

Uradni list Republike Slovenije



Internet: www.uradni-list.si

e-pošta: info@uradni-list.si

Št. 6

Ljubljana, ponedeljek **26. 1. 2009**

Cena 1,84 €

ISSN 1318-0576

Leto XIX

PRESEDNIK REPUBLIKE

**174. Ukaz o imenovanju
izrednega in pooblaščenega veleposlanika
Republike Slovenije v Republiki Islandiji**

Na podlagi četrte alinee prvega odstavka 107. člena Ustave Republike Slovenije in prvega odstavka 17. člena Zakona o zunanjih zadevah (Uradni list RS, št. 113/03 – uradno prečiščeno besedilo in 76/08) izdajam

U K A Z

**o imenovanju izrednega in pooblaščenega
veleposlanika Republike Slovenije
v Republiki Islandiji**

Za izrednega in pooblaščenega veleposlanika Republike Slovenije v Republiki Islandiji s sedežem v Københavnu imenujem Bogdana Benka.

Št. 501-03-1/09

Ljubljana, dne 20. januarja 2009

dr. Danilo Türk l.r.
Predsednik
Republike Slovenije

**175. Ukaz o imenovanju izredne in pooblaščne
veleposlanice Republike Slovenije v Velikem
vojvodstvu Luksemburg**

Na podlagi četrte alinee prvega odstavka 107. člena Ustave Republike Slovenije in prvega odstavka 17. člena Zakona o zunanjih zadevah (Uradni list RS, št. 113/03 – uradno prečiščeno besedilo in 76/08) izdajam

U K A Z

**o imenovanju izredne in pooblaščne
veleposlanice Republike Slovenije
v Velikem vojvodstvu Luksemburg**

Za izredno in pooblaščno veleposlanico Republike Slovenije v Velikem vojvodstvu Luksemburg s sedežem v Bruslju imenujem mag. Anito Pipan.

Št. 501-03-2/09

Ljubljana, dne 20. januarja 2009

dr. Danilo Türk l.r.
Predsednik
Republike Slovenije

MINISTRSTVA

- 176. Sklep o določitvi standarda povprečne plače ter stroškov in odhodkov storitev oskrbe institucionalnega varstva za osebe, starejše od 65 let ter za odrasle osebe s posebnimi potrebami v posebnih socialno varstvenih zavodih in enotah domov za starejše, ki ga je možno upoštevati v cenah storitev**

Na podlagi 29. člena Pravilnika o metodologiji za oblikovanje cen socialno varstvenih storitev (Uradni list RS, št. 87/06, 127/06, 8/07, 51/08 in 5/09) izdaja ministrstvo za delo, družino in socialne zadeve

S K L E P

o določitvi standarda povprečne plače ter stroškov in odhodkov storitev oskrbe institucionalnega varstva za osebe, starejše od 65 let ter za odrasle osebe s posebnimi potrebami v posebnih socialno varstvenih zavodih in enotah domov za starejše, ki ga je možno upoštevati v cenah storitev

1. člen

Ta sklep določa standard stroškov iz prve, druge in tretje alineje prvega odstavka 25. člena Pravilnika o metodologiji za oblikovanje cen socialno varstvenih storitev (Uradni list RS, št. 87/06, 127/06, 8/07, 51/08 in 5/09; v nadaljnjem besedilu: pravilnik), in sicer za standardno storitev oskrbe v skladu s predpisanimi normativi in standardi.

2. člen

Standard stroškov dela

1. za osebe, starejše od 65 let za storitev oskrbe I:
– standard povprečne plače zaposlenih 964,45 EUR,
– premija kolektivnega dodatnega pokojninskega zavarovanja: 36,25 EUR na zaposlenega,
– drugi stroški dela: 202,70 EUR mesečno na zaposlenega,

– stroški vodenja institucije v dejanskem obsegu na podlagi Zakona o sistemu plač v javnem sektorju (ZSPJS – UPB/ Uradni list RS, št. 95/07, 10/08, 17/08, 58/08, 69/08 ZTFI-A, 69/08 ZZavar-E, 80/08 in 120/08) in v skladu z uredbo, ki ureja plače direktorjev v javnem sektorju in pravilnikom, ki ureja uvrstitev delovnih mest direktorjev s področja dela, družine in socialnih zadev v plačne razrede.

2. za odrasle osebe s posebnimi potrebami za storitve kategorij oskrbe I do VI:

– standard povprečne plače zaposlenih 1.069,12 EUR,
– premija kolektivnega dodatnega pokojninskega zavarovanja: 36,25 EUR na zaposlenega,
– drugi stroški dela: 202,70 EUR mesečno na zaposlenega,

– stroški vodenja institucije v dejanskem obsegu na podlagi Zakona o sistemu plač v javnem sektorju (ZSPJS – UPB/ Uradni list RS, št. 95/07, 10/08, 17/08, 58/08, 69/08 ZTFI-A, 69/08 ZZavar-E, 80/08 in 120/08) in v skladu z uredbo, ki ureja plače direktorjev v javnem sektorju in pravilnikom, ki ureja uvrstitev delovnih mest direktorjev s področja dela, družine in socialnih zadev v plačne razrede.

3. člen

Standard stroškov in odhodkov oskrbe

1. za osebe, starejše od 65 let za storitev oskrbe I:

– 158,18 EUR mesečno na posteljo,

2. za odrasle osebe s posebnimi potrebami za storitve

kategorij oskrbe I do VI:

– 264,02 EUR mesečno na posteljo.

4. člen

Z dnem uveljavitve tega sklepa preneha veljati Sklep o določitvi standarda stroškov dela ter stroškov in odhodkov storitev oskrbe institucionalnega varstva za osebe, starejše od 65 let ter za odrasle osebe s posebnimi potrebami v posebnih socialno varstvenih zavodih in enotah domov za starejše, ki ga je možno upoštevati v cenah storitev (Uradni list RS, št. 8/08).

5. člen

Ta sklep začne veljati 1. februarja 2009.

Št. 01701-18/2004/38

Ljubljana, dne 20. januarja 2009

EVA 2009-2611-0037

dr. Ivan Svetlik l.r.

Minister

za delo, družino in socialne zadeve

177. Rasti elementov cen socialno varstvenih storitev za leto 2009

Na podlagi drugega odstavka 40. člena Pravilnika o metodologiji za oblikovanje cen socialno varstvenih storitev (Uradni list RS, št. 87/06, 127/06, 8/07, 51/08 in 5/09) objavlja minister za delo, družino in socialne zadeve

R A S T I

elementov cen socialno varstvenih storitev za leto 2009

I.

Rasti posameznih elementov cen socialno varstvenih storitev za obdobje februar 2008 do februar 2009 znašajo:

– rast povprečne plače na zaposlenega do 22,5%,

– rast drugih stroškov dela 6,2%,

– rast stroškov materiala in storitev 2,1%.

II.

Rasti elementov cen iz prejšnje točke začnejo veljati 1. februarja 2009.

Št. 01701-18/2004/37

Ljubljana, dne 20. januarja 2009

EVA 2009-2611-0036

dr. Ivan Svetlik l.r.

