradne objave pomurskih občin, št. 10/1990) in Odlok o spremembah in dopolnitvah odloka o sprejetju zazidalnega načrta za območje »Potrošnik« v Murski Soboti (Uradni list RS, št. 56/00). Na predmetnem ozemlju območju, kjer je predvidena gradnja TC Mercator, so dolga leta stali industrijski objekti, kjer se je izvajala tekstilna dejavnost (tovarna Mura), kasneje pa so se objekti preoblikovali v skladiščno poslovne objekte za trgovske potrebe trgovskega podjetja Potrošnik. Po zamenjavi lastnika so se trgovsko skladiščne vsebine ohranile, vendar za potrebe novega lastnika in investitorja (Mercator) obstoječi zastareli objekti več niso ustrezni, za poslovanje novega sodobnega trgovskega centra pa ni ustrezna več tudi sedanja prometno infrastrukturna ureditev. Zaradi dotrajanosti starih industrijskih in skladiščnih objektov in želje po gradnji novega sodobnega trgovskega centra vključno z novo prometno in ostalo infrastrukturo, je lastnik podal pobudo za izdelavo spremembe prostorskog akta. Določila sedanjega veljavnega akta za to ožje območje ne določajo takih sprememb na obstoječih objektih.

3. člen

(vsebina in oblika sprememb in dopolnitve ZN)

(1) Predmet izdelave sprememb in dopolnitve ZN je glede na pobudo, izdelati nova določila, ki bodo smiselno in ustrezno postavila pogoje za umestitev novega trgovskega centra s podzemnimi garažami, z obodnimi ulicami in ureditvijo sedanjih neustreznih štirikrakih križišč v krožišča, določili se bodo urbanistično-arhitektonski pogoji s podrobnejšimi določili umestitve in ureditvijo zunanjih zelenih površin.

(2) V spremembah in dopolnitvah ZN se bo predvidela nova parcelacija in izvedba nove komunalne infrastrukture katere se bodo izvedle v skladu s pogoji iz smernic posameznih pristojnih služb. Novi objekti se bodo komunalno navezali na obstoječe komunalne sisteme, ki potekajo mimo območja.

(3) Načrtovalec sprememb in dopolnitve ZN bo moral predati pripravljalcu, to je Mestna občina Murska Sobota, pet izvodov akta v analogni obliki in enem izvodu v digitalni obliki, tako tekstualni kot grafični del, le-tega pa v programu AutoCAD (dwg) oziroma programu, ki ga uporablja pripravljalec.

4. člen

(način pridobitve strokovnih rešitev)

Strokovne podlage, na katerih bodo temeljile rešitve in jih pripravi načrtovalec so:

- idejne zaslove načrtovane prostorske ureditve in posameznih elementov le-te, izdelana na način, ki vključuje vse funkcionalne, urbanistične, krajinske, arhitekturne in okoljevarstvene rešitve in ureditve z ustreznim poročilom in utežljitvijo;

- idejno zasnova nove prometne ureditve tudi v odnosu do obstoječe, vključno z ureditvami mirujočega prometa;

- idejne zaslove novih energetskih, vodovodnih, komunalnih in drugih infrastrukturnih priključkov in ureditev;

- idejne zaslove zaščite in ureditev energetskih, vodovodnih, komunalnih in drugih komunalnih priključkov;

- geodetske podlage v digitalni obliki za izdelavo prostorskega akta;

- podatke iz zemljiške knjige o lastnikih in imetnikih drugih stvarnih pravic;

- druge morebitne dodatne strokovne podlage.

5. člen

(postopek in roki priprave sprememb in dopolnitve ZN)

Izvedejo se naslednji postopki:

Faze	Roki
objava Sklepa o začetku priprave akta	september 2008
priprava osnutka prostorskega akta pridobitev smernic v roku 30 dni in odločitev o CPVO	september–oktober 2008
dopolnitve osnutka akta v skladu z zahtevami iz podanih smernic (in morebitna priprava okoljskega poročila)*	oktober 2008
preverba kakovosti morebitnega okoljskega poročila (CPVO)*	*
javno naznanilo s sklepom o 30-dnevni javni razgrnitvi	oktober–november 2008
javna razgrnitev 30 dni in javna obravnavna	november–december 2008
stališča do podanih pripomb	december 2008
I. obravnavna na seji Mestnega sveta	december 2008
priprava predloga akta	december 2008
pridobitev mnenj na usklajen predlog akta v roku 30 dni	januar 2009
sklep o potrditvi sprejemljivosti vplivov izvedbe akta na okolje (CPVO)*	*
II. obravnavna in sprejem akta z odlokoma na seji Mestnega sveta	februar 2009
objava odloka v Uradnem list RS	februar 2009

* pri morebitni izdelavi CPVO se roki podaljšajo

6. člen

(nosilci urejanja prostora)

(1) Pristojni nosilci urejanja prostora za izdajo smernic in mnenj na osnutek in predlog sprememb in dopolnitve ZN so:

- Elektro Maribor, Javno podjetje za distribucijo električne energije d.d., OE Murska Sobota, Lendavska 31, 9000 Murska Sobota,

- Telekom Slovenije, Sektor za upravljanje omrežja, Center za vzdrževanje omrežja Murska Sobota, Trg zmage 6, 9000 Murska Sobota,

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

– Zdravstveni inšpektorat RS, Območna enota Murska Sobota, Kardoševa 2, 9000 Murska Sobota,

- Mestni plinovodi, distribucija plina d.o.o., Slomškova ul. 33, 9000 Murska Sobota,

- RS Ministrstvo za okolje in prostor, Agencija RS za okolje, Urad za upravljanje z vodami, Oddelek porečja reke Mure, Slovenska 2, 9000 Murska Sobota, p.p. 144,

- Komunala, Javno podjetje d.o.o., Kopališka 2, 9000 Murska Sobota,

- Vodovod Murska Sobota, Javno podjetje d.o.o., Kopališka 2, 9000 Murska Sobota,

- Ministrstvo za promet, Direkcija RS za ceste, Izpostava Murska Sobota, Lipovci 256b, 9231 Beltinci,

- Zavod za varstvo kulturne dediščine Slovenije, OE Maribor, Slomškov trg 6, 2000 Maribor,

- CATV- Kabelsko prenosni sistemi d.d., Lendavska ulica 29, Murska Sobota,

- Mestna občina Murska Sobota, Kardoševa 2, 9000 Murska Sobota,

- v skladu z določili 58. člena ZPNačrt in 40. člena Zakona o varstvu okolja se poda vloga na Ministrstvo pristojno za okolje za pridobitev odločbe o morebitni obveznosti izdelave celovite presoje vplivov na okolje (CPVO).

(2) Kolikor se izkaže, da se predvideni posegi na predmetnem območju dotikajo tudi morebitnih drugih področij kot jih pokrivajo zgoraj navedeni nosilci urejanja prostora, se jih mora vključiti in od njih pridobiti smernice in mnenja.

(3) Nosilci urejanja prostora so dolžni v 30 dneh od prejema poziva na predloženi osnutek sprememb in dopolnitve ZN podati smernice za načrtovanje. V primeru, da v 30 dneh nosilci urejanja prostora ne podajo smernic, se šteje, da smernice nimajo, v tem primeru mora načrtovalec prostorske ureditve upoštevati vse veljavne predpise in druge pravne akte.

(4) Na usklajen predlog sprememb in dopolnitve ZN morajo nosilci urejanja prostora v 30 dneh podati svoje mnenje. V primeru, da nosilci urejanja prostora v 30 dneh svojega mnenja niso podali, se šteje, da soglašajo s predlagano prostorskovo ureditvijo.

7. člen

(obveznosti v zvezi s financiranjem priprave sprememb in dopolnitve ZN)

Finančna sredstva za izdelavo sprememb in dopolnitve Odloka o sprejetju zazidalnega načrta »Potrošnik« v Murski Soboti (za namen TC Mercator), zagotovi investitor Poslovni sistem Mercator d.d., Dunajska 107, Ljubljana.

8. člen

(začetek veljavnosti sklepa)

(1) Ta sklep se objavi v Uradnem listu Republike Slovenije in v svetovnem spletu na naslovu: <http://www.murska-sobota.si> ter začne veljati z dnem objave.

(2) Mestna občina Murska Sobota pošlje ta sklep Ministrstvu za okolje in prostor.

Št. 3500-0020/2008-182

Murska Sobota, dne 3. septembra 2008

Župan
Mestne občine Murska Sobota
Anton Štihec l.r.

3795. Cenik storitev oskrbe s paro in toplo vodo za namene daljinskega ogrevanja

V skladu s 97. členom Energetskega zakona (Uradni list RS, št. 79/99, 8/00, 51/04, 26/05 in 118/06) in soglasjem Mestnega sveta Mestne občine Murska Sobota, k tarifnim postavкам ob prehodu na obračun fiksne dela po priključni

moči, št. 38005-003/2005 z dne 21. 4. 2005 in Uredbe o oblikovanju cen proizvodnje in distribucije pare in tople vode za namene daljinskega ogrevanja za tarifne porabnike (Uradni list RS, št. 38/08) ter s soglasjem Mestne občine Murska Sobota št. 354-0062/2008-180 z dne 25. 8. 2008 distributer toplice objavlja

C E N I K storitev oskrbe s paro in toplo vodo za namene daljinskega ogrevanja

I.

S tem cenikom se oblikujejo nove cene storitev oskrbe s paro in toplo vodo za namene daljinskega ogrevanja, ki jih zaračunava Komunala javno podjetje d.o.o., kot distributer toplice in upravljavec kotlovnice Lendavska sever v Murski Soboti.

II.

Cene storitev oskrbe s paro in toplo vodo za namene daljinskega ogrevanja se obračunavajo po naslednjih postavkah:

Proizvod – storitev	Merska enota	Cena v evrih (€)
Variabilni del:		
a) Dobavljena toplota	MWh	
– stanovanjski odjem		78,9192
– ostali odjem		78,9192
b) Sanitarna voda	m ³	7,1027
Fiksni del:		
a) Priključna moč	kW/mesec	
– stanovanjski odjem		1,5100
– ostali odjem		1,5100

Navedene cene ne vključujejo davka na dodano vrednost.

III.

Z dnem uveljavitve tega cenika preneha veljati cenik št. C0-011/08-DP-03 objavljen v Uradnem listu RS, št. 84/08, dne 24. 8. 2008.

IV.

Ta cenik začne veljati naslednji dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije, cene se uporabljajo od 1. septembra 2008 dalje.

Št. 00-017/2008-SM-03

Murska Sobota, dne 25. avgusta 2008

Komunala javno podjetje d.o.o.
Murska Sobota
Mirko Šabjan l.r.
Direktor

NOVA GORICA

3796. Sklep o podelitvi priznanj Mestne občine Nova Gorica za leto 2008

Na podlagi 19. člena Statuta Mestne občine Nova Gorica (Uradne objave, št. 6/02, 25/02 in Uradni list RS, št. 38/05, 24/06) in 19. člena Odloka o priznanjih Mestne občine Nova Gorica (Uradni list RS, št. 21/08) je Mestni svet Mestne občine Nova Gorica na seji dne 28. avgusta 2008 sprejel

S K L E P

o podelitvi priznanj Mestne občine Nova Gorica za leto 2008

1.

Mestni svet Mestne občine Nova Gorica podeljuje naslednja priznanja Mestne občine Nova Gorica v letu 2008:

Nagrado Mestne občine Nova Gorica prejmejo:

– IVO HVALICA, roj. 1936, gradbeni tehnik, Zagrad 1, Solkan,

za zasluge pri oblikovanju igralniške zakonodaje in pridobiti koncesijske dajatve, ki veliko prispeva k razvoju Mestne občine Nova Gorica.

– BOLESLAV SIMONITI, roj. 1942, gimnazijski maturant, Kidričeva 31/a, Nova Gorica,

za pomemben prispevek k razvoju ljubiteljske kulturne dejavnosti na območju Mestne občine Nova Gorica in širše.

– DRUŠTVO UNIVERZA ZA TRETJE ŽIVLJENJSKO OBDOBJE NOVA GORICA,

za izražen tankočuten odnos do izobraževanja ter nudenjia nasvetov in povezovanja starejših oseb.

BEVKOVO LISTINO prejme:

– JANEZ RIJAVEC – GIANNI, roj. 1962, glasbenik, Trnovno 26,

za dolgoletno kulturno udejstvovanje tako v Sloveniji kot po svetu.

DIPLOMO MESTNE OBČINE NOVA GORICA prejmejo:

– JUSTINA DOLJAK, roj. 1935, učiteljica v pokoju, Grgar 44,

za živiljenjsko delo, posvečeno kraju in ljudem Trnovsko-Banjške planote, ki je pustilo neizbrisni pečat in dedičino potomcem, kar bi v nasprotnem primeru lahko končalo na smetišču zgodovine.

– TURISTIČNO DRUŠTVO LOKOVEC,

za aktivno zbiranje in poustvarjanje ljudskega izročila ter za vlogo nosilca družabnega življenja v kraju.

– STANE MARKIČ, roj. 1928, univ. dipl. pravnik, Trg mladinskih delovnih brigad 12, Ljubljana in

JOŽE IVANC, roj. 1929, univ. dipl. inž. strojništva, Vetršče 17, Nova Gorica,

ob 60-letnici Nove Gorice za prispevek ob začetku gradnje mesta, ko sta v funkcijah komandanta Glavnega štaba mladinskih delovnih brigad v Novi Gorici oziroma komandanta XVII. mladinske delovne brigade Ivana Cankarja v celoti izpolnila zadano nalogu.

– OBMOČNO ZDRUŽENJE BORCEV ZA VREDNOTE NOB NOVA GORICA,

za ohranjanje vrednot pridobljenih med drugo svetovno vojno, za trud za socialno državo in sožitje med ljudmi.

– IVAN MREVLJE, roj. 1946, kadrovik, Draga 19/a, Dornberk,

za izjemno požrtvovalnost pri razvoju Društva invalidov Dornberk.

2.

Ta sklep začne veljati takoj in se ga objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

Št. 094-2/2008

Nova Gorica, dne 28. avgusta 2008

Podžupanja
Mestne občine Nova Gorica
Darinka Kozinc l.r.

NOVO MESTO

3797. Sklep o pripravi sprememb in dopolnitvev lokacijskega načrta Revoz

Na podlagi 57. in 96. člena Zakona o prostorskem načrtovanju – ZPNačrt (Uradni list RS, št. 33/07) ter 16. člena Statuta Mestne občine Novo mesto (Uradni list RS, št. 96/06 – uradno prečiščeno besedilo, 4/08) je župan Mestne občine Novo mesto sprejel

S K L E P **o pripravi sprememb in dopolnitvev lokacijskega načrta Revoz**

1. člen

(ocena stanja in razlogi za pripravo sprememb in dopolnitvev lokacijskega načrta)

Na območju veljavnega Odloka o lokacijskem načrtu Revoz (Uradni list RS, št. 73/04) deluje matična proizvodnja avtomobilov in druge dejavnosti v skladu z registracijo podjetja Revoz d.d. Novo mesto.