Minister

za delo, družino in socialne zadeve

DRUGI DRŽAVNI ORGANI IN ORGANIZACIJE

178. Sklep o določitvi seznama medsebojno zamenljivih zdravil

Na podlagi prvega odstavka 16. člena Zakona o zdravilih (Uradni list RS, št. 31/06 in 45/08), 13. člena Pravilnika o natančnejših zahtevah in postopku za ugotavljanje medsebojne zamenljivosti zdravil (Uradni list RS, št. 86/08) 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 4. dopisni seji dne 28. 11. 2008 sprejel

S K L E P

o določitvi seznama medsebojno zamenljivih zdravil

1. člen

(1) S tem sklepom se določi seznam medsebojno zamenljivih zdravil.

(2) V seznam medsebojno zamenljivih zdravil se uvrstijo zdravila, ki imajo dovoljenje za promet v Republiki Sloveniji na dan 1. septembra 2008, oziroma so v prometu na podlagi 50. člena Zakona o zdravilih (Uradni list RS, št. 31/06 in 45/08; v nadaljnjem besedilu: zakon) in ki glede primernosti za medsebojno zamenjavo znotraj skupin ustrezajo zahtevam prvega odstavka 16. člena zakona in določbam Pravilnika o natančnejših zahtevah in postopku za ugotavljanje medsebojne zamenljivosti zdravil (Uradni list RS, št. 86/08).

(3) Skupine zdravil iz prejšnjega odstavka so poimeno-vane s splošnim imenom zdravila, jakostjo in farmacevtsko obliko.

2. člen

Seznam medsebojno zamenljivih zdravil:

omeprazol

10 mg

kapsula, trda

- 1.) *Ortanol S 10 mg trde kapsule*
škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)
- 2.) *Ortanol S 10 mg trde kapsule*
škatla s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)
- 3.) *Ortanol S 10 mg trde kapsule*
škatla s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)
- 4.) *ULTOP S kapsule 10 mg*
škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)
- 5.) *ULTOP S kapsule 10 mg*
škatla z 28 kapsulami v platenki

20 mg

kapsula, trda

- 1.) *Gasec 20 mg*
škatla s platenko z 28 kapsulami
- 2.) *Gasec 20 mg*
škatla s platenko s 14 kapsulami
- 3.) *Ortanol 20 mg trde kapsule*
škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)
- 4.) *Ortanol 20 mg trde kapsule*
škatla s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)
- 5.) *Ortanol 20 mg trde kapsule*
škatla s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)

A02BC01

LEK	014044	19.2.2007
	5363-I-88/07	
LEK	013960	19.2.2007
	5363-I-83/07	
LEK	014010	19.2.2007
	5363-I-87/07	
KRKA	019216	18.12.2003
	5363-I-806/03	
KRKA	040762	18.12.2003
	5363-I-811/03	
Mepha-MAH	055182	18.11.2006
	5363-I-998/06	
Mepha-MAH	055204	18.11.2006
	5363-I-858/06	
LEK	006491	19.2.2007
	5363-I-81/07	
LEK	001848	19.2.2007
	5363-I-80/07	
LEK	006459	19.2.2007
	5363-I-79/07	

6.) <i>ULTOP kapsule 20 mg</i> škatla s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	KRKA	080039	18.12.2003	5363-I-805/03
7.) <i>ULTOP kapsule 20 mg</i> škatla s 14 kapsulami v plastenki	KRKA	040770	18.12.2003	5363-I-809/03
8.) <i>ULTOP kapsule 20 mg</i> škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	KRKA	040800	18.12.2003	5363-I-808/03
9.) <i>ULTOP kapsule 20 mg</i> škatla z 28 kapsulami v plastenki	KRKA	040797	18.12.2003	5363-I-810/03
10. <i>ULZOL</i> škatla s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	013080	21.5.2002	5363-I-223/02
11. <i>ULZOL</i> škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	039616	21.2.2006	5363-I-171/06
12. <i>ULZOL</i> škatla s 56 kapsulami (8 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	039632	21.2.2006	5363-I-172/06

40 mg kapsula, trda

1.) <i>Ortanol 40 mg trde kapsule</i> škatla s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	LEK	013889	19.2.2007	5363-I-82/07
2.) <i>Ortanol 40 mg trde kapsule</i> škatla s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	LEK	013897	19.2.2007	5363-I-85/07
3.) <i>Ortanol 40 mg trde kapsule</i> škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	LEK	013943	19.2.2007	5363-I-86/07
4.) <i>ULTOP kapsule 40 mg</i> škatla s 14 kapsulami v plastenki	KRKA	040819	18.12.2003	5363-I-813/03
5.) <i>ULTOP kapsule 40 mg</i> škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	KRKA	040843	18.12.2003	5363-I-812/03
6.) <i>ULTOP kapsule 40 mg</i> škatla s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	KRKA	040835	18.12.2003	5363-I-807/03
7.) <i>ULTOP kapsule 40 mg</i> škatla z 28 kapsulami v plastenki	KRKA	040827	18.12.2003	5363-I-814/03

pantoprazol**20 mg gastrorezistentna tableta**

1.) <i>Acipan 20 mg gastrorezistentne tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	LEK	028622	11.12.2007	5363-I-906/07
2.) <i>Acipan 20 mg gastrorezistentne tablete</i> škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	LEK	034398	11.12.2007	5363-I-973/07
3.) <i>Controloc 20 mg gastrorezistentne tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Nycomed N-MAH	023507	14.2.2008	5363-I-95/08
4.) <i>Controloc 20 mg gastrorezistentne tablete</i> škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Nycomed N-MAH	023485	27.2.2008	5363-I-96/08
5.) <i>Nolpaza 20 mg gastrorezistentne tablete</i> škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Salus	013293	19.2.2007	5363-I-119/07
6.) <i>Nolpaza 20 mg gastrorezistentne tablete</i> škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Salus	013170	19.2.2007	5363-I-117/07
7.) <i>Nolpaza 20 mg gastrorezistentne tablete</i> škatla z 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Salus	013340	19.2.2007	5363-I-120/07
8.) <i>Nolpaza 20 mg gastrorezistentne tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Salus	013200	19.2.2007	5363-I-118/07
9.) <i>Nolpaza 20 mg gastrorezistentne tablete</i> škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Salus	013480	19.2.2007	5363-I-121/07

40 mg gastrorezistentna tableta

1.) <i>Acipan 40 mg gastrorezistentne tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	LEK	028630	11.12.2007	5363-I-908/07
2.) <i>Acipan 40 mg gastrorezistentne tablete</i> škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	LEK	028649	11.12.2007	5363-I-907/07
3.) <i>Controloc 40 mg gastrorezistentne tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Nycomed N-MAH	091413	30.10.2007	5363-I-745/07
4.) <i>Controloc 40 mg gastrorezistentne tablete</i> škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Nycomed N-MAH	089842	30.10.2007	5363-I-744/07