Investicijska vlaganja na podlagi izredno uspešnega poslovanja oziroma trženja lastnih proizvodov na svetovnem trgu zahtevajo spremembe lokacijskega načrta kot podlage za izdajo gradbenih dovoljenj za nove investicije v skladu z investicijskim tempom pobudnika oziroma investitorja.

Revoz d.d. Novo mesto je v aprilu 2008 na Mestno občino Novo mesto podal pobudo za pričetek postopka sprememb in dopolnitvev lokacijskega načrta Revoz (v nadaljevanju: spremembe in dopolnitve LN) v naslednji vsebini:

1. vključitev bivše Adrie v območje urejanja,
2. novogradnja na južnem platoju (območje bivše Adrie),
3. dozidava objekta bivše Adrie na zahodni plato,
4. sprememba območij:
 - plato za preizkus novih vozil se opusti,
 - ureditev parkirišč za zaposlene ob vhodu s Trdinove ulice,
 - ureditev stičnega območja z grajskim kompleksom Grm,
 - pripadajoča zunanjega ureditev,
 - nadkritje odprenega centra gotovih avtomobilov s cařinskim skladiščem zaradi toče,
 - 5. sprememba območja betonarne v šolski center,
 - 6. ostale manjše spremembe, ki se bodo kot potrebne pokazale v fazi postopka.

2. člen

(območje sprememb in dopolnitvev LN)

Območje načrtovanih sprememb in dopolnitvev LN obsegajo dosedanje celotna površino LN je tj. 66,28 ha in se razširi na parcelo 1389, k.o. Kandija, velikosti 6,66 ha, tako da je območje načrtovanih sprememb 72,86 ha.

Od tega javne so zelene površine – lastništvo Revoza 4,10 ha, ter območje Belokranjske ceste vključeno v LN Revoz 1,33 ha.

Konkretne pobude so opisane v 1. členu tega sklepa.

3. člen

(način pridobitve strokovnih rešitev)

Strokovne rešitve se izdelajo na osnovi analize idejnih tehnoloških rešitev ter razpoložljivega prostora, urbanističnih, prostorskih in okoljskih zahtev ter na podlagi pridobljenih smernic in analize le teh ter v skladu z morebitnimi drugimi veljavnimi materialnimi zakonodajami v zvezi z dejavnostjo podjetja v obsegu, ki ga določa Zakon o prostorskem načrtovanju – ZPNačrt (Uradni list RS, št. 33/07).

Izdelovalec sprememb in dopolnitvev LN izdela eno strokovno rešitev razen v primeru, da se potreba po izdelavi variантnih rešitev pokaže v postopku priprave, če takšna potreba izhaja iz izdelanih strokovnih podlag in analiz prostora.

4. člen

(roki za pripravo sprememb in dopolnitvev LN in njegovih posameznih faz)

Priprava sprememb in dopolnitvev lokacijskega načrta se izvede po postopku, ki ga določa ZPNačrt in v vsebini, obliki, ki ga določa Pravilnik o vsebini, obliki in načinu priprave občinskega podrobnega prostorskog načeta (Uradni list RS, št. 99/07) za pripravo občinskega podrobnega prostorskog načrta:

- Sprejem sklepa o pripravi in objava – september 2008;
- Izdelava strokovnih podlag in osnutka – 45 dni po objavi sklepa;
- Pridobitev smernic nosilcev urejanja prostora – 30 dni po prejemu osnutka; v navedenem roku;
- Ministrstvo za okolje sporoči, ali je potrebna izdelava celovite presoje vplivov na okolje;
- Izdelava dopoljenega osnutka – december 2008;
- V primeru, da je potrebno izvesti CPVO, se za dopoljen osnutek izdela okoljsko poročilo, ki se ga pred javno razgrnitvijo skupaj z dopoljenim osnutekom pošlje ministrstvu, pristojno za varstvo okolja, ki preveri ustreznost okoljskega poročila – v roku 15 dni;
- Javna razgrnitev 30 dni z javno obravnavo – januar 2009;
- Stališča do pripomb, seznanitev lastnikov s stališči do pripomb, ki so jih podali v času javne razgrnitve – februar 2009;
- Izdelava predloga – marec 2009;
- Pridobitev mnenj nosilcev urejanja prostora – v roku 30 dni;
- V primeru izdelave CPVO, ministrstvo, pristojno za varstvo okolja, odloči o sprejemljivosti vplivov izvedbe sprememb in dopolnitvev lokacijskega načrta na okolje in izda ustrezno potrdilo;
- Sprejem usklajenega predloga sprememb in dopolnitvev lokacijskega načrta z odlokoma na občinskem svetu in objava – maj/junij 2009.

5. člen

(nosilci urejanja prostora)

Pri pripravi pripravo sprememb in dopolnitvev LN morajo s svojimi smernicami za načrtovanje k osnutku in predlogu sodelovati naslednji nosilci urejanja prostora ter drugi udeleženci:

1. Mestna občina Novo mesto, Oddelek za komunalne zadeve, krajevne skupnosti in kmetijstvo, Seidlova cesta, 1, Novo mesto; za področje prometne in druge komunalne infrastrukture;

2. Direkcija RS za ceste, Izpostava Novo mesto, Ljubljanska 47, 8000 Novo mesto;

3. JP Elektro Ljubljana d.d., DE Novo mesto, Ljubljanska cesta 7, 8000 Novo mesto; za področje distribucije električne energije;

4. Komunala d.o.o. Novo mesto, Podbevkova 12, Novo mesto; za področje oskrbe z vodo in odvajanjem fekalne in meteorne kanalizacije ter ravnjanja z odpadki;

5. Ministrstvo za okolje in prostor, Agencija RS za okolje, Oddelek območje spodnje Save, Novi trg 9, 8000 Novo mesto; za področje odvajanja voda;

6. Ministrstvo za okolje in prostor, Direktorat za okolje, Sektor za CPVO, Dunajska 48, 1000 Ljubljana;

7. Telekom Slovenije, d.d., Regionalna enota TK omrežja vzhod, Novi trg 7a, Novo mesto; za področje kabelskih telekomunikacij;

8. Istrabenz Plini d.o.o., PE Osrednja Slovenija, Podbevkova 10, 8000 Novo mesto;

9. Ministrstvo za obrambo RS, Uprava RS za zaščito in reševanje, Vojkova cesta 61, 1000 Ljubljana; za področje zaščite in reševanja;

10. Ministrstvo za obrambo RS, Direktorat za obrambne zadeve, Sektor za civilno obrambo, Vojkova c. 55, 1000 Ljubljana;

11. Zavod za varstvo kulturne dediščine Slovenije, OE Novo mesto, Skalickega 1, 8000 Novo mesto;

12. Zavod RS za varstvo narave, OE Novo mesto, Adamčeva 2, 8000 Novo mesto;

13. druge gospodarske javne službe ter drugi organi in organizacije, če to pogojujejo utemeljene potrebe, ugotovljene v postopku priprave sprememb in dopolnitiv LN.

Nosilci urejanja prostora morajo v skladu z drugim odstavkom 58. člena ZPNačrt podati smernice v 30. dneh od prejema vloge ter v skladu s prvim odstavkom 61. člena ZPNačrt podati mnenje v 30 dneh od podane vloge. V primeru, če kdo od navedenih nosilcev urejanja prostora v zakonsko določenem roku ne poda smernic, se bo v skladu z 58. členom ZPNačrt šteло, da smernic nima, pri čemer mora načrtovalec upoštevati vse zahteve, ki jih za načrtovanje predvidene prostorske ureditve določajo veljavni predpisi, če kdo od navedenih nosilcev urejanja prostora v zakonsko določenem roku po prejemu zahtevka o izdaji mnenja ne bo podal odgovora, se šteje, da s predlagano prostorsko ureditvijo soglaša.

6. člen

(obveznosti v zvezi s financiranjem sprememb in dopolnitiv LN)

Pripravo in izdelavo sprememb in dopolnitiv LN v celoti financira investitor Revoz d.d. Novo mesto.

7. člen

(začetek veljavnosti)

Sklep o pričetku priprave pripravo sprememb in dopolnitiv LN se objavi v Uradnem listu RS in začne veljati z dnem objave. Sklep se objavi tudi na spletnih straneh Mestne občine Novo mesto in v vednost posreduje Ministrstvu za okolje in prostor RS.

Št. 350-8/2008

Novo mesto, dne 3. septembra 2008

Župan
Mestne občine Novo mesto
Alojzij Muhič I.r.

SEŽANA

3798. Sklep o začetku priprave sprememb in dopolnitiv ureditvenega načrta za območje UC-9 – Športnorekreacijski center v Sežani

Na podlagi 57. in 96. člena Zakona o prostorskem načrtovanju ZPNačrt (Uradni list RS, št. 33/07) in 7. ter 30. člena Statuta Občine Sežana (Uradni list RS, št. 117/07) je župan Občine Sežana dne 26. 8. 2008 sprejel

S K L E P

o začetku priprave sprememb in dopolnitiv ureditvenega načrta za območje UC-9 – Športnorekreacijski center v Sežani

1. člen

(ocena stanja in razlogi za pripravo sprememb in dopolnitiv)

Razlogi za pripravo sprememb

Občina Sežana pristopa k spremembami ureditvenega načrta (v nadaljevanju: UN), sprejetega z Odlokom o ureditvenem

načrtu za območje UC-9 – Športnorekreacijski center v Sežani (Uradni list RS, št. 38/98) ter z Odlokom o spremembah in dopolnitvah UN (Uradni list RS, št. 43/02 in 23/04), in sicer v delu kareja A. Spremembe se nanašajo na umeščanje parkirne hiše ter nadhoda nad Kosovelovo ulico.

Območje se po Odloku o urbanistični zasnovi mesta Sežana (Uradni list RS, št. 75/04) nahaja v dveh območjih urejanja R 02 in R 03 (namenska raba za rekreacijo), za katere je obvezno urejanje z ureditvenim načrtom. Prednostne naloge po urbanistični zasnovi za to območje narekujejo izboljšavo prometne urejenosti. Kosovelova ulica namreč predstavlja vzporedno cesto glavne prometnice na južnem predelu mesta Sežana, kjer je mogoče v zaledju središča mesta urediti večje število potrebnih parkirnih mest. Tem je potrebno zagotoviti ustrezno dostopnost ob hkratnem zagotavljanju varnih povezovalnih komunikacij med rekreatijskim in izobraževalnim območjem.

Pravna podlaga

Pravna podlaga za pripravo sprememb in dopolnitiv UN je v veljavni zakonodaji v ZPNačrt, ZUreP-1 ter v Odloku o urbanistični zasnovi mesta Sežana (Uradni list RS, št. 75/04), ki je dopolnil Odlok o spremembah in dopolnitvah prostorskih sestavin dolgoročnega plana Občine Sežana za obdobje od leta 1986 do 2000 in srednjoročnega družbenega plana Občine Sežana za obdobje od leta 1986 do 1990.

Spremembe in dopolnitve morajo biti izdelane v skladu s Pravilnikom o podrobnejši vsebini, obliki in načinu priprave občinskega podrobnega prostorskega načrta.

Ocena stanja

Za predmetne spremembe je bila predložena idejna zasnova parkirne hiše.

OBSTOJEČE

Z ureditvenim načrtom je predvidena umestitev poslovno-parkirne hiše dim. 44 x 55 m v dveh etažah s tribunami proti nogometnemu igrišču.

SPREMEMBE

Novo pripravljena zasnova večjih gabaritov vključuje poleg poslovno-parkirne hiše dim. 50,2 x 64,7 m v štirih etažah (K+P+1+S) potrebne prostore za delovanje nogometnega kluba Tabor, ki so bili predvideni na drugi lokaciji. Ukinjajo se tribune ob objektu.

Z nadhodom nad Kosovelovo ulico je predvidena povezava med šolskim centrom in športno halo. Povezava bo omogočila sprostitev prometnega pretoka zdaj deloma zaprte Kosovelove ulice. S tem bi se povečala dostopnost parkirnih mest na tem območju, hkrati bi bil omogočen varen peš promet med šolsko in športno cono.

S spremembami je potrebno uskladiti navezave mirujočih površin prometa in zunanjih ureditev na območju.

S tem sklepom se določi:

1. vsebina in obseg sprememb in dopolnitiv UN,
2. nosilce urejanja prostora, ki sodelujejo pri pripravi sprememb in dopolnitiv UN ter roke za njihovo vključevanje in sodelovanje,
3. organizacijo priprave sprememb in dopolnitiv UN,
4. terminski plan priprave in sprejemanja sprememb in dopolnitiv UN,
5. način financiranja za izvedbo sprememb in dopolnitiv UN.

Spremembe in dopolnitve UN bodo podlaga za pripravo projekta za pridobitev gradbenega dovoljenja.

2. člen

(območje predvidenih sprememb in dopolnitiv UN)

Predvidene spremembe se nanašajo na parcele št. 2976/1, 6871, 2996, 3000/2, 2982/1 – del, 2982/2, 2982/3, 3000/1 – del, 2983, 2995 in 6091/3, k.o. Sežana.

Kolikor se tekom postopka ugotovi, da so potrebna za izvedbo infrastrukture zemljišča, ki niso navedena, se le-ta vključijo v območje ureditve.

3. člen

(način pridobitve strokovnih rešitev)

Potrebne strokovne podlage se izdelajo z upoštevanjem veljavnih predpisov, ki določajo vsebino, obliko in način priprave občinskih podrobnih prostorskih načrtov.

Strokovno rešitev izdela izvajalec sprememb in dopolnitve UN, izbran s strani občine ter mora izpolnjevati pogoje za prostorskega načrtovalca. Poleg že izdelanih idejnih zasnov se upošteva smernice nosilcev urejanja. Pripravi se podrobnejše strokovne rešitve nadhoda. Potrebne geodetske podlage zagotovi naročnik.