A02BC02

- | | | | | |
|---|-------|--------|-----------|---------------|
| 5.) <i>Nolpaza 40 mg gastrorezistentne tablete</i>
škatla z 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu) | Salus | 013790 | 19.2.2007 | 5363-I-125/07 |
| 6.) <i>Nolpaza 40 mg gastrorezistentne tablete</i>
škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu) | Salus | 013510 | 19.2.2007 | 5363-I-122/07 |
| 7.) <i>Nolpaza 40 mg gastrorezistentne tablete</i>
škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu) | Salus | 013650 | 19.2.2007 | 5363-I-123/07 |
| 8.) <i>Nolpaza 40 mg gastrorezistentne tablete</i>
škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu) | Salus | 013820 | 19.2.2007 | 5363-I-126/07 |
| 9.) <i>Nolpaza 40 mg gastrorezistentne tablete</i>
škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu) | Salus | 013668 | 19.2.2007 | 5363-I-124/07 |

lansoprazol**A02BC03****15 mg***gastrorezistentna kapsula, trda*

- | | | | | |
|--|-----------------|--------|-----------|----------------|
| 1.) <i>Lansoprazol Actavis 15 mg trde gastrorezistentne kapsule</i>
škatla s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu) | Actavis Island. | 043982 | 14.7.2008 | 5363-I-1109/08 |
| 2.) <i>Lantrea 15 mg gastrorezistentne trde kapsule</i>
škatla s plastenko s 14 kapsulami | Pliva d.o.o. | 045721 | 4.8.2008 | 5363-I-1268/08 |
| 3.) <i>Lantrea 15 mg gastrorezistentne trde kapsule</i>
škatla s plastenko z 28 kapsulami | Pliva d.o.o. | 014320 | 16.2.2007 | 5363-I-110/07 |
| 4.) <i>Lantrea 15 mg gastrorezistentne trde kapsule</i>
škatla s plastenko s 7 kapsulami | Pliva d.o.o. | 045713 | 4.8.2008 | 5363-I-1267/08 |
| 5.) <i>Lantrea 15 mg gastrorezistentne trde kapsule</i>
škatla z 2 platenkama z 28 kapsulami | Pliva d.o.o. | 014370 | 16.2.2007 | 5363-I-111/07 |

30 mg*gastrorezistentna kapsula, trda*

- | | | | | |
|--|-----------------|--------|-----------|----------------|
| 1.) <i>Lansoprazol Actavis 30 mg trde gastrorezistentne kapsule</i>
škatla s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu) | Actavis Island. | 043990 | 14.7.2008 | 5363-I-1110/08 |
| 2.) <i>Lantrea 30 mg gastrorezistentne trde kapsule</i>
škatla s plastenko s 7 kapsulami | Pliva d.o.o. | 045730 | 4.8.2008 | 5363-I-1269/08 |
| 3.) <i>Lantrea 30 mg gastrorezistentne trde kapsule</i>
škatla z 2 platenkama z 28 kapsulami | Pliva d.o.o. | 014460 | 16.2.2007 | 5363-I-113/07 |
| 4.) <i>Lantrea 30 mg gastrorezistentne trde kapsule</i>
škatla s plastenko s 14 kapsulami | Pliva d.o.o. | 045748 | 4.8.2008 | 5363-I-1270/08 |
| 5.) <i>Lantrea 30 mg gastrorezistentne trde kapsule</i>
škatla s plastenko z 28 kapsulami | Pliva d.o.o. | 014389 | 16.2.2007 | 5363-I-112/07 |

ondansetron**A04AA01****4 mg***filmsko obložena tableta*

- | | | | | |
|---|-----------------|--------|-----------|---------------|
| 1.) <i>Ondansetron Ebewe 4 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Ebewe Pharma | 086320 | 5.7.2006 | 5363-I-498/06 |
| 2.) <i>ONILAT 4 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Sandoz | 038407 | 12.2.2008 | 5363-I-229/08 |
| 3.) <i>Zofran 4 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu) | GlaxoSmithKline | 065188 | 18.3.2005 | 5363-I-189/05 |

8 mg*filmsko obložena tableta*

- | | | | | |
|---|-----------------|--------|-----------|---------------|
| 1.) <i>Ondansetron Ebewe 8 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Ebewe Pharma | 086339 | 5.7.2006 | 5363-I-499/06 |
| 2.) <i>ONILAT 8 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Sandoz | 038415 | 12.2.2008 | 5363-I-230/08 |
| 3.) <i>Zofran 8 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu) | GlaxoSmithKline | 065153 | 18.3.2005 | 5363-I-190/05 |

granisetron**A04AA02****1 mg***filmsko obložena tableta*

- | | | | | |
|---|---------|--------|-----------|---------------|
| 1.) <i>Granisetron Lek 1 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu) | LEK | 002160 | 2.4.2008 | 5363-I-583/08 |
| 2.) <i>Granisetron Teva 1 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu) | Teva NL | 028100 | 28.9.2007 | 5363-I-664/07 |
| 3.) <i>GRATON 1 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Merck | 014508 | 3.4.2008 | 5363-I-595/08 |

2 mg	<i>filmsko obložena tableta</i>			
1.)	<i>Granisetron Lek 2 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	LEK	002267	2.4.2008 5363-I-584/08
2.)	<i>Granisetron Teva 2 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Teva NL	028185	28.9.2007 5363-I-665/07
3.)	<i>GRATON 2 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Merck	014630	3.4.2008 5363-I-596/08
4.)	<i>Kytril 2 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	ROCHE	012971	10.4.2008 5363-I-653/08
ursodeoksiholna kislina		A05AA02		
250 mg	<i>kapsula</i>			
1.)	<i>Ursofalk 250 mg trde kapsule</i> škatla s 50 kapsulami (2 x 25 kapsul v pretisnem omotu)	Salus	068624	5.8.2008 5363-I-768/08
2.)	<i>Ursofalk 250 mg trde kapsule</i> škatla s 100 kapsulami (4 x 25 kapsul v pretisnem omotu)	Salus	022950	5.8.2008 5363-I-769/08
3.)	<i>URSOSAN</i> škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	PRO.MED.SC.-MAH094064		23.10.2007 5363-I-721/07
4.)	<i>URSOSAN</i> škatla s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	PRO.MED.SC.-MAH015059		23.10.2007 5363-I-722/07
mesalazin		A07EC02		
4 g	<i>rektalna suspenzija</i>			
1.)	<i>Salofalk 4 g/60 ml rektalna suspenzija</i> škatla s 7 vsebniki s 60 ml suspenzije (7 x 1 vsebnik v pretisnem omotu)	Salus	049778	9.4.2008 5363-I-648/08
2.)	<i>SAMEZIL rektalna suspenzija 4 g/100 ml</i> zloženska s 7 vsebniki z nanašalnikom s 100 ml rektalne suspenzije	KRKA	020931	30.12.2002 5363-I-756/02
500 mg	<i>svečka</i>			
1.)	<i>Salofalk 500 mg svečke</i> škatla s 30 svečkami (6 x 5 svečk v dvojnem traku)	Salus	009466	9.4.2008 5363-I-647/08
2.)	<i>Salofalk 500 mg svečke</i> škatla z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Salus	009431	9.4.2008 5363-I-646/08
3.)	<i>SAMEZIL svečke 500 mg</i> zloženska s 30 svečkami (6 x 5 svečk)	KRKA	020974	30.12.2002 5363-I-757/02
sibutramin		A08AA10		
8,37 mg	<i>kapsula, trda</i>			
1.)	<i>Reductil 10 mg trde kapsule</i> škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Abbott d.o.o.	005347	7.4.2008 5363-I-606/08
2.)	<i>Sibutramin Lek 10 mg trde kapsule</i> škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	LEK	042994	2.6.2008 5363-I-975/08
12,55 mg	<i>kapsula, trda</i>			
1.)	<i>Reductil 15 mg trde kapsule</i> škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Abbott d.o.o.	005363	7.4.2008 5363-I-607/08
2.)	<i>Sibutramin Lek 15 mg trde kapsule</i> škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	LEK	042986	2.6.2008 5363-I-976/08
metformin		A10BA02		
390 mg	<i>filmsko obložena tableta</i>			
1.)	<i>AGLURAB 500 mg filmsko obložene tablete</i> polietilenski vsebnik s 100 tabletami	Medis	013609	25.10.2006 5363-I-816/06
2.)	<i>GLUCOPHAGE 500 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 100 tabletami (5 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Merck	040878	14.6.2007 5363-I-381/07
3.)	<i>Siofor 500 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Berlin Chem-MAH	076104	22.10.2007 5363-I-730/07
4.)	<i>Siofor 500 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Berlin Chem-MAH	076082	22.10.2007 5363-I-731/07
662,9 mg	<i>filmsko obložena tableta</i>			
1.)	<i>AGLURAB 850 mg filmsko obložene tablete</i> polietilenski vsebnik s 100 tabletami	Medis	055581	26.10.2006 5363-I-817/06
2.)	<i>GLUCOPHAGE 850 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 100 tabletami (5 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Merck	011320	14.6.2007 5363-I-382/07

3.) *Siofor 850 mg filmsko obložene tablete* Berlin Chem-MAH 076066 22.10.2007
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-732/07

4.) *Siofor 850 mg filmsko obložene tablete* Berlin Chem-MAH 076058 22.10.2007
škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu) 5365-I-733/07

780 mg filmsko obložena tableta

1.) *AGLURAB 1000 mg filmsko obložene tablete* Medis 001660 28.8.2006
polietilenski vsebnik s 60 tabletami 5363-I-614/06

2.) *GLUCOPHAGE 1000 mg filmsko obložene tablete* Merck 040886 14.6.2007
škatla s 60 tabletami (6 x 10 ali 4 x 15 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-383/07

3.) *Metfogamma 1000 mg filmsko obložene tablete* Wörwag Pharma 041998 14.5.2008
škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-895/08

4.) *Metfogamma 1000 mg filmsko obložene tablete* Wörwag Pharma 042021 14.5.2008
škatla s 120 tabletami (8 x 15 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-896/08

5.) *SIOFOR 1000 mg* Berlin Chem-MAH 025569 4.4.2005
škatla s 120 tabletami (8 x 15 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-265/05

6.) *SIOFOR 1000 mg* Berlin Chem-MAH 025550 4.4.2005
škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-264/05

gliklazid

A10BB09

30 mg tableta s podaljšanim sproščanjem

1.) *DIAPREL MR 30 mg tablete s prirejenim sproščanjem* Servier Pharma 023574 7.4.2008
škatla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-611/08

2.) *Gliclada 30 mg tablete s podaljšanim sproščanjem* KRKA 028860 18.7.2008
škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-1156/08

3.) *Gliclada 30 mg tablete s podaljšanim sproščanjem* KRKA 028851 18.7.2008
škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-1155/08

4.) *Gliclada 30 mg tablete s podaljšanim sproščanjem* KRKA 028843 18.7.2008
škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-1154/08

5.) *Gliklazid 30 mg MR Servier* Servier Pharma 015040 7.4.2008
škatla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-612/08

glimepirid

A10BB12

1 mg tableta

1.) *Amaryl 1 mg tablete* Sanofi-Aventis 000027 13.11.2007
škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-769/07

2.) *Betaglid tablete 1 mg* Pliva d.o.o. 039101 20.12.2005
škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-881/05

3.) *Betaglid tablete 1 mg* Pliva d.o.o. 039098 20.12.2005
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-880/05

4.) *Glimepirid Lek 1 mg tablete* LEK 038717 14.4.2008
škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-671/08

5.) *Glimepirid Lek 1 mg tablete* LEK 038709 14.4.2008
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-670/08

6.) *Glimepirid Winthrop 1 mg tablete* Sanofi-Aventis 029343 24.4.2008
škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-751/08

7.) *Glucopirid 1 mg tablete* Merck 037850 6.12.2005
škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-932/05

8.) *Glucopirid 1 mg tablete* Merck 038288 6.12.2005
škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-933/05

9.) *Limeral 1 mg tableta* Actavis Island. 026395 20.8.2007
škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-543/07

10.) *Limeral 1 mg tableta* Actavis Island. 026387 20.8.2007
škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-542/07

11.) *Meglimid tablete 1 mg* KRKA 039489 15.2.2006
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-140/06

12.) *Trical 1 mg* Berlin Chem-MAH 037974 2.12.2005
škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-867/05

13.) *Trical 1 mg* Berlin Chem-MAH 037990 2.12.2005
škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-865/05

14.) *Trical 1 mg* Berlin Chem-MAH 037982 2.12.2005
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-866/05

4.) *Moxogamma 0,2 mg filmsko obložene tablete* Wörwag Pharma 014788 5.5.2008
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-780/08

0,3 mg *filmsko obložena tableta*

1.) *CYNT 0,3 mg filmsko obložene tablete* Solvay D 072605 17.1.2007
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-47/07

2.) *Moxogamma 0,3 mg filmsko obložene tablete* Wörwag Pharma 014826 5.5.2008
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-783/08

3.) *Moxogamma 0,3 mg filmsko obložene tablete* Wörwag Pharma 014842 5.5.2008
škatla s 100 tabletami (4 x 25 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-785/08

4.) *Moxogamma 0,3 mg filmsko obložene tablete* Wörwag Pharma 014834 5.5.2008
škatla s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-784/08

0,4 mg *filmsko obložena tableta*

1.) *CYNT 0,4 mg filmsko obložene tablete* Solvay D 072613 17.1.2007
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-48/07

2.) *Moxogamma 0,4 mg filmsko obložene tablete* Wörwag Pharma 014850 5.5.2008
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-786/08

3.) *Moxogamma 0,4 mg filmsko obložene tablete* Wörwag Pharma 014877 5.5.2008
škatla s 100 tabletami (4 x 25 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-788/08

4.) *Moxogamma 0,4 mg filmsko obložene tablete* Wörwag Pharma 014869 5.5.2008
škatla s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-787/08

doksazosin

C02CA04

2 mg *tableta*

1.) *KAMIREN tablete 2 mg* KRKA 022411 16.2.2004
škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-191/04

2.) *KAMIREN tablete 2 mg* KRKA 020699 16.2.2004
škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-193/04

3.) *KAMIREN tablete 2 mg* KRKA 020702 16.2.2004
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-192/04