4. člen

(roki za pripravo in posamezne faze)

Terminski plan priprave in sprejemanja sprememb in dopolnitve UN:

- Objava sklepa v Uradnem listu RS,
- Občina pripravi gradivo za pridobitev smernic nosilcev urejanja prostora,
- Občina posreduje MOP-u obvestilo o nameri izdelave sprememb in dopolnitve UN o potrebnosti izvedbe CPVO,
- Pridobijo se pogoji in usmeritve za načrtovanje s strani nosilcev urejanja prostora iz 5. člena tega sklepa – 30 dni od prejema vloge,
- izvajalec po prevzemu vseh potrebnih gradiv ter v skladu z usmeritvami za načrtovanje prostorske ureditve izdela dopolnjen osnutek sprememb in dopolnitve UN te ustrezno gradivo za javno razgrnitve in obravnavo – 30 dni po prejemu smernic,

– občina z javnim naznanilom in v svetovnem spletu na krajevno običajen način obvesti javnost o javni razgrnitvi in javni obravnavi dopolnjene osnutka sprememb in dopolnitve UN, javna razgrnitve traja najmanj 30 dni, javno naznani je objavljeno najmanj en teden pred začetkom javne razgrnitve,

– občina v času javne razgrnitve evidentira vse pisne in ustne pripombe in predloge javnosti, jih v sodelovanju z načrtovalcem prouči ter zavzame stališče glede njihovega upoštevanja v 7 dneh po javni razgrnitvi, stališče se objavi na krajevno običajen način in v svetovnem spletu,

– izvajalec na podlagi stališča pripravi predlog sprememb in dopolnitve UN – 10 dni po sprejemu stališča,

– občina posreduje predlog nosilcem urejanja v pridobitev mnenj, rok za mnenja 30 dni,

– po pridobiti mnenj nosilcev urejanja prostora k predlogu sprememb in dopolnitve UN, izvajalec izdela usklajen predlog sprememb in dopolnitve UN – 10 dni po pridobiti mnenj,

– župan predloži usklajen predlog sprememb in dopolnitve UN v obravnavo in sprejem, Občinskemu svetu Občine Sežana (odlok, obrazložitve, grafični del), ki sprejme spremembe in dopolnitve UN z odlokom,

– izdela se končni dokument v petih izvodih – 7 dni po sprejemu odloka na seji Občinskega sveta Občine Sežana,

– odlok se objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

5. člen

(nosilci urejanja prostora, ki podajo smernice)

Državni organi oziroma organi lokalnih skupnosti ter nosilci javnih pooblastil, ki v skladu s področno zakonodajo predstavljajo nosilce urejanja prostora in ki v konkretnem postopku priprave prostorskega akta odločajo o zadevah urejanja prostora, so:

– Ministrstvo za obrambo, Uprava RS za zaščito in reševanje, Kardeljeva ploščad 21, Ljubljana,

– Ministrstvo za okolje, prostor in energijo, ARSO, Sektor za vodno gospodarstvo, Območna pisarna Koper, Pristaniška 12, Koper,

– Ministrstvo za kulturo, Maistrova ulica 10, Ljubljana,

– Zavod za varstvo narave, OE Nova Gorica, Delpinova 16, Nova Gorica,

– Komunalno stanovanjsko podjetje Sežana,

– Kraški vodovod Sežana,

- Elektro Primorska, PE Sežana, Partizanska 47, Sežana,
- Petrol plin Ljubljana,
- Telekom Slovenije, PE Koper, Kolodvorska 9, Koper,
- Občina Sežana, za področje občinskih cest,
- Slovenske železnice d.o.o., Ljubljana.

Kolikor se v postopku priprave ugotovi, da je potrebno pridobiti smernice in mnenja drugih nosilcev urejanja, se le-ta pridobijo v postopku.

V postopku se ministrstvo, pristojno za varstvo okolja obvesti o nameri izvedbe sprememb in dopolnitve prostorskoga akta, da sporoči občini ali je potrebno izvesti CPVO.

6. člen

(financiranje)

Za pripravo sprememb in dopolnitve UN so potrebna sredstva zagotovljena sredstva v proračunu Občine Sežana za leto 2008.

7. člen

(določitev objave)

Ta sklep se objavi v Uradnem listu Republike Slovenije in začne veljati z dnem objave.

Št. 3500-6/2008

Sežana, dne 26. avgusta 2008

Župan
Občine Sežana
Davorin Terčon l.r.

3799. Sklep o začetku priprave sprememb in dopolnitve (1) prostorsko ureditvenih pogojev za mesto Sežana zahod

Na podlagi 57. in 96. člena Zakona o prostorskem načrtovanju ZPNačrt (Uradni list RS, št. 33/07) in 7. ter 30. člena Statuta Občine Sežana (Uradni list RS, št. 117/07) je župan Občine Sežana dne 26. 8. 2008 sprejel

S K L E P
o začetku priprave sprememb in dopolnitve
(1) prostorsko ureditvenih pogojev za mesto
Sežana zahod

1.

S tem sklepom župan Občine Sežana določa način priprave in sprejema sprememb in dopolnitve prostorskih ureditvenih pogojev za mesto Sežana zahod (v nadaljevanju: PUP mesto Sežana zahod), sprejetih z Odlokom o PUP mesto Sežana zahod (Uradni list RS, št. 23/08).

2.

(Ocena stanja, razlogi za pripravo ter pravna podlaga)

Ocena stanja in razlogi za pripravo prostorskega akta

Občina pripravlja spremembe in dopolnitve PUP mesto Sežana zahod sprejete v letu 2008 (Uradni list RS, št. 23/08) na pobudo investitorja. Predmet sprememb in dopolnitve PUP mesto Sežana zahod je sprememba prometnih koridorjev na območju suhozemnega terminala.

Po sprejetju prostorsko izvedbenega akta se je zaradi spremembe lastništva zemljišč na delu suhozemnega terminala izkazalo, da je možna racionalnejša ureditev prometnih koridorjev, kot je bila določena v sprejetem prostorskem aktu. Spremembe in dopolnitve PUP mesto Sežana zahod bodo omogočile poleg dopolnitve toleranc za urejanje prometnih koridorjev (predvsem prehodi preko železnice) še nekatere manjše smiselne popravke akta.

Pravna podlaga

Pravna podlaga za pripravo sprememb in dopolnitve PUP mesto Sežana zahod je v veljavni zakonodaji v ZPNačrt, ZU-reP-1 ter v Odloku o urbanistični zasnovi mesta Sežana (Uradni list RS, št. 75/04), ki je dopolnil Odlok o spremembah in dopolnitvah prostorskih sestavin dolgoročnega plana Občine Sežana za obdobje od leta 1986 do 2000 in srednjoročnega družbenega plana Občine Sežana za obdobje od leta 1986 do 1990. Spremembne in dopolnitve se sprejemajo v skladu s 96. členom ZPNačrt po določbah, ki urejajo občinski podrobni prostorski načrt.

3.

(območje predvidenih sprememb
in dopolnitiv prostorskega akta)

PUP mesto Sežana zahod urejajo zahodni, pretežno industrijski del mesta Sežana. Spremembe in dopolnitve prometnih koridorjev se bodo izvajale med naslednjimi območji urejanja (kot so določena z urbanistično zasnovou): P-8, P-9, P-10, P-11.

Kolikor se tekom postopka ugotovi, da so potrebne še druge manjše dopolnitve, ki se nanašajo na druga območja urejanja se le-te vključijo v območje ureditve.

4.

(način pridobitve strokovnih rešitev)

Strokovne rešitve pripravi načrtovalec v okviru priprave prostorskega akta, izbran s strani pobudnika sprememb in dopolnitiv ter mora izpolnjevati pogoje za prostorskoga načrtovalca. Strokovne rešitve se nanašajo na prometne koridorje. Variantne rešitve se ne izdelajo.

5.

(roki za pripravo in posamezne faze)

Okyirni roki za pripravo in sprejem sprememb in dopolnitiv PUP mesto Sežana zahod poleg določil 60. in 61. člena ZPNačrt so:

- osnutek PUP mesto Sežana zahod (gradivo za smernice), mesec po objavi sklepa,
- priprava dopoljenega osnutka, en mesec po pridobitvi smernic ter obvestila o potrebnosti izvedbe CPVO,
- zavzem stališča do pripomb in predlogov iz javne razgrnitve, v 7 dneh po zaključku javne razgrnitve,
- priprava predloga sprememb in dopolnitiv PUP mesto Sežana zahod (gradivo za mnenja), 10 dni po sprejemu stališč,
- priprava usklajenega predloga sprememb in dopolnitiv PUP mesto Sežana zahod, 10 dni po pridobitvi mnenj NUP,
- pobudnik zagotovi izdelavo končnega dokumenta v petih izvodih, v 7 dneh po objavi odloka,
- spremembe in dopolnitve PUP mesto Sežana zahod se sprejmejo predvidoma v roku sedmih mesecev po objavi sklepa župana.

6.

(nosilci urejanja prostora, ki podajo smernice)

Državni organi oziroma organi lokalnih skupnosti ter nosilci javnih pooblastil, ki v skladu s področno zakonodajo predstavljajo nosilce urejanja prostora in ki v konkretnem postopku priprave prostorskega akta odločajo o zadevah urejanja prostora, so:

- Ministrstvo za obrambo, Uprava RS za zaščito in reševanje, Kardeljeva ploščad 21, Ljubljana,
- Ministrstvo za okolje, prostor in energijo, ARSO, Sektor za vodno gospodarstvo, Območna pisarna Koper, Pristaniška 12, Koper,
- DRSC, Sektor za upravljanje cest, Območje Koper, Ankaranska cesta 7b, 6104 Koper,
- Slovenske železnice d.o.o., Kolodvorska 11, 1000 Ljubljana,

– Zavod za varstvo narave, OE Nova Gorica, Delpinova 16, Nova Gorica,

– Komunalno stanovanjsko podjetje Sežana, Partizanska cesta 2, 6210 Sežana,

– Kraški vodovod Sežana, Bazoviška cesta 6, 6210 Sežana,

– Elektro Primorska d.d., PE Sežana, Partizanska 47, Sežana,

– Petrol plin Ljubljana,

– Telekom Slovenije, PE Koper, Kolodvorska 9, Koper,

– Občina Sežana, za področje občinskih cest.

Navedeni nosilci urejanja prostora morajo na vlogo nosilca v 30 dneh po prejemu podati smernice za pripravo sprememb in dopolnitve PUP mesto Sežana zahod. V primeru molka nosilca urejanja prostora se šteje, da nima smernic, ki bi jih bilo potrebno upoštevati. Na dopolnjen predlog sprememb in dopolnitiv morajo nosilci v 30 dneh po prejemu vloge izdati ali utemeljeno zavrniti izdajo mnenja, sicer se šteje, da je mnenje izdano.

Kolikor se ugotovi v postopku priprave, da je potrebno pridobiti smernice in mnenja drugih nosilcev urejanja, se le-ta pridobjejo v postopku.

V postopku se ministrstvo, pristojno za varstvo okolja obvesti o nameri izvedbe sprememb in dopolnitiv prostorskega akta, da sporoči občini ali je potrebno izvesti CPVO.

7.

(obveznosti v zvezi s financiranjem)

Postopek priprave in sprejema prostorskega akta vodi Občina Sežana, nosilec aktivnosti priprave dokumenta je pobudnik Luka Koper, ki zagotovi tudi potrebna finančna sredstva za pripravo prostorskega akta, strokovnih podlag za pripravo ter okoljskega poročila v primeru zahteve zanj.

8.

(določitev objave)

Ta sklep se objavi v Uradnem listu Republike Slovenije in v svetovnem spletu. Sklep začne veljati naslednji dan po objavi v uradnem glasilu.

Št. 3505-7/2008
Sežana, dne 26. avgusta 2008

Župan
Občine Sežana
Davorin Terčon l.r.

VLADA**3800. Uredba o uravnavanju obsega vinogradniških površin**

Na podlagi 10. in 11. člena Zakona o kmetijstvu (Uradni list RS, št. 45/08) izdaja Vlada Republike Slovenije

**UREDBA
o uravnavanju obsega vinogradniških površin****I. SPLOŠNE DOLOČBE****1. člen**

Ta uredba ureja obseg vinogradniških površin in podpore za izkrčitev vinogradov za izvajanje:

– Uredbe Sveta (ES) št. 479/2008 z dne 29. aprila 2008 o skupni ureditvi trga za vino, spremembi uredb (ES) št. 1493/1999, (ES) št. 1782/2003, (ES) št. 1290/2005 in (ES)

št. 3/2008 ter razveljavitvi uredb (EGS) št. 2392/86 in (ES) št. 1493/1999 (UL L št. 148 z dne 6. 6. 2008, str. 1; v nadaljnem besedilu: Uredba 479/2008/ES) in

– Uredbe Komisije (ES) št. 555/2008 z dne 27. junija 2008 o določitvi podrobnih pravil za izvajanje Uredbe Sveta (ES) št. 479/2008 o skupni ureditvi trga za vino glede podpornih programov, trgovine s tretjimi državami in obsega vinogradniških površin ter o izvajjanju nadzora v vinskem sektorju (UL L št. 170 z dne 30. 6. 2008, str. 1; v nadaljnem besedilu: Uredba 555/2008/ES).

2. člen

Izrazi v tej uredbi pomenijo naslednje:

1. pridelovalec je fizična ali pravna oseba, ki obdeluje vinograd in je vpisana v register pridelovalcev grozdja in vina (v nadalnjem besedilu: register), v skladu s predpisom, ki ureja register;

2. pridelovalec za lastno uporabo je fizična oseba, ki obdeluje vinograd za pridelavo grozdja, vendar le za lastno uporabo, in letno pridela manj kakor 240 litrov vina na polnoletnega člena kmetijskega gospodarstva oziroma obdeluje manj kakor 0,02 ha vinograda na polnoletnega člena kmetijskega gospodarstva in ne več kakor 0,1 ha ali največ 500 trsov na kmetijsko gospodarstvo.

II. OBSEG VINOGRADNIŠKIH POVRŠIN

3. člen

(1) Obseg vinogradniških površin je seštevek površin obstoječih vinogradov za pridelavo grozdja v Republiki Sloveniji, vpisanih v register, obsega pravic za ponovno posaditev vinograda in obsega pravic za posaditev vinograda iz rezerve pravic, razen vinogradov pridelovalcev za lastno uporabo in vinogradov, namenjenih izključno raziskovalni dejavnosti, žahnenju ali izključno pridelavi razmnoževalnega materiala.

(2) Obseg vinogradniških površin, določen na dan 23. novembra 2003, je seštevek obsega vinogradov, vpisanih v register na dan 23. novembra 2003, in 5.609 ha vinogradov, ki so bili izkrčeni in namesto njih ni bil zasajen nov vinograd ter so v rezervi pravic za obnovo vinogradov iz četrtega odstavka 4. člena te uredbe (v nadalnjem besedilu: rezerva pravic).

(3) Obseg vinogradniških površin se uravnava s pravicami za obnovo vinogradov.

4. člen

(1) Pravice za obnovo vinograda so pravice za ponovno posaditev vinograda, pravice za novo posaditev vinograda in pravice iz rezerve pravic.

(2) Pravice za ponovno posaditev vinograda se dodelijo v skladu z določili 92. člena Uredbe 479/2008/ES in 62. do 64. člena Uredbe 555/2008/ES.

(3) Pravice za novo posaditev vinogradov se dodelijo v skladu z določili 91. člena Uredbe 479/2008/ES in 60. člena Uredbe 555/2008/ES.

(4) Ministrstvo, pristojno za kmetijstvo, gozdarstvo in prehrano (v nadalnjem besedilu: ministrstvo), v skladu s 93. členom Uredbe 479/2008/ES in 65. členom Uredbe 555/2008/ES oblikuje rezervo pravic, ki vsebuje:

- pravice, ki izhajajo iz v preteklosti izkrčenih vinogradov,

- neizkoriščene pravice za obnovo vinograda in

- pravice za obnovo vinograda, ki so se jim pridelovalci pred iztekom roka za izkoriščenje pravice za obnovo vinograda pisno odpovedali.

5. člen

(1) Pridelovalec pridobi pravice za obnovo vinograda na podlagi vloge za izdajo dovoljenja za obnovo vinograda v skladu s predpisom, ki ureja register. Upravna enota, ki vodi

register (v nadalnjem besedilu: upravna enota), pridelovalcu dodeli pravice za obnovo vinograda hkrati z dovoljenjem za obnovo vinograda in pravice vpiše v register.

(2) Ne glede na določbo prejšnjega odstavka pridelovalec pridobi pravice za ponovno posaditev vinograda, ko vinograd izkrči in to prijavi v register. Upravna enota na podlagi pridelovalčeve prijave izkrčitve vinograda dodeli pridelovalcu pravice za ponovno posaditev vinograda in jih vpiše v register.