4.) *TONOCARDIN 2 mg tablete* Pliva d.o.o. 003280 27.9.2006
škatla z 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-714/06

5.) *TONOCARDIN 2 mg tablete* Pliva d.o.o. 060283 20.1.2005
škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-39/05

6.) *TONOCARDIN 2 mg tablete* Pliva d.o.o. 002950 27.9.2006
škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-715/06

4 mg *tableta*

1.) *KAMIREN tablete 4 mg* KRKA 022438 16.2.2004
škatla z 20 tabletami (2x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-194/04

2.) *KAMIREN tablete 4 mg* KRKA 020710 16.2.2004
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-195/04

3.) *KAMIREN tablete 4 mg* KRKA 020737 16.2.2004
škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-196/04

4.) *TONOCARDIN 4 mg tablete* Pliva d.o.o. 003140 27.9.2006
škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-717/06

5.) *TONOCARDIN 4 mg tablete* Pliva d.o.o. 060313 20.1.2005
škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-40/05

6.) *TONOCARDIN 4 mg tablete* Pliva d.o.o. 003000 27.9.2006
škatla z 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-716/06

4 mg *tableta s podaljšanim sproščanjem*

1.) *CARDURA 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem* Pfizer SARL1 013307 14.4.2008
škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-688/08

2.) *Doxazosin Arrow 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem* Arrow 026450 16.3.2007
škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-202/07

3.) *Kamiren XL tablete s podaljšanim sproščanjem 4 mg* KRKA 025232 27.12.2004
škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-758/04

4.) *Kamiren XL tablete s podaljšanim sproščanjem 4 mg* KRKA 025283 27.12.2004
škatla z 98 tabletami (14 x 7 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-762/04

5.) *Kamiren XL tablete s podaljšanim sproščanjem 4 mg* KRKA 025275 27.12.2004
škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu) 5363-I-761/04

- | | | | | |
|---|-------|--------|------------|---------------|
| 6.) <i>Kamiren XL tablete s podaljšanim sproščanjem 4 mg</i>
škatla s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 025259 | 27.12.2004 | 5363-I-760/04 |
| 7.) <i>Kamiren XL tablete s podaljšanim sproščanjem 4 mg</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 025240 | 27.12.2004 | 5363-I-759/04 |
| 8.) <i>TONOGEN XL 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu) | Merck | 014680 | 13.2.2008 | 5363-I-224/08 |

indapamid**C03BA11**

- | | | | | |
|---|----------------|--------|-----------|---------------|
| 1,5 mg <i>filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem</i> | | | | |
| 1.) <i>Indapamid SR 1,5 mg Servier filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla s 30 tabletami (2 x 15 ali 3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Servier Pharma | 036005 | 27.2.2008 | 5363-I-298/08 |
| 2.) <i>RAWEL SR filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem 1,5 mg</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 062170 | 19.7.2004 | 5363-I-493/04 |
| 3.) <i>RAWEL SR filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem 1,5 mg</i>
škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 062162 | 19.7.2004 | 5363-I-492/04 |
| 4.) <i>RAWEL SR filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem 1,5 mg</i>
škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 062197 | 19.7.2004 | 5363-I-494/04 |
| 5.) <i>TERTENSIF SR 1,5 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla s 30 tabletami (2 x 15 ali 3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Servier Pharma | 005371 | 27.2.2008 | 5363-I-299/08 |

bisoprolol**C07AB07**

- | | | | | |
|---|---------------|--------|------------|---------------|
| 4,25 mg <i>tableta</i> | | | | |
| 1.) <i>BISOBLOCK 5 mg tablete</i>
škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Keri Ph Gener | 045063 | 27.6.2006 | 5363-I-465/06 |
| 2.) <i>BISOBLOCK 5 mg tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Keri Ph Gener | 045055 | 27.6.2006 | 5363-I-464/06 |
| 3.) <i>BYOL 5 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | LEK | 060666 | 16.2.2004 | 5363-I-233/04 |
| 4.) <i>BYOL 5 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu) | LEK | 032255 | 6.7.2005 | 5363-I-491/05 |
| 5.) <i>CARDIOL 5 mg tablete</i>
škatla s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu) | Belupo | 043290 | 14.5.2008 | 5363-I-901/08 |
| 6.) <i>CARDIOL 5 mg tablete</i>
škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu) | Belupo | 043281 | 14.5.2008 | 5363-I-900/08 |
| 7.) <i>Concor 5 mg</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Merck | 011444 | 28.10.2003 | 5363-I-691/03 |
| 8,5 mg <i>tableta</i> | | | | |
| 1.) <i>BISOBLOCK 10 mg tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Keri Ph Gener | 045071 | 27.6.2006 | 5363-I-466/06 |
| 2.) <i>BISOBLOCK 10 mg tablete</i>
škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Keri Ph Gener | 045098 | 27.6.2006 | 5363-I-467/06 |
| 3.) <i>BYOL 10 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu) | LEK | 032298 | 6.7.2005 | 5363-I-492/05 |
| 4.) <i>BYOL 10 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | LEK | 060674 | 16.2.2004 | 5363-I-234/04 |
| 5.) <i>CARDIOL 10 mg tablete</i>
škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu) | Belupo | 043273 | 14.5.2008 | 5363-I-902/08 |
| 6.) <i>Concor 10 mg</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Merck | 011584 | 28.10.2003 | 5363-I-692/03 |

nebivolol**C07AB12**

- | | | | | |
|---|-----------------|--------|----------|---------------|
| 5 mg <i>tableta</i> | | | | |
| 1.) <i>Lovispes 5 mg tablete</i>
škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu) | Specifar GR-MAH | 042226 | 8.4.2008 | 5363-I-627/08 |
| 2.) <i>Lovispes 5 mg tablete</i>
škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu) | Specifar GR-MAH | 042200 | 8.4.2008 | 5363-I-625/08 |
| 3.) <i>Lovispes 5 mg tablete</i>
škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu) | Specifar GR-MAH | 042269 | 8.4.2008 | 5363-I-629/08 |
| 4.) <i>Lovispes 5 mg tablete</i>
škatla s 120 tabletami (12 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Specifar GR-MAH | 002340 | 8.4.2008 | 5363-I-636/08 |
| 5.) <i>Lovispes 5 mg tablete</i>
škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Specifar GR-MAH | 042242 | 8.4.2008 | 5363-I-628/08 |