(3) Pravice za obnovo vinograda iz rezerve pravic se pridelovalcu dodelijo le, če nima že dodeljenih pravic za obnovo vinograda, ki jih še ni uveljavil.

(4) Ne glede na določbo prvega odstavka tega člena upravna enota pravice za obnovo vinograda, ki se nanaša na obstoječe vinograde, ki še niso vpisani v register in jih želi pridelovalec vpisati v register, dodeli pridelovalcu tako, da pravice za obnovo vinogradov po uradni dolžnosti vpiše v register hkrati z vpisom vinograda v register.

(5) Na površinah, kjer je bila uveljavljena podpora za izkrčitev vinogradov iz III. poglavja te uredbe, ni mogoče pridobiti pravic za ponovno posaditev vinograda.

(6) Če je povpraševanje po pravicah za obnovo vinograda iz rezerve pravic tako veliko, da obstaja verjetnost, da pravice v rezervi zmanjka, določi minister, pristojen za kmetijstvo (v nadalnjem besedilu: minister), da lahko pridelovalci pravice za obnovo vinograda iz rezerve pravic dobijo le za plačilo. Način take pridobitve pravic iz rezerve in višino plačila določi minister.

(7) Nadzor nad izkrčitvijo vinogradov, na podlagi katere je dodeljena pravica za ponovno posaditev, izvaja v skladu z 81. členom Uredbe 555/2008/ES vinarska inšpekcija.

6. člen

Pravice za obnovo vinograda vodi ministrstvo v registru, in sicer po pridelovalcih in v rezervi pravic, skupaj s podatkom o obdobju veljavnosti pravice.

7. člen

(1) Pridelovalec uveljavi pravice za obnovo vinograda, ko posadi vinograd, za katerega je na podlagi teh pravic izdano dovoljenje za obnovo vinograda.

(2) Pravice za ponovno posaditev vinograda lahko pridelovalec uveljavi do 31. decembra 2015.

(3) Pravice za novo posaditev vinograda lahko pridelovalec uveljavi do izteka drugega vinskega leta po letu dodelitve pravice za obnovo vinograda.

(4) Pravice za obnovo vinograda, dodeljene iz rezerve pravic, lahko pridelovalec uveljavi do izteka drugega vinskega leta po letu dodelitve pravice za obnovo vinograda.

(5) Pridelovalec se pravim za obnovo vinograda lahko pisno odpove pred iztekom roka iz drugega do četrtega odstavka tega člena.

(6) Odpovedane pravice za obnovo vinograda in tiste, ki jih pridelovalci niso uveljavili v predpisanim roku, ministrstvo prerazporedi v rezervo pravic.

(7) Če pravice iz rezerve pravic niso dodeljene do konca petega vinskega leta po letu, v katerem so bile dodeljene v rezervo pravic, se obseg vinogradniških površin v Republiki Sloveniji zmanjša za obseg teh pravic.

(8) Pravice za ponovno posaditev vinograda lahko upravna enota prenese s pisnim soglasjem pridelovalca, ki ima pravico do ponovne posaditve, na drugega pridelovalca, če jih ta namerava porabiti za pridelavo kakovostnih vin, pridelanih na določenem pridelovalnem območju, ali deželnih vin s priznano geografsko oznako.

8. člen

Pravice za posaditev vinograda iz rezerve pravic se dodeljujejo po vrstnem redu vložitve popolnih vlog za izdajo dovoljenja za obnovo vinograda, v skladu s predpisom, ki ureja register.

9. člen

Ne glede na določbi prvega in tretjega odstavka 5. člena te uredbe se v posameznem letu ne dodelijo pravice za posaditev vinogradov iz rezerve pravic, če ministrstvo za posamezen vinorodni okoliš ali za celotno območje Republike Slovenije na podlagi podatkov iz registra o prodaji in zalogah vina ter podatkov iz tržnoinformacijskega sistema o cenah ugotovi, da so se:

- zaloge vina s slovenskim geografskim poreklom po večale za več kakor 60% nad običajnimi zalogami (triletno povprečje) ali
- cene vina s slovenskim geografskim poreklom realno znižale za več kakor 30% pod običajno ceno (primerjava triletnega povprečja za isto kategorijo vin).

III. PODPORA ZA IZKRČITEV VINOGRADA

10. člen

(1) Podpora za izkrčitev vinograda se dodeli za vinograde, ki izpolnjujejo pogoje iz 100. člena Uredbe 479/2008/ES in 67. člena Uredbe 555/2008/ES.

(2) Podporo iz prejšnjega odstavka lahko uveljavlja pridelovalec, ki ima v register vpisan vinograd, ki izpolnjuje pogoje iz prejšnjega odstavka, ali njegov naslednik v primeru smrti pridelovalca.

(3) Izkrčitev vinograda je popolna odstranitev vseh trsov na površini, posajeni s trto, in sicer tako, da so trsi posekani pod cepljenim mestom ali so izruvani. Če trsi niso cepljeni, jih je treba v celoti izruvati.

(4) Na površini, ki je predmet podpore za izkrčitev vinograda, do 31. decembra 2015 ni možno uveljavljati podpore za prestrukturiranje vinogradniških površin v skladu z 11. členom Uredbe 479/2008/ES, razen če te površine kupi ali dolgoročno zakupi drug pridelovalec.

11. člen

(1) Vlogo za podporo za izkrčitev vinograda mora pridelovalec posredovati na Agencijo Republike Slovenije za kmetijske trge in razvoj podeželja (v nadaljnjem besedilu: agencija) do 15. septembra v vinskem letu, v katerem bo izvedena izkrčitev. Vlogo mora vsebovati podatke iz obrazca, ki je kot priloga sestavni del te uredbe. Če gre za zemljišče v lasti države, pokrajine ali občine, mora pridelovalec pred oddajo vloge za podporo pridobiti soglasje lastnika zemljišča.

(2) Agencija na podlagi vloge iz prejšnjega odstavka preveri izpolnjevanje pogojev za uveljavljanje podpore in v skladu s prvim odstavkom 75. člena Uredbe 555/2008/ES z uporabo daljinskega zaznavanja določi površino, upravičeno do podpore, če se krči cel vinograd, ali pa opravi ogled na kraju samem, pri katerem izmeri zadevno površino, če se vinograd ne krči v celoti ali če meritve ni mogoče opraviti z daljinskim zaznavanjem.

(3) Agencija zavrne vloge, za katere se pri preverjanju iz prejšnjega odstavka ugotovi, da ne izpolnjujejo pogojev za uveljavljanje podpore.

(4) O površini, upravičeni do podpore, in predvideni višini podpore agencija obvesti pridelovalca v dveh mesecih po oddaji popolne vloge oziroma po določitvi enotnega odstotka odobrite prijavljenih zneskov s strani Evropske komisije, če je ta potrebna v skladu s četrtim odstavkom 102. člena Uredbe 479/2008/ES.

12. člen

(1) Višina podpore za izkrčitev vinograda se določi v skladu s prilogo XV. Uredbe 555/2008/ES, na način iz 69. člena Uredbe 555/2008/ES. Podpora se izplača na podlagi preveritve iz drugega odstavka 11. člena te uredbe in se financira iz sredstev Evropskega kmetijskega jamstvenega sklada in se v posameznem proračunskem letu izplača do 15. oktobra.

(2) Če je v skladu s predpisom, ki ureja register, pridelovalec v register prijavljal le grozdje, se pri izračunu višine podpore upošteva 75% povprečni izplen stiskanja grozdja.

13. člen

(1) Pridelovalec izkrči vinograd po prejemu obvestila iz četrtega odstavka 11. člena te uredbe in o opravljeni izkrčitvi obvesti agencijo, vendar najpozneje do 1. februarja v vinskem letu oddaje vloge za podporo.

(2) Agencija opravi ogled opravljeni izkrčitve vinograda, pri katerem izmeri izkrčeno površino v skladu s 75. členom Uredbe 555/2008/ES in o tem sestavi zapisnik. Ogled ni potreben, če je bil opravljen v skladu z drugim odstavkom 11. člena te uredbe in lahko agencija izkrčitev ugotovi z daljinskim zaznavanjem.

(3) Agencija odloči o vlogah za podporo za izkrčitev vinograda najpozneje v dveh mesecih po prejemu obvestila o izkrčitvi iz prvega odstavka tega člena.

IV. PODATKI

14. člen

(1) Podatki o dodeljenih podporah za izkrčitev vinogradov se vodijo v evidenci agencije. Agencija podatke o izvedenih izkrčitvah vinogradov in dodeljenih podporah posreduje ministrstvu.

(2) Ministrstvo posredovane podatke iz prejšnjega odstavka in podatke o pravicah za obnovo vinogradov vodi v registru in jih posreduje Evropski komisiji.

V. PREHODNE IN KONČNE DOLOČBE

15. člen

(1) Ne glede na določbo drugega odstavka 7. člena te uredbe lahko pridelovalec pravice za ponovno posaditev vinograda, dodeljene v skladu z Uredbo o uravnavanju obsega vinogradniških površin (Uradni list RS, št. 23/07 in 17/08), uveljavi v skladu z drugim odstavkom 8. člena Uredbe o uravnavanju obsega vinogradniških površin (Uradni list RS, št. 23/07 in 17/08).

(2) Šteje se, da so napovedi krčitve vinograda, vložene v skladu z Uredbo o uravnavanju obsega vinogradniških površin (Uradni list RS, št. 23/07 in 17/08), vložene kot vloge za podporo za izkrčitev vinograda v skladu s to uredbo.

16. člen

Z dnem uveljavitve te uredbe preneha veljati Uredba o uravnavanju obsega vinogradniških površin (Uradni list RS, št. 23/07 in 17/08), drugi odstavek 8. člena Uredbe o uravnavanju obsega vinogradniških površin (Uradni list RS, št. 23/07 in 17/08) pa se uporablja za pridelovalce, ki so jim bile pravice za ponovno posaditev vinograda dodeljene pred začetkom veljavnosti te uredbe.

17. člen

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

Št. 00715-24/2008/6
Ljubljana, dne 11. septembra 2008
EVA 2008-2311-0144

Vlada Republike Slovenije

Janez Janša l.r.
Predsednik

PRILOGA:

VLOGA ZA PODPORO ZA IZKRČITEV VINOGRADA**1. PODATKI O PRIDELOVALCU:**KMG MID

Priimek in ime/naziv: _____

Naslov oziroma sedež: občina: _____ naselje: _____
 ulica: _____ hišna številka:
 pošta: telefon: _____

1.1 Podatki o računu in davčni številki pridelovalca:

Davčna številka:

Naziv banke: _____ Poslovna enota: _____

Številka osebnega računa: **2. PODATKI O VINOGRADU, KI SE KRČI:**ŠTEVILKA VINOGRADA: Površina, ki se krči*: _____ m²

Ali je vinograd, ki se krči, na zemljišču, ki je v lasti države, pokrajine ali občine?

DA NE **2.1. PODATKI O VINSKI TRTI, KI SE KRČI***

št. trsov	sorta	leto sajenja

* Podatki se izpolnijo le, če se ne namerava izkrčiti celega vinograda.

3. IZJAVE:

- Izkrčitev bom opravil najpozneje do 1. februarja v vinskem letu oddaje vloge in o tem obvestil Agencijo Republike Slovenije za kmetijske trge in razvoj podeželja.
- Po izkrčitvi vinograda bom z zemljiščem ravnal kot dober gospodar v skladu s predpisom, ki ureja kmetijska zemljišča.
- Seznanjen sem z določili možnega znižanja prejetih sredstev in vračanja prejete podpore, če bo na mojem kmetijskem gospodarstvu kadarkoli v treh letih po izplačilu podpore ugotovljeno neizpolnjevanje predpisanih zahtev ravnanja ter dobrih kmetijskih in okoljskih pogojev (upoštevanje določil navzkrižne skladnosti).

Kraj in datum: _____

Podpis pridelovalca: _____

3801. Uredba o spremembah in dopolnitvah Uredbe o notranji organizaciji, sistemizaciji, delovnih mestih in nazivih v organih javne uprave in v pravosodnih organih

Na podlagi prvega odstavka 41. člena in šestega odstavka 87. člena Zakona o javnih uslužbencih (Uradni list RS, št. 63/07 – uradno prečiščeno besedilo, in 65/08) izdaja Vlada Republike Slovenije

U R E D B O
o spremembah in dopolnitvah Uredbe o notranji organizaciji, sistemizaciji, delovnih mestih in nazivih v organih javne uprave in v pravosodnih organih

1. člen

V Uredbi o notranji organizaciji, sistemizaciji, delovnih mestih in nazivih v organih javne uprave in v pravosodnih organih (Uradni list RS, št. 58/03, 81/03, 109/03, 22/04, 43/04, 58/04

– popr., 138/04, 35/05, 60/05, 72/05, 112/05, 49/06, 140/06, 9/07, 33/08 in 66/08) se v drugem odstavku 52. člena pred zadnjim stavkom doda besedilo:

»Za uradniška delovna mesta se v sistemizaciji navede, da morajo uradniki, imenovani v nazive, v skladu z 89. členom Zakona o javnih uslužbencih v enem letu od sklenitve pogodbe o zaposlitvi opraviti obvezno usposabljanje navedeno v tem členu zakona, ki to določa kot njihovo redno delovno obveznost.«.

2. člen

V tretjem odstavku 55. člena se za piko doda besedilo: »Naloge policistov, paznikov, izterjevalcev in carinikov na uradniških delovnih mestih v V. tarifnem razredu se lahko opravlja jo v enem nazivu. Število takih delovnih mest v posameznem organu lahko znaša največ 20 odstotkov zaposlenih javnih uslužbencev v organu, izjemoma več v skladu z odločitvijo vlade.«.

3. člen

V prilogi I se zahtevani pogoji za delovna mesta pod zaporednimi številkami od 61 do 69 spremenijo tako, da se glasijo:

»61. delovno mesto: PAZNIK
Šifra delovnega mesta: C065006

Nazivi:	Stopnje naziva:	Šifra naziva:	Zap. št. naziva:	Zahtevane delovne izkušnje:	Plačni razred:
paznik I	XIII.	C065006	1	6 let 6 mesecev	23
paznik II	XIV.	C065006	2	3 leta 6 mesecev	22
paznik III	XV.	C065006	3	6 mesecev	21
Predpisana izobrazba:	• srednja strokovna izobrazba • srednja splošna izobrazba				
Karierni razred:	V.				
Plačna skupina:	C				
Plačna podskupina:	C6				
Tarifni razred:	V				
Posebni pogoj:	– strokovni izpit po Zakonu o izvrševanju kazenskih sankcij, ki vključuje tudi strokovni izpit iz upravnega postopka.				
Naloge:	<ul style="list-style-type: none"> • varovanje zaprtih oseb in objektov; • preprečevanje in odkrivanje kaznivih dejanj v zaporu; • pridobivanje informacij v zvezi z varnostnimi dogodki v zaporu; • sodelovanje pri ravnjanju z zaprtimi osebami; • prevozi in spremljanje zaprtih oseb; • vodenje enostavnejših upravnih postopkov s področja izvrševanja kazenskih sankcij; • priprava predlogov za uvedbo disciplinskih postopkov za zaprte osebe; • priprava poročil in ocen; • druge naloge po odredbi nadrejenega. 				

62. delovno mesto: PAZNIK SPECIALIST
Šifra delovnega mesta: C065008

Nazivi:	Stopnje naziva:	Šifra naziva:	Zap. št. naziva:	Zahtevane delovne izkušnje:	Plačni razred:
paznik specialist I	XIII.	C065008	1	6 let 6 mesecev	24
paznik specialist II	XIV.	C065008	2	3 leta 6 mesecev	23
paznik specialist III	XV.	C065008	3	6 mesecev	22
Predpisana izobrazba:	• srednja strokovna izobrazba • srednja splošna izobrazba				
Karierni razred:	V.				
Plačna skupina:	C				
Plačna podskupina:	C6				
Tarifni razred:	V				
Posebni pogoj:	– strokovni izpit po Zakonu o izvrševanju kazenskih sankcij, ki vključuje tudi strokovni izpit iz upravnega postopka.				

Naloge:

- varovanje zaprtih oseb in objektov;
- preprečevanje in odkrivanje kaznivih dejanj v zaporu;
- pridobivanje informacij v zvezi z varnostnimi dogodki v zaporu;
- sodelovanje pri ravnanju z zaprtimi osebami;
- prevozi in spremeljanje zaprtih oseb;
- vodenje enostavnejših upravnih postopkov s področja izvrševanja kazenskih sankcij;
- priprava predlogov za uvedbo disciplinskih postopkov za zaprte osebe;
- priprava poročil in ocen, vodenje evidenc;
- organizacija in izvedba zahtevnejših nalog paznikov;
- usposabljanje paznikov v zavodu in upravi;
- druge naloge po odredbi nadrejenega.

63. delovno mesto: PAZNIK OPERATIVNI VODJA

Šifra delovnega mesta: C065007

Nazivi:	Stopnje naziva:	Šifra naziva:	Zap. št. naziva:	Zahlevane delovne izkušnje:	Plačni razred:
paznik operativni vodja I	XIII.	C065007	1	6 let 6 mesecev	24
paznik operativni vodja II	XIV.	C065007	2	3 leta 6 mesecev	23
paznik operativni vodja III	XV.	C065007	3	6 mesecev	22
Predpisana izobrazba:	<ul style="list-style-type: none"> • srednja strokovna izobrazba • srednja splošna izobrazba 				
Karierni razred:	V.				
Plačna skupina: Plačna podskupina:	C C6				
Tarifni razred:	V				
Posebni pogoj:	– strokovni izpit po Zakonu o izvrševanju kazenskih sankcij, ki vključuje tudi strokovni izpit iz upravnega postopka.				

Naloge:

- varovanje zaprtih oseb in objektov;
- preprečevanje in odkrivanje kaznivih dejanj v zaporu;
- pridobivanje informacij v zvezi z varnostnimi dogodki v zaporu;
- sodelovanje pri ravnanju z zaprtimi osebami;
- prevozi in spremeljanje zaprtih oseb;
- vodenje enostavnejših upravnih postopkov s področja izvrševanja kazenskih sankcij;
- priprava predlogov za uvedbo disciplinskih postopkov za zaprte osebe;
- priprava poročil in ocen, vodenje evidenc;
- organizacija in izvedba zahtevnejših nalog paznikov;
- organizacija, vodenje in nadzor varovanja ter izvajanje drugih dejavnosti v zavodu med izmeno in na delovnem področju paznikov;
- obveščanje nadrejenih o izrednih dogodkih;
- obveščanje policije o izrednih dogodkih;
- druge naloge po odredbi nadrejenega.

64. delovno mesto: VIŠJI PAZNIK

Šifra delovnega mesta: C066007

Nazivi:	Stopnje naziva:	Šifra naziva:	Zap. št.naziva:	Zahlevane delovne izkušnje:	Plačni razred:
višji paznik I	X.	C066007	1	6 let 6 mesecev	26
višji paznik II	XI.	C066007	2	3 leta 6 mesecev	25
višji paznik III	XII.	C066007	3	6 mesecev	24
Predpisana izobrazba:	<ul style="list-style-type: none"> • višja strokovna izobrazba • višješolska izobrazba (prejšnja) 				
Karierni razred:	IV.				
Plačna skupina: Plačna podskupina:	C C6				
Tarifni razred:	VI				
Posebni pogoj:	– strokovni izpit po Zakonu o izvrševanju kazenskih sankcij, ki vključuje tudi strokovni izpit iz upravnega postopka.				

Naloge:

- varovanje zaprtih oseb in objektov;
- preprečevanje in odkrivanje kaznivih dejanj v zaporu;
- pridobivanje informacij v zvezi z varnostnimi dogodki v zaporu;
- sodelovanje pri ravnanju z zaprtimi osebami;
- priprava razporeda dela paznikov;
- prevozi in spremljanje zaprtih oseb;
- vodenje enostavnejših upravnih postopkov s področja izvrševanja kazenskih sankcij;
- priprava predlogov za uvedbo disciplinskih postopkov za zaprte osebe;
- priprava poročil in ocen, vodenje evidenc;
- organizacija in izvedba zahtevnejših nalog paznikov;
- usposabljanje paznikov v zavodu in upravi;
- poveljevanje pri porabi prisilnih sredstev večjega obsega;
- usposabljanje paznikov v zavodu in upravi;
- druge naloge po odredbi nadrejenega.

65. delovno mesto: VIŠJI PAZNIK OPERATIVNI VODJA

Šifra delovnega mesta: C066008

Nazivi:	Stopnje naziva:	Šifra naziva:	Zap. št. naziva:	Zahlevane delovne izkušnje:	Plačni razred:
višji paznik operativni vodja I	X.	C066008	1	6 let 6 mesecev	28
višji paznik operativni vodja II	XI.	C066008	2	3 leta 6 mesecev	27
višji paznik operativni vodja III	XII.	C066008	3	6 mesecev	26
Predpisana izobrazba:	<ul style="list-style-type: none"> • višja strokovna izobrazba • višešolska izobrazba (prejšnja) 				
Karierni razred:	IV.				
Plačna skupina:	C				
Plačna podskupina:	C6				
Tarifni razred:	VI				
Posebni pogoj:	– strokovni izpit po Zakonu o izvrševanju kazenskih sankcij, ki vključuje tudi strokovni izpit iz upravnega postopka.				

Naloge:

- varovanje zaprtih oseb in objektov;
- preprečevanje in odkrivanje kaznivih dejanj v zaporu;
- pridobivanje informacij v zvezi z varnostnimi dogodki v zaporu;
- sodelovanje pri ravnanju z zaprtimi osebami;
- prevozi in spremljanje zaprtih oseb;
- priprava razporeda dela paznikov;
- vodenje enostavnejših upravnih postopkov s področja izvrševanja kazenskih sankcij;
- priprava predlogov za uvedbo disciplinskih postopkov za zaprte osebe;
- priprava poročil in ocen, vodenje evidenc;
- organizacija in izvedba zahtevnejših nalog paznikov;
- usposabljanje paznikov v zavodu in upravi;
- poveljevanje pri porabi prisilnih sredstev večjega obsega;
- organizacija in izvedba zahtevnejših nalog paznikov;
- organizacija, vodenje in nadzor varovanja ter izvajanje drugih dejavnosti v zavodu med izmeno in na delovnem področju paznikov;
- obveščanje nadrejenih o izrednih dogodkih;
- obveščanje policije o izrednih dogodkih;
- druge naloge po odredbi nadrejenega.

66. delovno mesto: PAZNIK SVETOVALEC

Šifra delovnega mesta: C067019

Nazivi:	Stopnje naziva:	Šifra naziva:	Zap. št. naziva:	Zahlevane delovne izkušnje:	Plačni razred:
paznik svetovalec I	VII.	C067019	1	6 let 7 mesecev	32
paznik svetovalec II	VIII.	C067019	2	3 leta 7 mesecev	30
paznik svetovalec III	IX.	C067019	3	7 mesecev	29
Predpisana izobrazba:	najmanj visoka strokovna/prva stopnja				
Karierni razred:	III.				
Plačna skupina:	C				
Plačna podskupina:	C6				
Tarifni razred:	VII/1				

Posebni pogoj:	– strokovni izpit po Zakonu o izvrševanju kazenskih sankcij, ki vključuje tudi strokovni izpit iz upravnega postopka.
Naloge:	
<ul style="list-style-type: none"> • varovanje zaprtih oseb in objektov; • preprečevanje in odkrivanje kaznivih dejanj v zaporu; • pridobivanje informacij v zvezi z varnostnimi dogodki v zaporu; • sodelovanje pri ravnanju z zaprtimi osebami; • prevozi in spremeljanje zaprtih oseb; • priprava razporeda dela paznikov; • vodenje enostavnejših upravnih postopkov s področja izvrševanja kazenskih sankcij; • priprava in vodenje disciplinskih postopkov za zaprte osebe; • priprava poročil in ocen, vodenje evidenc; • organizacija in izvedba zahtevnejših nalog paznikov; • usposabljanje paznikov v zavodu in upravi; • poveljevanje pri porabi prisilnih sredstev večjega obsega; • samostojno oblikovanje manj zahtevnega gradiva s predlogi ukrepov s področja dela; • zbiranje, urejanje in priprava podatkov za oblikovanje zahtevnejšega gradiva s področja dela; • druge naloge po odredbi nadrejenega. 	

67. delovno mesto: PAZNIK SVETOVALEC OPERATIVNI VODJA

Šifra delovnega mesta: C067020

Nazivi:	Stopnje naziva:	Šifra naziva:	Zap. št. naziva:	Zahlevane delovne izkušnje:	Plačni razred:
paznik svetovalec operativni vodja I	VII.	C067020	1	6 let 7 mesecev	33
paznik svetovalec operativni vodja II	VIII.	C067020	2	3 leta 7 mesecev	31
paznik svetovalec operativni vodja III	IX.	C067020	3	7 mesecev	30
Predpisana izobrazba:	najmanj visoka strokovna/prva stopnja				
Karierni razred:	III.				
Plačna skupina: Plačna podskupina:	C C6				
Tarifni razred:	VII/1				
Posebni pogoj:	– strokovni izpit po Zakonu o izvrševanju kazenskih sankcij, ki vključuje tudi strokovni izpit iz upravnega postopka.				

Naloge:

- varovanje zaprtih oseb in objektov;
- preprečevanje in odkrivanje kaznivih dejanj v zaporu;
- pridobivanje informacij v zvezi z varnostnimi dogodki v zaporu;
- sodelovanje pri ravnanju z zaprtimi osebami;
- prevozi in spremeljanje zaprtih oseb;
- priprava razporeda dela paznikov;
- vodenje enostavnejših upravnih postopkov s področja izvrševanja kazenskih sankcij;
- priprava in vodenje disciplinskih postopkov za zaprte osebe;
- priprava poročil in ocen, vodenje evidenc;
- organizacija in izvedba zahtevnejših nalog paznikov;
- usposabljanje paznikov v zavodu in upravi;
- poveljevanje pri porabi prisilnih sredstev večjega obsega;
- organizacija, vodenje in nadzor varovanja ter opravljanje drugih dejavnosti v zavodu med izmeno in na delovnem področju paznikov;
- obveščanje nadrejenih o izrednih dogodkih;
- obveščanje policije o izrednih dogodkih;
- samostojno oblikovanje manj zahtevnega gradiva s predlogi ukrepov s področja dela;
- zbiranje, urejanje in priprava podatkov za oblikovanje zahtevnejšega gradiva s področja dela;
- druge naloge po odredbi nadrejenega.

68. delovno mesto: PAZNIK VIŠJI SVETOVALEC

Šifra delovnega mesta: C067021

Nazivi:	Stopnje naziva:	Šifra naziva:	Zap. št. naziva:	Zahlevane delovne izkušnje:	Plačni razred:
paznik višji svetovalec I	IV.	C067021	1	6 let	39
paznik višji svetovalec II	V.	C067021	2	5 let	37
paznik višji svetovalec III	VI.	C067021	3	4 leta	35

Predpisana izobrazba:	najmanj visoka strokovna/prva stopnja
Karierni razred:	II.
Plačna skupina: Plačna podskupina:	C C6
Tarifni razred:	VII/1
Posebni pogoj:	– strokovni izpit po Zakonu o izvrševanju kazenskih sankcij, ki vključuje tudi strokovni izpit iz upravnega postopka.
Naloge:	<ul style="list-style-type: none"> • spremljanje, analiziranje, proučevanje in ocenjevanje varnostnih razmer, učinkovitosti in uspešnosti dela v zavodu; • priprava, dopolnjevanje načrta varovanja in nadzor nad njegovim izvajanjem; • analiziranje in nadziranje postopkov izvajanja pooblastil paznikov; • priprava in potrjevanje razporeda dela paznikov; • vodenje usposabljanja in izpopolnjevanja paznikov; • logistične naloge pri usposabljanju paznikov; • vodenje in usklajevanje izbire in nakupa uniform; • sodelovanje pri ravnjanju z zaprtimi osebami; • vodenje in odločanje pri najzahtevnejših upravnih postopkih na I. stopnji; • sodelovanje pri pripravi predpisov in oblikovanje zahtevnejšega gradiva s področja dela; • samostojna priprava zahtevnih analiz, informacij, razvojnih projektov, poročil in drugega zahtevnega gradiva s področja dela; • preprečevanje in odkrivanje kaznivih dejanj v zaporu; • poveljevanje pri porabi prisilnih sredstev večjega obsega in zajetju talcev; • pridobivanje in analiziranje informacij varnostne narave na področju notranje zaščite; • priprava in vodenje disciplinskih postopkov za zaprte osebe; • vodenje evidenc; • sodelovanje s policijo; • druge naloge po odredbi nadrejenega.

69. delovno mesto: PAZNIK SVETNIK

Šifra delovnega mesta: C067018

Nazivi:	Stopnje naziva:	Šifra naziva:	Zap. št. naziva:	Zahlevane delovne izkušnje:	Plačni razred:
paznik višji svetnik	II.	C067018	1	7 let	44
paznik svetnik	III.	C067018	2	6 let	41
Predpisana izobrazba:	univerzitetna ali visoka strokovna s specializacijo oziroma magisterijem/druga stopnja				
Karierni razred:	I.				
Plačna skupina: Plačna podskupina:	C C6				
Tarifni razred:	VII/2				
Posebna pogoja:	<ul style="list-style-type: none"> – strokovni izpit po Zakonu o izvrševanju kazenskih sankcij, ki vključuje tudi strokovni izpit iz upravnega postopka; – najmanj 6 let delovnih izkušenj praviloma v UIKS, od tega najmanj 3 leta na vodstvenih delovnih mestih. 				
Naloge:	<ul style="list-style-type: none"> • neposredna pomoč pri vodenju strokovnih nalog z delovnega področja ministrstva; • vodenje projektnih skupin za najzahtevnejše in ključne projekte; • samostojno oblikovanje ključnih sistemskih rešitev in drugega najzahtevnejšega gradiva; • opravljanje drugih najzahtevnejših nalog; • vodenje in odločanje pri najzahtevnejših upravnih postopkih na I. in II. stopnji; • zagotavljanje oziroma neposredna pomoč pri zagotavljanju razvoja organizacije; • spremljanje, analiziranje, proučevanje in ocenjevanje varnostnih razmer, učinkovitosti in uspešnosti dela v upravi; • nadzor nad izvajanjem načrtov varovanja; • priprava in potrjevanje razporeda dela paznikov; • poveljevanje pri porabi prisilnih sredstev večjega obsega in zajetju talcev; • analiziranje in nadziranje postopkov izvajanja pooblastil paznikov; • načrtovanje in usklajevanje usposabljanja in preverjanje znanja ter usposobljenosti paznikov; • načrtovanje in usklajevanje izbire in nakupa uniform; • pridobivanje in analiziranje varnostnih informacij o notranji zaščiti in usklajevanju dela med zavodi na tem področju; • sodelovanje z upravo pri ravnjanju z zaprtimi osebami; • usklajevanje zahtevnejših varovanj in usklajevanje dejavnosti s policijo; • sodelovanje z generalno policijsko upravo in <p>druge naloge po odredbi nadrejenega.</p>				

V prilog I se pri vseh delovnih mestih, pri katerih je kot pogoj določen državni izpit iz javne uprave ali strokovni upravni izpit, ta pogoj črta.