6.) <i>Lovispes 5 mg tablete</i> škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Specifar GR-MAH	042331	8.4.2008	5363-I-635/08
7.) <i>Lovispes 5 mg tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Specifar GR-MAH	042277	8.4.2008	5363-I-630/08
8.) <i>Lovispes 5 mg tablete</i> škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Specifar GR-MAH	042315	8.4.2008	5363-I-634/08
9.) <i>Lovispes 5 mg tablete</i> škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Specifar GR-MAH	042285	8.4.2008	5363-I-631/08
10.) <i>Lovispes 5 mg tablete</i> škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Specifar GR-MAH	042218	8.4.2008	5363-I-626/08
11.) <i>Lovispes 5 mg tablete</i> škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Specifar GR-MAH	042307	8.4.2008	5363-I-633/08
12.) <i>Lovispes 5 mg tablete</i> škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Specifar GR-MAH	042293	8.4.2008	5363-I-632/08
13.) <i>Nebispes 5 mg tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Galex	042358	16.7.2008	5363-I-1130/08

karvedilol**C07AG02**

3,125 mg	<i>tableta</i>			
1.) <i>CARVETREND tablete 3,125 mg</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Galex	063789	24.5.2005	5363-I-401/05
2.) <i>CORYOL tablete 3,125 mg</i> škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	034126	6.9.2004	5363-I-562/04
3.) <i>CORYOL tablete 3,125 mg</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	034053	6.9.2004	5363-I-561/04
4.) <i>DILATREND tablete 3,125 mg</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	ROCHE	014990	8.3.2005	5363-I-194/05

6,25 mg *tableta*

1.) <i>Carvedigamma 6,25 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Wörwag Pharma	067466	27.5.2008	5363-I-943/08
2.) <i>Carvedigamma 6,25 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Wörwag Pharma	067806	27.5.2008	5363-I-945/08
3.) <i>Carvedigamma 6,25 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Wörwag Pharma	067504	27.5.2008	5363-I-944/08
4.) <i>CARVETREND tablete 6,25 mg</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Galex	063819	24.5.2005	5363-I-402/05
5.) <i>CORYOL 6,25 mg tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	019119	11.9.2006	5363-I-624/06
6.) <i>CORYOL 6,25 mg tablete</i> škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	034150	11.9.2006	5363-I-625/06
7.) <i>DILATREND tablete 6,25 mg</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	ROCHE	004707	8.3.2005	5363-I-191/05

12,5 mg *tableta*

1.) <i>Carvedigamma 12,5 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Wörwag Pharma	067822	27.5.2008	5363-I-947/08
2.) <i>Carvedigamma 12,5 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Wörwag Pharma	067814	27.5.2008	5363-I-946/08
3.) <i>Carvedigamma 12,5 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Wörwag Pharma	067873	27.5.2008	5363-I-948/08
4.) <i>CARVETREND tablete 12,5 mg</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Galex	063827	24.5.2005	5363-I-403/05
5.) <i>CORYOL 12,5 mg tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	005738	14.1.2005	5363-I-12/05
6.) <i>CORYOL tablete 12,5 mg</i> škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	034045	14.1.2005	5363-I-13/05
7.) <i>DILATREND tablete 12,5 mg</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	ROCHE	004715	8.3.2005	5363-I-192/05

25 mg *tableta*

1.) <i>Carvedigamma 25 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Wörwag Pharma	067938	27.5.2008	5363-I-952/08
---	---------------	--------	-----------	---------------

2.) <i>Carvedigamma 25 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Wörwag Pharma	067881	27.5.2008	5363-I-950/08
3.) <i>Carvedigamma 25 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Wörwag Pharma	067911	27.5.2008	5363-I-951/08
4.) <i>CARVETREND tablete 25 mg</i> škatla z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Galex	063835	24.5.2005	5363-I-404/05
5.) <i>CORYOL 25 mg tablete</i> škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	034169	14.1.2005	5363-I-15/05
6.) <i>CORYOL tablete 25 mg</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	006300	14.4.2005	5363-I-313/05
7.) <i>DILATREND tablete 25 mg</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	ROCHE	021644	8.3.2005	5363-I-193/05

amlodipin**C08CA01**

5 mg	tableta			
1.) <i>Amlodigamma 5 mg tablete</i> škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Wörwag Pharma	020770	17.6.2008	5363-I-1043/08
2.) <i>Amlodigamma 5 mg tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Wörwag Pharma	020630	17.6.2008	5363-I-1042/08
3.) <i>Amlodipin Arrow 5 mg tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Arrow	030660	17.6.2008	5363-I-981/08
4.) <i>Amlodipin Arrow 5 mg tablete</i> škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Arrow	030830	17.6.2008	5363-I-982/08
5.) <i>Amlodipin Arrow 5 mg tablete</i> škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Arrow	030970	17.6.2008	5363-I-983/08
6.) <i>Amlodipin Arrow 5 mg tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Arrow	030520	17.6.2008	5363-I-980/08
7.) <i>Amlodipin Lek 5 mg tablete</i> škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	034452	14.3.2008	5363-I-483/08
8.) <i>Amlodipin Lek 5 mg tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	034436	14.3.2008	5363-I-482/08
9.) <i>Amlopin 5 mg tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	010677	22.7.2008	5363-I-1177/08
10.) <i>Amlopin 5 mg tablete</i> škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	040967	22.7.2008	5363-I-1175/08
11.) <i>Amlopin 5 mg tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	008664	22.7.2008	5363-I-1178/08
12.) <i>Amlopin 5 mg tablete</i> škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	040894	22.7.2008	5363-I-1176/08
13.) <i>NORVASC 5 mg tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Pfizer SARL	007471	2.2.2006	5363-I-105/06
14.) <i>TENOX tablete 5 mg</i> zloženska s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	014168	18.6.2003	5363-I-458/03
10 mg	tableta			
1.) <i>Amlodigamma 10 mg tablete</i> škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Wörwag Pharma	020940	17.6.2008	5363-I-1045/08
2.) <i>Amlodigamma 10 mg tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Wörwag Pharma	020800	17.6.2008	5363-I-1044/08
3.) <i>Amlodipin Arrow 10 mg tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Arrow	030180	17.6.2008	5363-I-984/08
4.) <i>Amlodipin Arrow 10 mg tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Arrow	030210	17.6.2008	5363-I-985/08
5.) <i>Amlodipin Arrow 10 mg tablete</i> škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Arrow	030350	17.6.2008	5363-I-986/08
6.) <i>Amlodipin Arrow 10 mg tablete</i> škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Arrow	030490	17.6.2008	5363-I-987/08
7.) <i>Amlodipin Lek 10 mg tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	034428	14.3.2008	5363-I-484/08
8.) <i>Amlodipin Lek 10 mg tablete</i> škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	034410	14.3.2008	5363-I-485/08