V prilog II – Uradniški položaji v vrstici A.7 se v stolpcu: »Stopnja naziva, v kateri se lahko opravlja delo na položaju« dodata vejica in besedilo: »III ali II, v istem stolcu se v vrstici A.8 doda vejica in besedilo »III ali II«, v vrsticah od B.4 do B.6 se besedilo »ali II« nadomesti z vejico in besedilom »III ali II«, v vrstici B.7 se doda vejica in besedilo »III ali II« in v vrstici C.6 se besedilo »III ali III/II« nadomesti z besedilom »III/II, III ali II«.

4. člen

Ta uredba začne veljati naslednji dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije, uporablja pa se s prvim obračunom plač po Zakonu o sistemu plač v javnem sektorju (Uradni list RS, št. 95/07 – uradno prečiščeno besedilo, 17/08, 57/08 in 80/08).

Št. 00714-25/2008/5
Ljubljana, dne 11. septembra 2008
EVA 2008-3111-0063

Vlada Republike Slovenije

Janez Janša l.r.
Predsednik

MINISTRSTVA

3802. Pravilnik o notranjem redu na železnici

Na podlagi 92. in 94. člena Zakona o varnosti v železniškem prometu (Uradni list RS, št. 61/07) izdaja minister za promet

P R A V I L N I K o notranjem redu na železnici

I. SPLOŠNE DOLOČBE

1. člen

(vsebina pravilnika)

Ta pravilnik z namenom, da se zagotovi varnost v železniškem prometu, določa notranji red na železniškem območju in v vlakih (v nadalnjem besedilu: notranji red na železnici), po katerem se morajo ravnati potniki in druge osebe, ter pooblastila in ukrepe pooblaščenih železniških delavcev upravitelja javne železniške infrastrukture (v nadalnjem besedilu: upravljavec) in prevoznika za njegovo vzdrževanje.

2. člen

(pomen izrazov)

Izrazi, uporabljeni v tem pravilniku, imajo enak pomen, kot ga določa zakon, ki ureja varnost v železniškem prometu, in predpisi, izdani na njegovi podlagi.

II. NOTRANJI RED

3. člen

(spoštovanje notranjega reda)

Na železniškem območju ter v vlakih je vsakdo dolžan spoštovati notranji red v skladu z zakonom, ki ureja varnost železniškega prometa, in s tem pravilnikom.

4. člen

(notranji red v železniškem prometu)

(1) Dostop potnikov, drugih oseb in cestnih ali drugih vozil na železniško območje in gibanje na njem je dovoljeno le na določenih mestih, ki so kot takšna določena in označena v skladu s predpisom, ki ureja opremljenost železniških postaj in postajališč ali jih kot takšna označi pravna oseba, ki z infrastrukturnim objektom na železniškem območju upravlja ali je njegov lastnik.

(2) Osebe, ki se gibljejo na železniškem območju, morajo upoštevati omejitve, prepovedi, ukaze in opozorila, ki so postavljena na vidnih mestih ali jih dajejo pooblaščene osebe za vzdrževanje notranjega reda iz 12. člena tega pravilnika.

(3) Osebe, ki opravljajo določena dela na železniškem območju, morajo za to dobiti pisno dovoljenje upravitelja oziroma dovoljenje lastnika infrastrukturnega objekta. V pisnem dovoljenju morajo biti določeni pogoji, pod katerimi se lahko delo opravlja, zlasti čas in kraj opravljanja dela.

(4) Pisnega dovoljenja iz prejšnjega odstavka ne potrebujejo izvršilni železniški delavci in delavci, ki jih izvršilni železniški delavci varujejo oziroma vodijo, preiskovalci preiskovalnega organa, pristojni inšpektorji, pooblaščeni delavci varnostnega organa in pooblaščeni delavci ministrstva za notranje zadeve, če morajo službeno opraviti posamezno uradno dejanje ali vstopiti na železniško območje in se po njem gibati tudi na krajin, ki niso za to določeni.

(5) Preiskovalci preiskovalnega organa, pristojni inšpektorji, pooblaščeni delavci varnostnega organa in pooblaščeni delavci ministrstva za notranje zadeve morajo pred vstopom na železniško območje na krajin, ki niso za to določeni, vstop na železniško območje javiti prometniku najbližje zasedene postaje ali progovnemu prometniku.

(6) Uradnim osebam pravosodja in carine, reševalnih postaj ter pripadnikom gasilskih enot ter civilne zaštite sta brez pridobitve predhodnega pisnega dovoljenja, po poprejšnjem obvestilu najbližje železniške postaje, dovoljena dostop in gibanje po železniškem območju na mestih, kjer sta dostop in gibanje omejena ali prepovedana, kadar morajo opraviti uradno dejanje oziroma poseg v primeru izrednih dogodkov v železniškem prometu ali v drugih izrednih primerih. Pri opravljanju teh del jih varujejo in vodijo izvršilni železniški delavci.

5. člen

(omejitev dostopa in gibanja)

Osebe, ki nimajo dovoljenja za gibanje na železniškem območju in se zadržujejo na železniškem območju ali v vlaku, so dolžne same skrbeti za svojo osebno varnost. Tem osebam je prepovedano:

1. hoditi po tirih ali stati na tiru ali v njegovi neposredni bližini;

2. hoditi ali se zadrževati med rumeno črto in tirom na peronu;

3. hoditi ali se zadrževati preblizu vlaka ali vagonov, ki se premikajo;

4. zadrževati se v prostoru med skladiščem in nakladalno-razkladalno klančino in vozili, ki se premikajo ali se bodo premikala;

5. hoditi skozi predor in po drugih gradbenih objektih na železniški progi;

6. sedeti ali stati pri odprtih vratih ali na stopnicah železniških vozil in na prehodnih mostičkih ter na drugih mestih, ki niso namenjena prevozu potnikov;

7. prečkatire na mestih, ki niso določena za prehod;

8. hoditi čez odbojnike ali se plaziti pod njimi;

9. skakati na vozila ali z njih, medtem ko se ta premikajo;

10. voziti se v vlaku, ki ni namenjen prevozu potnikov, brez dovoljenja prevoznika ali upravitelja;

11. med vožnjo vlaka nagibati se skozi okno in odpirati vhodna vrata vagona ali naslanjati se nanje;

12. umazati, poškodovati ali odtujevati inventar in drugo opremo v vlakih za prevoz potnikov in v prostorih, ki so namenjeni potnikom;

13. metati skozi okno vagona kakršne koli predmete ali odpadke ali izlivati tekočino;

14. parkirati motorna in druga vozila na železniškem območju na mestih, ki niso za to določena;

15. vzpenjati se na strehe tirnih vozil, na naklade odprtih tovornih vagonov in konstrukcije železniških naprav;

16. s tekočinami polivati ali škropiti konstrukcije železniških naprav, vodnike, izolatorje ali železniška vozila;

17. zlagati kakršen koli material ob drogove voznega omrežja.

6. člen

(prepovedi)

Zaradi zagotavljanja varnosti železniškega prometa je prepovedano:

1. pokvariti ali poškodovati progo, železniško tirno vozilo ali opremo vozila;

2. metati ali polagati kakršne koli predmete na progo ali metati kakršne koli predmete na železniško vozilo ali z njega;

3. neupravičeno odpirati zapornice na nivojskem prehodu, kar koli dajati ali obešati na zapornice ali polzapornice ali prometno signalizacijo na nivojskem prehodu ali kakor koli drugače ovirati njihovo normalno delovanje;

4. v bližini nivojskega prehoda ceste z železniško progo saditi drevje ali drugo visoko rastlinje ali opravljati dela, ki zmanjšujejo, preprečujejo ali kakor koli drugače ovirajo preglednost železniške proge;

5. neupravičeno odstraniti začasno varovalno napravo, s katero je zavarovan železniški promet;

6. prinašati v potniške vagone in prostore, v katerih se zadržujejo potniki, ter v prostore za prtljago in pošiljke snovi ali predmete, ki bi utegnili ogroziti varnost potnikov in drugih oseb v prometu ali jim prizadeti škodo;

7. neupravičeno sprožiti zaviranje v sili;

8. ovirati železniškega delavca pri delu (kot npr. z izogibanjem plačilu ali kontroli vozovnice in podobno);

9. povzročiti s svojim neprimernim vedenjem zamudo vlaka;

10. poškodovati ali odtujiti naprave ali dele naprav, ki so v neposredni ali posredni povezavi z izvajanjem železniškega prometa in katerih poškodba ali odtujitev bi imela neposreden ali posreden vpliv na varnost ali urejenost železniškega prometa.

7. člen

(dostop in zadrževanje)

(1) Potnikom je dovoljeno zadrževanje v čakalnicah, na peronih in v drugih, zanje namenjenih prostorih, ko so ti prostori odpri, ter na peronih pred vstopom na vlak ali po izstopu iz vlaka.

(2) Uporabnikom železniških storitev pri prevozu blaga je dovoljeno zadrževanje v prostorih in na mestih, kjer se prevzema in izroča blago, in v prostorih, določenih za delo z uporabniki.

8. člen

(vstopanje in izstopanje potnikov)

(1) Na postajah, kjer so podhodi ali nadhodi na perone, sta vhod in izhod dovoljena samo po tej poti.

(2) Na postajah in postajališčih je pri vstopanju v vlak in izstopanju iz njega ter prečkanje tirov dovoljeno le na za to določenih mestih.

(3) Vstop potnikov v vlak in izstop iz njega sta dovoljena le na postajah in postajališčih na tisti strani, na kateri je peron.

(4) Če sta perona na obeh straneh istega tira, je vstop in izstop potnikov v vlak in iz njega praviloma dovoljen le na tisti strani, na kateri je postajno poslopje.

9. člen

(prepoved vnašanja)

(1) V prostore, ki so namenjeni potnikom, in v vlake za prevoz potnikov ni dovoljeno vnašati:

1. snovi in predmetov, ki se po predpisih ne smejo prevažati kot prtljaga;

2. predmetov, ki utegnejo biti drugim potnikom v napoto, nadlego ali jim povzročati škodo;

3. živali, razen v izjemnih primerih, ki so določeni v potniški tarifi prevoznika;

4. eksplozivnih, lahko vnetljivih, samovnetljivih, strupenih, radioaktivnih, jedkih, zaudarjačih, kužnih snovi in predmetov ter drugih nevarnih snovi in predmetov;

5. napolnjene orožja, razen organom za notranje zadeve in varnostnim organom slovenske vojske v času opravljanja uradne dolžnosti.

(2) Snovi in predmetov iz prejšnjega odstavka ni dovoljeno sprejemati v hrambo v garderobo.

(3) Potniki, ki s posebnim dovoljenjem nosijo strelno orožje, smejo to nositi samo spravljeno v toku in nenapolnjeno.

10. člen

(pomoč potnikom)

V primeru življenske ogroženosti potnikov zaradi bolezni ali poškodbe na vlaku, mora vlakovno osebje potnikom pomagati, poklicati na pomoč ustrezne službe oziroma jih prepeljati do prve postaje, kjer jim je mogoče ustrezno pomagati.

11. člen

(prepoved prosjačenja in odstranitev oseb)

(1) V prostorih, namenjenih za potnike, ter v vlakih za prevoz potnikov je prepovedano prosjačenje in zadrževanje brezdomcev.

(2) Osebe, ki se nedostojno vedejo ali s svojim vedenjem nadlegujejo potnike in druge osebe v prostorih, ki so namenjeni potnikom, ter osebe, ki se ne ravnajo po predpisih o javnem redu in miru ter o notranjem redu na železnici, je treba odstraniti iz teh prostorov.

(3) Osebe iz prejšnjega odstavka so na zahtevo pooblaščenega železniškega delavca dolžne izstopiti iz vlaka na prvi postaji, kjer ima vlak postanek, in niso upravičene do vrnitve prevoznine in do vračila prevoznine za prtljago.

(4) Osebam, ki so vinjene, na vlakih in postajah ni dovoljeno prodajati alkoholnih pijač.

III. POOBLASTILA IN UKREPI ZA VZDRŽEVANJE NOTRANJEGA REDA

12. člen

(pooblaščene osebe za vzdrževanje notranjega reda)

(1) Za vzdrževanje notranjega reda, ki je predpisan s tem pravilnikom, so pooblaščene osebe prevoznika in upravljavca, ki imajo posebna pooblastila za vzdrževanje notranjega reda na železnici (v nadaljnjem besedilu: pooblaščeni železniški delavci). Te osebe so:

1. izvršilni železniški delavci na delovnih mestih:

- prometnik,
- odjavnik,
- vodja premika,
- preglednik vagonov,
- vodja vlaka,
- sprevodnik;

2. osebe, ki skrbijo za notranji nadzor v skladu z določbami zakona, ki ureja varnost v železniškem prometu, osebe, ki vodijo in nadzirajo delo oseb iz prejšnje točke in druge osebe, ki jih za vzdrževanje notranjega reda na železnici posebej pooblašči odgovorna oseba prevoznika oziroma upravljavca.

(2) Za vzdrževanje notranjega reda na železnici upravljavec in prevoznik z operativnim navodilom podrobneje določita način organizacije, usposabljanje za izvajanje pooblastil vzdrževanja notranjega reda in izvajanje pooblastil iz tega pravilnika.

13. člen

(pooblastila za izvajanje notranjega reda)

Pri izvajaju notranjega reda na železnici imajo pooblaščeni železniški delavci naslednja pooblastila:

1. zahtevati vpogled v javno listino, s katero se ugotovi identiteta oseb, ki ogrožajo varnost ali kalijo notranji red v železniškem prometu. Pri tem je treba osebi pojasniti razlog vpogleda v javno listino;

2. opozoriti osebe, ki na železniškem območju in v vlakih za prevoz potnikov kršijo notranji red in predpisane varnostne ukrepe;

3. pozvati osebe, ki kljub opozorilom še naprej kršijo notranji red ali predpisane varnostne ukrepe, da zapustijo železniško območje oziroma vlak;

4. opozoriti osebe, ki se zadržujejo na železniškem območju, kjer je to prepovedano, ter jih pozvati, da se odstranijo s tega območja;

5. naznaniti oziroma pisno prijaviti organu, ki je pristojen za inšpekcijski nadzor varnosti v železniškem prometu dejanja in osebe, ki so kršile notranji red na železnici;

6. odvzeti predmete, ki so bili uporabljeni pri kršenju notranjega reda na železnici, zasežene predmete pa priložiti pisni prijavi;

7. zahtevati od policije, kolikor gre za kršitve uniformiranih pripadnikov Slovenske vojske, pa tudi od Slovenske vojske, potrebno pomoč pri preprečevanju kršitev notranjega reda na železnici in pri vzpostavitvi predpisanega stanja.