9.) <i>Amlopin 10 mg tablete</i> škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	040975	22.7.2008	5363-I-1180/08
10. <i>Amlopin 10 mg tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	008680	22.7.2008	5363-I-1181/08
11. <i>Amlopin 10 mg tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	010685	22.7.2008	5363-I-1182/08
12. <i>Amlopin 10 mg tablete</i> škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	040983	22.7.2008	5363-I-1179/08
13. <i>NORVASC 10 mg tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Pfizer SARL	007501	2.2.2006	5363-I-106/06
14. <i>TENOX tablete 10 mg</i> zloženska s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	014176	18.6.2003	5363-I-459/03

enalapril**C09AA02**

5 mg	<i>tableta</i>			
1.) <i>Enap tablete 5 mg</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	001163	24.11.2006	5363-I-868/06
2.) <i>Enap tablete 5 mg</i> škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	020109	24.11.2006	5363-I-869/06
3.) <i>ENAZIL 5 mg tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	012262	1.8.2008	5363-I-1241/08
4.) <i>Olinapril 5 mg tablete</i> škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	055867	5.2.2004	5363-I-63/04
5.) <i>Olinapril 5 mg tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	055859	3.2.2004	5363-I-62/04
6.) <i>OLIVIN 5 mg tablete</i> škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	059005	13.1.2006	5363-I-67/06
7.) <i>OLIVIN 5 mg tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	059668	13.1.2006	5363-I-66/06
10 mg	<i>tableta</i>			
1.) <i>Enap tablete 10 mg</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	027766	18.3.2005	5363-I-210/05
2.) <i>Enap tablete 10 mg</i> škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	028479	18.3.2005	5363-I-209/05
3.) <i>ENAZIL 10 mg tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	012254	1.8.2008	5363-I-1242/08
4.) <i>Olinapril 10 mg tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	055883	5.2.2004	5363-I-64/04
5.) <i>Olinapril 10 mg tablete</i> škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	055913	5.2.2004	5363-I-65/04
6.) <i>OLIVIN 10 mg tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	059412	13.1.2006	5363-I-62/06
7.) <i>OLIVIN 10 mg tablete</i> škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	059064	13.1.2006	5363-I-63/06
20 mg	<i>tableta</i>			
1.) <i>Enap tablete 20 mg</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	027774	21.3.2005	5363-I-212/05
2.) <i>Enap tablete 20 mg</i> škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	020087	21.3.2005	5363-I-211/05
3.) <i>ENAZIL 20 mg tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	012246	1.8.2008	5363-I-1243/08
4.) <i>Olinapril 20 mg tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	055948	5.2.2004	5363-I-66/04
5.) <i>Olinapril 20 mg tablete</i> škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	055964	5.2.2004	5363-I-67/04
6.) <i>OLIVIN 20 mg tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	029904	13.1.2006	5363-I-64/06
7.) <i>OLIVIN 20 mg tablete</i> škatla 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	059102	13.1.2006	5363-I-65/06

lizinopril		C09AA03	
10 mg	tableta		
1.) IRUMED 10 mg tablete	škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Belupo	010421 5.10.2005 5363-I-741/05
2.) LIZINOPRIL GALEX 10 mg tablete	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Galex	024350 19.6.2007 5363-I-411/07
3.) SKOPRYL 10 mg tablete	škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Alkaloid	099484 16.5.2006 5363-I-361/06
20 mg	tableta		
1.) LIZINOPRIL GALEX 20 mg tablete	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Galex	024414 19.6.2007 5363-I-412/07
2.) SKOPRYL 20 mg tablete	škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Alkaloid	099498 16.5.2006 5363-I-362/06
perindopril		C09AA04	
1,669 mg	tableta		
1.) Perindopril Lek 2 mg tablete	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	041882 18.3.2008 5363-I-505/08
2.) Prenessa 2 mg tablete	škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Salus	012700 3.4.2007 5363-I-208/07
3.) Prenessa 2 mg tablete	škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Salus	018066 3.4.2007 5363-I-207/07
4.) Prenessa 2 mg tablete	škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Salus	012670 3.4.2007 5363-I-206/07
5.) Prenessa 2 mg tablete	škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Salus	018040 3.4.2007 5363-I-205/07
6.) Prenessa 2 mg tablete	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Salus	012530 3.4.2007 5363-I-204/07
7.) Prenessa 2 mg tablete	škatla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Salus	032549 14.12.2005 5363-I-975/05
8.) Prenessa 2 mg tablete	škatla z 90 tabletami (3 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Salus	032573 14.12.2005 5363-I-976/05
9.) Prenessa 2 mg tablete	škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Salus	017990 3.4.2007 5363-I-203/07
10.) Prenessa 2 mg tablete	škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Salus	032522 14.12.2005 5363-I-977/05
3,338 mg	tableta		
1.) COVEREX 4 mg tablete	škatla s 30 tabletami	Egis VB-MAH	041467 16.4.2008 5363-I-697/08
2.) Perindopril Lek 4 mg tablete	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	041890 18.3.2008 5363-I-506/08
3.) Prenessa 4 mg tablete	škatla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Salus	032611 14.12.2005 5363-I-978/05
4.) Prenessa 4 mg tablete	škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Salus	018120 3.4.2007 5363-I-209/07
5.) Prenessa 4 mg tablete	škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Salus	032603 14.12.2005 5363-I-980/05
6.) Prenessa 4 mg tablete	škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Salus	018228 3.4.2007 5363-I-213/07
7.) Prenessa 4 mg tablete	škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Salus	018260 3.4.2007 5363-I-214/07
8.) Prenessa 4 mg tablete	škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Salus	018112 3.4.2007 5363-I-212/07
9.) Prenessa 4 mg tablete	škatla z 90 tabletami (3 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Salus	032638 14.12.2005 5363-I-979/05
10.) Prenessa 4 mg tablete	škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Salus	018210 3.4.2007 5363-I-211/07
11.) Prenessa 4 mg tablete	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Salus	018180 3.4.2007 5363-I-210/07

12. <i>PREXANIL 4 mg tablete</i> škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Servier Pharma	083712	8.3.2007	5363-I-153/07
6,676 mg <i>tableta</i>				
1.) <i>Prenessa tablete 8 mg</i> škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Salus	099760	22.6.2006	5363-I-451/06
2.) <i>Prenessa tablete 8 mg</i> škatla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Salus	099757	22.6.2006	5363-I-449/06
3.) <i>Prenessa tablete 8 mg</i> škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Salus	099788	22.6.2006	5363-I-450/06
4.) <i>Prenessa tablete 8 mg</i> škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Salus	099803	22.6.2006	5363-I-446/06
5.) <i>Prenessa tablete 8 mg</i> škatla z 90 tabletami (3 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Salus	099817	22.6.2006	5363-I-452/06
6.) <i>Prenessa tablete 8 mg</i> škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Salus	099820	22.6.2006	5363-I-454/06
7.) <i>Prenessa tablete 8 mg</i> škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Salus	099896	22.6.2006	5363-I-453/06
8.) <i>Prenessa tablete 8 mg</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Salus	099774	22.6.2006	5363-I-448/06
9.) <i>Prenessa tablete 8 mg</i> škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Salus	099791	22.6.2006	5363-I-447/06
10. <i>PREXANIL 8 mg</i> škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Servier Pharma	019933	16.2.2004	5363-I-158/04