14. člen

(službena izkaznica)

(1) Pooblaščeni železniški delavec za izvajanje notranjega reda na železnici izkazuje svoja pooblastila za izvajanje notranjega reda s službeno izkaznico, ki jo izda delodajalec (v nadaljnjem besedilu: izdajatelj).

(2) Pooblaščeni železniški delavec, ki je v uniformi, se s službeno izkaznico izkaže na zahtevo osebe, v primeru, da naloge opravlja v civilni obleki, pa se mora s službeno izkaznico izkazati pred izvajanjem naloga.

(3) Službena izkaznica pooblaščenega železniškega delavca za izvajanje notranjega reda na železnici se izda na obrazcu iz posebnega papirja z zaščitnimi elementi, velikosti 85 x 54 mm.

(4) Na prednji strani izkaznice je v levem zgornjem kotu fotografija imetnika izkaznice velikosti 3 x 2,5 cm. Desno od fotografije imetnika izkaznice je logotip delodajalca, napis »SLUŽBENA IZKAZNICA« in izpisano osebno ime ali identifikacijska številka pooblaščenega železniškega delavca. Pod fotografijo imetnika službene izkaznice je izpisan datum izdaje in številka izkaznice. V spodnjem desnem delu je napis »ODGOVORNA OSEBA« in podpis odgovorne osebe za izdajo službene izkaznice. Med številko izkaznice in podpisom odgovorne osebe je žig izdajatelja službene izkaznice.

(5) Na hrbtni strani izkaznice je logotip izdajatelja izkaznice. Pod njim so napisana pooblastila za izvajanje notranjega reda na železnici v skladu z določbami zakona, ki ureja varnost železniškega prometa, pod njimi pa napis: »Izdajatelj:« (ime prevoznika ali upravljavca).

(6) Grafična oblika obrazca službene izkaznice iz prvega odstavka tega člena je vsebovana v prilogi 1, ki je sestavni del tega pravilnika.

15. člen

(veljavnost službene izkaznice)

(1) Službena izkaznica velja do njenega preklica.

(2) Pooblaščeni železniški delavci morajo službeno izkaznico takoj vrniti izdajatelju, če niso več v delovnem razmerju pri njem ali če trajno več ne izpolnjujejo pogojev za opravljanje nalog izvajanja notranjega reda na železnici.

(3) Izdajatelj vrnjene službene izkaznice uniči.

IV. POSEBNI DOLOČBI

16. člen

(izvleček iz določb pravilnika)

Izvlečki iz določb tega pravilnika se javno objavijo na spletnih straneh prevoznika in upravljavca ter namestijo na vidnih mestih na vsaki postaji, ki je odprta za prevoz potnikov in blaga, kjer se zadržujejo uporabniki železniških storitev, ter v vlakih za prevoz potnikov, tako da se z njimi lahko seznanijo vsi, ki so se dolžni po njih ravnati.

17. člen

(operativni predpis in vodenje evidence)

Upravljavec in prevoznik morata v skladu z zakonom, ki ureja varstvo osebnih podatkov, voditi evidenco o pooblaščenih železniških delavcih za vzdrževanje notranjega reda na železnici.

V. PREHODNE IN KONČNE DOLOČBE

18. člen

(prehodna določba)

Upravljavec in prevoznik v roku šestih mesecev od uveljavitve tega pravilnika:

- izdata operativno navodilo iz drugega odstavka 12. člena tega pravilnika;
- izdata službene izkaznice iz 14. člena tega pravilnika;
- objavita izvleček iz 16. člena tega pravilnika.

19. člen

(prenehanje uporabe predpisa)

Z dnem uveljavitve tega pravilnika se preneha uporabljati Pravilnik o notranjem redu na železnici (Uradni list RS, št. 98/01).

20. člen

(začetek veljavnosti)

Ta pravilnik začne veljati petnajsti dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

Št. 007-16/2008/ZP

Ljubljana, dne 3. septembra 2008

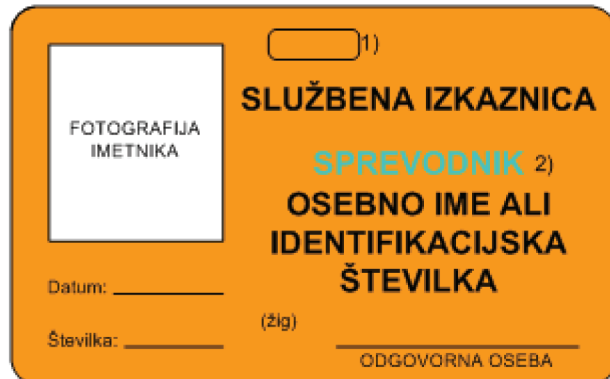
EVA 2008-2411-0046

mag. Radovan Žerjav I.r.

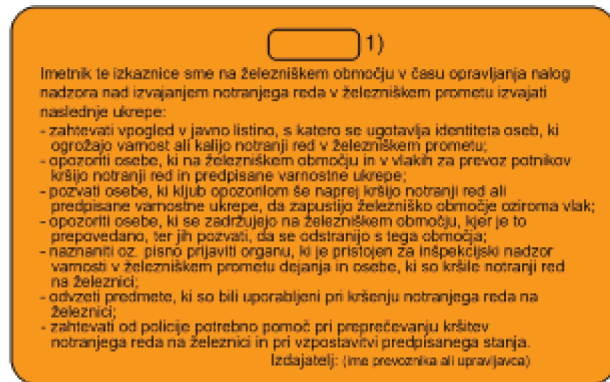
Minister
za promet

Priloga 1

GRAFIČNA PODoba SLUŽBENE IZKAZNICE



prednja stran službene izkaznice



hrbtina stran službene izkaznice

Opomba:

1. logotip izdajatelja službene izkaznice,
 2. delovno mesto imetnika izkaznice iz 12. člena tega pravilnika.

Barve službene izkaznice v barvnem sistemu R/G/B:

- oranžna 255/128/64,
 - modra 0/255/255
 - črna 0/0/0

3803. Minimalna zajamčena donosnost na vplačano čisto premijo prostovoljnega dodatnega zavarovanja za mesec avgust 2008

Na podlagi šestega odstavka 298. člena Zakona o pokojninskem in invalidskem zavarovanju (Uradni list RS, št. 109/06 – uradno prečiščeno besedilo, 112/06 – odl. US, 114/06 – ZUTPG in 10/08 – ZVarDod) objavlja minister za finance

**MINIMALNO ZAJAMČENO
DONOSNOST
na vplačano čisto premijo prostovoljnega
dodatnega zavarovanja za mesec avgust 2008**

Minimalna zajamčena donosnost, izračunana na podlagi 298. člena Zakona o pokojninskem in invalidskem zavarovanju (Uradni list RS, št. 109/06 – uradno prečiščeno besedilo, 112/06 – odl. US, 114/06 – ZUTPG in 10/08 – ZVarDod) in Pravilnika o izračunu povprečne donosnosti do dospetja državnih vrednostnih papirjev (Uradni list RS, št. 120/05, 114/06 – ZUE in 66/08), za mesec avgust 2008 znaša 1,77% na letni ravni oziroma 0,15% na mesečni ravni.

Št. 4021-2/2008/24
Ljubljana, dne 5. septembra 2008
EVA 2008-1611-0106

dr. Andrej Bajuk I.r.
Minister
za finance

**DRUGI DRŽAVNI ORGANI
IN ORGANIZACIJE**

3804. Pravilnik o napredovanju javnih uslužbencev v plačne razrede

Na podlagi 12. in 18. člena Zakona o računske sodišču (Uradni list RS, št. 11/01) in tretjega odstavka 17. člena Zakona o sistemu plač v javnem sektorju (Uradni list RS, št. 95/07 – UPB7, 17/08, 58/08 in 80/08; v nadaljevanju: ZSPJS) izdajam

**PRAVILNIK
o napredovanju javnih uslužbencev
v plačne razrede**

I. SPLOŠNE DOLOČBE

1. člen

(Predmet urejanja)

(1) S tem pravilnikom se določata način in postopek preverjanja izpolnjevanja pogojev za napredovanje javnih uslužbencev na delovnem mestu oziroma v nazivu v višji plačni razred (v nadaljnjem besedilu: napredovanje).

(2) Napredovanje po tem pravilniku ne izključuje hkratnega napredovanja v višji naziv, če javni uslužbenec izpolnjuje predpisane pogoje.

(3) Javni uslužbenec napreduje vsaka tri leta, če izpolnjuje predpisane pogoje.

2. člen

(Pomen izrazov)

(1) Napredovalno obdobje je čas od zadnjega napredovanja oziroma prve zaposlitve v javnem sektorju, v katerem javni uslužbenec pridobi tri letne ocene, ki mu omogočajo napredovanje.

(2) Ocenjevalno obdobje je obdobje od 1. januarja do 31. decembra, za katero se javni uslužbenec oceni.

**II. NAČIN IN POSTOPEK PREVERJANJA IZPOLNJEVANJA
POGOJEV ZA NAPREDOVANJE**

3. člen

(Način preverjanja izpolnjevanja pogojev)

(1) Preverjanje izpolnjevanja pogojev se izvede na podlagi treh letnih ocen delovne uspešnosti. Letna ocena delovne uspešnosti se določi na podlagi elementov iz prvega odstavka 17. člena ZSPJS.

(2) Ocena delovne uspešnosti javnega uslužbenca je lahko: odlično, zelo dobro, dobro, zadovoljivo in nezadovoljivo ter pomeni:

– odlično: odlično opravljeno delo, to je visoko nad pričakovani glede na kriterije ocenjevanja;

– zelo dobro: zelo dobro opravljeno delo, to je nad pričakovani glede na kriterije ocenjevanja;

– dobro: dobro opravljeno delo, to je v skladu s pričakovani glede na kriterije ocenjevanja;

– zadovoljivo: zadovoljivo opravljeno delo, to je delno pod pričakovani glede na kriterije ocenjevanja;

– nezadovoljivo: nezadovoljivo opravljeno delo, to je v celoti pod pričakovani glede na kriterije ocenjevanja.

(3) Podrobnejša opredelitev kriterijev po elementih delovne uspešnosti iz drugega odstavka tega člena je v Prilogi III, ki je sestavni del tega pravilnika.

4. člen

(Postopek ocenjevanja)

(1) Javne uslužbence se oceni enkrat letno, najkasneje do 1. marca tekočega leta za preteklo leto.

(2) Ocenijo se vsi javni uslužbenci, ki so v preteklem koledarskem letu opravljali delo najmanj šest mesecev. Ocenijo se tudi tisti javni uslužbenci, ki so bili odsotni več kot šest mesecev zaradi napotive na izobraževanje s strani delodajalca, zaradi poškodbe pri delu, poklicne bolezni ali porodniškega dopusta.

(3) Če javnemu uslužbcu, ki je v koledarskem letu na računske sodišču opravljal delo manj kot šest mesecev, preneha delovno razmerje, kadrovska služba na njegovo zahtevo poskrbi, da ga nadrejeni oceni in mu izroči kopijo ocene, izvirnik pa ostane shranjen v njegovi personalni mapi.

(4) V roku iz prvega odstavka tega člena mora nadrejeni javnega uslužanca (predstojnik organizacijske enote) izpolniti Ocenjevalni list za oceno delovne uspešnosti javnega uslužanca v ocenjevalnem obdobju (Priloga I, ki je sestavni del tega pravilnika) ter javnega uslužanca seznaniti z oceno in utemeljitvijo. Zbirni podatki o ocenah v napredovalnem obdobju se vpisujejo v Evidenčni list napredovanja javnega uslužbenca v napredovalnem obdobju (Priloga II, ki je sestavni del tega pravilnika). Ocenjevalni in evidenčni listi se hranijo v personalni mapi javnega uslužbenca.

(5) Javni uslužbenec, ki na podlagi določb drugega odstavka tega člena ni ocenjen, se oceni ob naslednjem roku ocenjevanja iz prvega odstavka tega člena.

5. člen

(Postopek preverjanja izpolnjevanja pogojev)

(1) Postopek preverjanja izpolnjevanja pogojev za napredovanje se izvede do 15. marca vsako leto za javne uslužbence, ki izpolnijo pogoj 3 let od zadnjega napredovanja.

(2) Ocene se točkujejo, in sicer ocena odlično s 5 točkami, ocena zelo dobro s 4 točkami, ocena dobro s 3 točkami in ocena zadovoljivo z 2 točkama. Ocena nezadovoljivo se ne točkuje. Točke se vpišejo v Evidenčni list za tekoče napredovalno obdobje. Izpolnjevanje pogojev se ugotovi na podlagi seštevka treh letnih ocen.

(3) Za en plačni razred napredujejo tisti javni uslužbenci, ki v napredovalnem obdobju dosežejo:

- ob prvem in drugem napredovanju najmanj 11 točk,
- ob tretjem in četrtem najmanj 12 točk,
- ob petem najmanj 13 točk,
- ob nadaljnjih napredovanjih najmanj 14 točk.

(4) Javni uslužbenci napredujejo za dva plačna razreda, če ob prvem napredovanju dosežejo najmanj 14 točk, ob nadaljnjih napredovanjih pa 15 točk.

(5) Za javnega uslužbenca, ki na podlagi seštevka treh letnih ocen ni zbral zadostnega števila točk za napredovanje, se ponovno preveri izpolnjevanje pogojev za napredovanje naslednje leto. Javni uslužbenec napreduje, ko doseže tri ocene, ki skupaj pomenijo izpolnitve pogojev za napredovanje. Pri tem se upoštevajo tri najugodnejše ocene v obdobju od zadnjega napredovanja.

(6) Ne glede na določbe drugega, tretjega in četrtega odstavka tega člena napreduje javni uslužbenec za en plačni razred, če je od zadnjega napredovanja oziroma prve zaposlitve preteklo najmanj šest let in je v tem obdobju dosegel povprečno oceno najmanj dobro.

6. člen

(Ugotavljanje izpolnjevanja pogojev za napredovanje)

Izpolnjevanje pogojev za napredovanje ugotovi kadrovska služba.

7. člen

(Obvestilo o napredovanju)

(1) O izpolnitvi pogojev za napredovanje se javnega uslužbenca obvesti s pisnim obvestilom, ki vsebuje podatke o številu plačnih razredov napredovanja in o plačnem razredu osnovne plače.

(2) Kadrovska služba hkrati z obvestilom o napredovanju javnemu uslužbencu izroči predlog aneksa k pogodbi o zaposlitvi.

(3) Obvestilo in predlog aneksa morata biti javnemu uslužbencu izročena najkasneje 15 dni po roku iz prvega odstavka 5. člena tega pravilnika.

8. člen

(Izplačilo plače na podlagi napredovanja)

Javnemu uslužbencu pripada plača na podlagi plačnega razreda, pridobljenega z napredovanjem, od 1. aprila v letu, ko izpolni pogoje za napredovanje v višji plačni razred.

III. PREHODNE IN KONČNE DOLOČBE

9. člen

(1) Napredovalno obdobje se z dnem začetka uporabe tega pravilnika ne prekine.

(2) Javni uslužbenci, ki izpolnijo pogoj 3 let od zadnjega napredovanja do 31. 12. 2008, lahko napredujejo v skladu s Pravilnikom o napredovanju zaposlenih na Računskem sodišču Republike Slovenije.

(3) Za obdobje do 31. 12. 2008 se za javne uslužbence določi in ugotovi število točk v skladu s predpisi, ki so se uporabljali do izplačila plač po ZSPJS, najkasneje do roka iz prvega odstavka 4. člena tega pravilnika.

(4) Javnim uslužbencem se na podlagi tako ugotovljenih točk določijo tri ocene, in sicer:

a) če bi javni uslužbenec na podlagi ugotovljenega števila točk na podlagi predpisov, ki so se uporabljali do začetka izplačila plač po ZSPJS, imel pravico napredovati:

- za dva plačna razreda, se določi tri ocene odlično,
- za en plačni razred, se mu določi tri ocene zelo dobro,

b) če zbrane točke ne zadostujejo za napredovanje, se javnemu uslužbencu določi tri ocene dobro.

(5) Ocene, določene v skladu s prejšnjim odstavkom, se vpišejo v evidenčni list (Priloga IV, ki je sestavni del tega pravilnika).

(6) Javni uslužbenci se na podlagi tega pravilnika prvič ocenijo v letu 2010 za leto 2009.

(7) Javni uslužbenec, ki v letih 2009, 2010 in 2011 izpolni pogoje za napredovanje, določene v 5. členu tega pravilnika, lahko napreduje v skladu s tem pravilnikom, če v tekočem letu izpolni pogoj treh let od zadnjega napredovanja.

10. člen

Uradnike se za leto 2008 do konca januarja 2009 oceni na podlagi določb Zakona o javnih uslužbencih o ocenjevanju uradnikov, ki so se uporabljale do začetka uporabe predpisa o postopku in pogojih napredovanja v višji naziv za organe državne uprave.

11. člen

Pri preverjanju izpolnjevanja pogojev za prvo napredovanje v plačni razred po 31. 12. 2008 se upoštevajo najugodnejše tri izmed ocen, pridobljenih v skladu z določbami četrtega odstavka 9. člena tega pravilnika, ocen, pridobljenih na podlagi Zakona o javnih uslužbencih po zadnjem napredovanju v višji naziv pred 31. 12. 2008, in ocen, pridobljenih z ocenjevanjem v skladu s 4. členom tega pravilnika. V naslednje napredovalno obdobje se ocene ne prenašajo.

12. člen

Ta pravilnik začne veljati naslednji dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije, hkrati pa preneha veljati Pravilnik o napredovanju zaposlenih na Računskem sodišču Republike Slovenije št. 3101-2/2007 z dne 23. 2. 2007 in št. 3101-2/2007-2 z dne 31. 5. 2007.

Št. 3101-9/2008-1

Ljubljana, dne 10. septembra 2008

dr. Igor Šoltes l.r.
Predsednik računskega sodišča

PRILOGA I

OCENJEVALNI LIST
za oceno delovne uspešnosti javnega uslužbenca v ocenjevalnem obdobju

- **Podatki o javnem uslužbencu:**

Ime in priimek javnega uslužbenca:

- **Ocena javnega uslužbenca:**

v ocenjevalnem obdobju oddov letu

SKUPNA UTEMELJITEV OCENE (glede na kriterije ocenjevanja, v povezavi s pričakovanji na delovnem mestu)

Izjava o seznanitvi z oceno

Ocenjevalec

Javni uslužbenec

Podpis

Podpis

Datum: _____

Datum: _____

PRILOGA II

**EVIDENČNI LIST
napredovanja javnega uslužbenca v napreovalnem obdobju**

- **Podatki o javnem uslužbencu:**

Ime in priimek javnega uslužbenca:

Rojstni datum javnega uslužbenca:

Šifra in ime delovnega mesta oz. naziva:

Organizacijska enota:

Osnovni plačni razred delovnega mesta:

Datum zadnjega napredovanja:

Plačni razred javnega uslužbenca:

Napreovalno obdobje od:

- **Ocene javnega uslužbenca v napreovalnem obdobju:**

v ocenjevalnem obdobju od do prva ocena št. točk

v ocenjevalnem obdobju od do druga ocena št. točk

v ocenjevalnem obdobju od do tretja ocena št. točk

TOČKE SKUPAJ

- **Ocena javnega uslužbenca v napredovalnem obdobju:**

Izpolnjuje pogoje za napredovanje za1..... plačni razred, 2 plačna razreda

Javni uslužbenec napreduje z dnem:

Št. in datum aneksa

Nov plačni razred je:

Ne izpolnjuje pogojev za napredovanje, datum

Dr. Igor Šoltes,
predsednik

Datum: _____

PRILOGA III

**PODROBNEJŠA OPREDELITEV ELEMENTOV DELOVNE USPEŠNOSTI
JAVNEGA USLUŽBENCA**

1. KRITERIJI PO ELEMENTU REZULTATI DELA

STROKOVNOST	OBSEG DELA	PRAVOČASNOST
Izvajanje nalog zlasti v skladu: - z veljavnimi standardi oziroma s pravili stroke.	Izvajanje nalog zlasti glede na: - količino opravljenega dela, - dodatno delo.	Izvajanje nalog zlasti v skladu: - s predvidenimi roki in veljavnimi standardi oziroma s pravili stroke.

**2. KRITERIJI PO ELEMENTU SAMOSTOJNOST, USTVARJALNOST,
NATANČNOST PRI OPRAVLJANJU DELA**

SAMOSTOJNOST	USTVARJALNOST	NATANČNOST
Izvajanje nalog zlasti glede na potrebo po: - dajanju natančnih navodil, - po nadzorovanju.	Izvajanje nalog zlasti glede na: - razvijanje novih, uporabnih idej, - dajanje koristnih pobud in predlogov.	Izvajanje nalog zlasti glede na: - pogostost napak, - kvaliteto dela.

3. KRITERIJI PO ELEMENTU ZANESLJIVOST PRI OPRAVLJANJU DELA

Izvajanje nalog zlasti v smislu: - izpolnjevanja dogovorjenih obveznosti, - popolnega in točnega prenosa informacij.
--

4. KVALITETA SODELOVANJA IN ORGANIZACIJA DELA

SODELOVANJE	ORGANIZIRACIJA DELA
Izvajanje nalog zlasti v smislu: - medsebojnega sodelovanja in skupinskega dela, - odnosa do sodelavcev, - prenosa znanja in mentorstva.	Izvajanje nalog zlasti v smislu: - organiziranega in načrtovanega izkoriščanja delovnega časa glede na vsebino nalog in postavljenе roke, - prilagoditve nepredvidenim situacijam.

5. DRUGE SPOSOBNOSTI V ZVEZI Z OPRAVLJANJEM DELA

INTERDISCIPLINARNOST	ODNOS DO UPORABNIKOV STORITEV	KOMUNICIRANJE	DRUGO
Izvajanje nalog zlasti v smislu: - povezovanja znanja z različnih delovnih področij, - pregleda nad svojim delovnim področjem.	Izvajanje nalog zlasti v smislu: - sodelovanja in servisiranja uporabnikov storitev.	Izvajanje nalog zlasti glede na: - pisno in ustno izražanje, - ustvarjanje notranjega in zunanjega socialnega omrežja.	Izvajanje nalog zlasti glede na: - posebnosti, značilne za posamezno dejavnost oz. stroko v javnem sektorju.

PRILOGA IV

EVIDENČNI LIST

napredovanja javnega uslužbenca v napredovalnem obdobju - 2008- Podatki o javnem uslužbencu:

Ime in priimek javnega uslužbenca:

Rojstni datum javnega uslužbenca:

Šifra in ime delovnega mesta oz. naziva:

Organizacijska enota:

Datum zadnjega napredovanja: _____. Preverjanje izpolnjevanja pogojev za napredovanje v skladu s prej veljavnimi predpisi: _____. Možno napredovanje v skladu s prej veljavnimi predpisi: _____. Napredovalno obdobje od: _____ do_____.

Število potrebnih točk za napredovanje v skladu s Pravilnikom o napredovanju zaposlenih na Računskem sodišču Republike Slovenije (št. 3101-2/2007-1 z dne 23. 2. 2007 in št. 3101-2/2007 z dne 31. 5. 2007):

Napredovanje za dva plačilna razreda: točk

Napredovanje za en plačilni razred: točk

Skupno število doseženih točk v Ocenjevalnem listu za ugotavljanje izpolnjevanja pogojev za napredovanje v skladu z zgoraj navedenim pravilnikom: _____

Datum možnega napredovanja v skladu s tem pravilnikom: _____

Ocene javnega uslužbenca v napredovalnem obdobju v času prehodnega obdobja, v skladu s četrtem odstavkom 9. člena pravilnika:

Prva ocena:

Druga ocena:

Tretja ocena:

Ocene javnega uslužbenca v napredovalnem obdobju v času prehodnega obdobja, v skladu z 11. členom pravilnika:

Prva ocena:

Druga ocena:

Tretja ocena:

VSEBINA

VLADA

3800. Uredba o uravnavanju obsega vinogradniških površin 12179
 3801. Uredba o spremembah in dopolnitvah Uredbe o notranji organizaciji, sistemizaciji, delovnih mestih in nazivih v organih javne uprave in v pravosodnih organih

MINISTRSTVA

3802. Pravilnik o notranjem redu na železnicah 12188
 3776. Pravilnik o spremembah in dopolnitvah Pravilnika o načinu označevanja in zavarovanja del na javnih cestah in ovir v cestnem prometu 12057
 3777. Pravilnik o spremembah in dopolnitvah Pravilnika o razvrščanju, pakiranju in označevanju nevarnih snovi 12077
 3778. Pravilnik o spremembah in dopolnitvah Pravilnika o razvrščanju, pakiranju in označevanju nevarnih pravkov 12077
 3803. Minimalna zajamčena donosnost na vplačano čisto premijo prostovoljnega dodatnega zavarovanja za mesec avgust 2008 12192

USTAVNO SODIŠČE

3779. Odločba o razveljavitvi sodbe Vrhovnega sodišča, o odpravi odločbe Volilne komisije in o potrditvi liste kandidatov v 1. volilni enoti 12079

DRŽAVNA VOLILNA KOMISIJA

3780. Sklep o razrešitvi in imenovanju članice 8. okrajne volilne komisije III. volilne enote 12080
 3781. Sklep o razrešitvi in imenovanju člana 11. okrajne volilne komisije II. volilne enote 12081

DRUGI DRŽAVNI ORGANI IN ORGANIZACIJE

3804. Pravilnik o napredovanju javnih uslužbencev v plačne razrede 12192
 3782. Seznam zdravil za uporabo v humani medicini, za katera je bilo od 27. 2. 2008 do 13. 6. 2008 izdano, spremenjeno ali podaljšano dovoljenje za promet 12081
 3783. Seznam zdravil, katerih odločbe so prenehale veljati zaradi sprememb dovoljenja za promet 12136
 3784. Seznam zdravil, ki se izdajajo brez recepta in za katera je bilo od 27. 2. 2008 do 13. 6. 2008 izdano, spremenjeno ali podaljšano dovoljenje za promet 12152
 3785. Seznam zdravil, za katera je dovoljenje za promet prenehalo veljati 12153
 3786. Seznam zdravil, za katera je bilo dovoljenje za promet odvzeto, in ne smejo biti več v prometu 12159

OBČINE

GORENJA VAS - POLJANE

3787. Odlok o spremembah in dopolnitvah Odlok o vračanju vlaganj v javno telekomunikacijsko omrežje na območju Občine Gorenja vas - Poljane 12161

KRANJSKA GORA

3788. Odlok o razveljavitvi Odloka o prometni ureditvi občinske kategorizirane ceste javne poti Skakalnice – Planinski dom Tamar, številka ceste 689101 (UVG 26/99) in Odloka o spremembah Odloka o prometni ureditvi občinske kategorizirane ceste javne poti Skakalnice – Planinski dom Tamar, številka ceste 689101 (UVG 18/01) 12161

KRŠKO

3789. Sklep o javni razgrnitvi dopoljenega osnutka sprememb in dopolnitve ureditvenega načrta za naselje Dolenja vas – »nova stanovanjska pozidava« 12162

MIREN - KOSTANJEVICA

3790. Odlok o zbirjanju in prevozu komunalnih odpadkov v Občini Miren - Kostanjevica 12162
 3791. Odlok o ureditvi javne službe zagotavljanja zavetišča za zapuščene živali 12170
 3792. Sklep o ukiniti statusa javnega dobra 12172
 3793. Sklep o ukiniti statusa javnega dobra 12173

MURSKA SOBOTA

3794. Sklep o začetku priprave sprememb in dopolnitve Odloka o sprejetju zazidalnega načrta za območje »Potrošnik« v Murski Soboti (za namen TC Mercator) 12173
 3795. Cenik storitev oskrbe s paro in toplo vodo za namene daljinskega ogrevanja 12174

NOVA GORICA

3796. Sklep o podelitvi priznanj Mestne občine Nova Gorica za leto 2008 12175

NOVO MESTO

3797. Sklep o pripravi sprememb in dopolnitve lokacijskega načrta Revoz 12176

SEŽANA

3798. Sklep o začetku priprave sprememb in dopolnitve ureditvenega načrta za območje UC-9 – Športnorekreacijski center v Sežani 12177
 3799. Sklep o začetku priprave sprememb in dopolnitve (1) prostorsko ureditvenih pogojev za mesto Sežana zahod 12178

Uradni list RS – Razglasni del

Razglasni del je objavljen v elektronski izdaji št. 88/08 na spletnem naslovu: www.uradni-list.si

VSEBINA

Javni razpisi	3067
Javne dražbe	3101
Razpisi delovnih mest	3108
Druge objave	3110
Objave po Zakonu o političnih strankah	3122
Evidence sindikatov	3123
Objave po Zakonu o medijih	3124
Objave po Zakonu o elektronskih komunikacijah	3125
Objave po Zakonu o evidentiranju nepremičnin	3126
Objave gospodarskih družb	3127
Sklepi o povečanju in zmanjšanju kapitala	3127
Sklici skupščin	3127
Sklepi skupščin	3128
Zavarovanja terjatev	3129
Objave sodišč	3131
Objave po Zakonu o prisilni poravnavi, stečaju in likvidaciji	3131
Objave zemljiškoknjizičnih zadev	3134
Oklici o začasnih zastopnikih in skrbnikih	3136
Oklici dedičem	3136
Sodni preizkusi menjalnih razmerij	3136
Preklici	3137
Zavarovalne police preklicujejo	3137
Spričevala preklicujejo	3137
Drugo preklicujejo	3142