ramipril**C09AA05**

1,25 mg <i>tableta</i>				
1.) <i>AMPRIL tablete 1,25 mg</i> škatla z 98 tabletami (14 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	062286	19.7.2004	5363-I-500/04
2.) <i>AMPRIL tablete 1,25 mg</i> škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	062251	19.7.2004	5363-I-498/04
3.) <i>AMPRIL tablete 1,25 mg</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	062243	19.7.2004	5363-I-497/04
4.) <i>AMPRIL tablete 1,25 mg</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	062219	19.7.2004	5363-I-495/04
5.) <i>AMPRIL tablete 1,25 mg</i> škatla s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	062278	19.7.2004	5363-I-499/04
6.) <i>AMPRIL tablete 1,25 mg</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	062235	19.7.2004	5363-I-496/04
7.) <i>Meramyl 1,25 mg tabete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Actavis Mad-MAH	032085	7.8.2008	5363-I-1306/08
8.) <i>Piramil 1,25 mg tablete</i> škatla z 28 tabletami v dvojnem traku	Sandoz	016276	22.4.2008	5363-I-720/08
9.) <i>Piramil 1,25 mg tablete</i> škatla s 100 tabletami v dvojnem traku	Sandoz	016292	22.4.2008	5363-I-721/08
10. <i>Ramipril Galex 1,25 mg tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Galex	029599	21.11.2007	5363-I-802/07
11. <i>Tritace 1,25 mg tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Sanofi-Aventis	057797	9.7.2007	5363-I-425/07
12. <i>VIVACE 1,25 mg</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Medis	045128	30.4.2004	5363-I-289/04
13. <i>VIVACE 1,25 mg</i> škatla s 100 tabletami v plastičnem vsebniku	Medis	045659	30.4.2004	5363-I-290/04
2,5 mg <i>tableta</i>				
1.) <i>AMPRIL tablete 2,5 mg</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	062294	19.7.2004	5363-I-501/04
2.) <i>AMPRIL tablete 2,5 mg</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	062308	19.7.2004	5363-I-502/04
3.) <i>AMPRIL tablete 2,5 mg</i> škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	062367	19.7.2004	5363-I-504/04
4.) <i>AMPRIL tablete 2,5 mg</i> škatla s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	062375	19.7.2004	5363-I-505/04

5.)	<i>AMPRIL tablete 2,5 mg</i> škatla z 98 tabletami (14 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	062405	19.7.2004	5363-I-506/04
6.)	<i>AMPRIL tablete 2,5 mg</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	062316	19.7.2004	5363-I-503/04
7.)	<i>Meramyl 2,5 mg tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Actavis Mad-MAH	032093	7.8.2008	5363-I-1307/08
8.)	<i>Piramil 2,5 mg tablete</i> škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Sandoz	016306	22.4.2008	5363-I-722/08
9.)	<i>Piramil 2,5 mg tablete</i> škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Sandoz	016349	22.4.2008	5363-I-724/08
10.)	<i>Piramil 2,5 mg tablete</i> škatla z 28 tabletami v pretisnem omotu	Sandoz	016330	22.4.2008	5363-I-723/08
11.)	<i>Ramipril Galex 2,5 mg tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Galex	029610	21.11.2007	5363-I-803/07
12.)	<i>Tritace 2,5 mg tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Sanofi-Aventis	057827	9.7.2007	5363-I-426/07
13.)	<i>VIVACE 2,5 mg</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Medis	045152	30.4.2004	5363-I-291/04
14.)	<i>VIVACE 2,5 mg</i> škatla s 100 tabletami v plastičnem vsebniku	Medis	045144	30.4.2004	5363-I-292/04

5 mg tableta

1.)	<i>AMPRIL tablete 5 mg</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	062499	19.7.2004	5363-I-508/04
2.)	<i>AMPRIL tablete 5 mg</i> škatla s 98 tabletami (14 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	062553	19.7.2004	5363-I-512/04
3.)	<i>AMPRIL tablete 5 mg</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	062421	19.7.2004	5363-I-507/04
4.)	<i>AMPRIL tablete 5 mg</i> škatla s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	062545	19.7.2004	5363-I-511/04
5.)	<i>AMPRIL tablete 5 mg</i> škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	062537	19.7.2004	5363-I-510/04
6.)	<i>AMPRIL tablete 5 mg</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	062529	19.7.2004	5363-I-509/04
7.)	<i>Meramyl 5 mg tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Actavis Mad-MAH	032433	7.8.2008	5363-I-1308/08
8.)	<i>Piramil 5 mg tablete</i> škatla z 28 tabletami v pretisnem omotu	Sandoz	016373	22.4.2008	5363-I-726/08
9.)	<i>Piramil 5 mg tablete</i> škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Sandoz	016454	22.4.2008	5363-I-727/08
10.)	<i>Piramil 5 mg tablete</i> škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Sandoz	016365	22.4.2008	5363-I-725/08
11.)	<i>Ramipril Galex 5 mg tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Galex	029629	21.11.2007	5363-I-804/07
12.)	<i>Tritace 5 mg tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Sanofi-Aventis	057835	9.7.2007	5363-I-427/07
13.)	<i>VIVACE 5 mg</i> škatla s 100 tabletami v plastičnem vsebniku	Medis	045195	30.4.2004	5363-I-294/04
14.)	<i>VIVACE 5 mg</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Medis	045209	30.4.2004	5363-I-293/04

10 mg tableta

1.)	<i>AMPRIL tablete 10 mg</i> škatla z 98 tabletami (14 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	062634	19.7.2004	5363-I-518/04
2.)	<i>AMPRIL tablete 10 mg</i> škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	062618	19.7.2004	5363-I-516/04
3.)	<i>AMPRIL tablete 10 mg</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	062561	19.7.2004	5363-I-513/04
4.)	<i>AMPRIL tablete 10 mg</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	062588	19.7.2004	5363-I-514/04
5.)	<i>AMPRIL tablete 10 mg</i> škatla s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	062626	19.7.2004	5363-I-517/04

6.)	<i>AMPRIL tablete 10 mg</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	062596	19.7.2004	5363-I-515/04
7.)	<i>Meramyl 10 mg tablete</i> škatla s 30 tabletami	Actavis Mad-MAH	032441	7.8.2008	5363-I-1309/08
8.)	<i>Piramil 10 mg tablete</i> škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Sandoz	016462	22.4.2008	5363-I-728/08
9.)	<i>Piramil 10 mg tablete</i> škatla z 28 tabletami v pretisnem omotu	Sandoz	016470	22.4.2008	5363-I-729/08
10.)	<i>Piramil 10 mg tablete</i> škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Sandoz	016489	22.4.2008	5363-I-730/08
11.)	<i>Ramipril Galex 10 mg tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Galex	029602	21.11.2007	5363-I-805/07
12.)	<i>Tritace 10 mg tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Sanofi-Aventis	070912	9.7.2007	5363-I-428/07
13.)	<i>VIVACE 10 mg</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Medis	045225	30.4.2004	5363-I-295/04
14.)	<i>VIVACE 10 mg</i> škatla s 100 tabletami v plastičnem vsebniku	Medis	045217	30.4.2004	5363-I-296/04

fozinopril**C09AA09**

10 mg		tableta			
1.)	<i>FOSACE 10 mg tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Merck	028827	18.10.2007	5363-I-710/07
2.)	<i>Fozinopril Arrow 10 mg tablete</i> škatla z vsebnikom s 100 tabletami	Arrow	036234	5.8.2008	5363-I-1283/08
3.)	<i>Fozinopril Arrow 10 mg tablete</i> škatla z vsebnikom s 500 tabletami	Arrow	036269	5.8.2008	5363-I-1285/08
4.)	<i>Fozinopril Arrow 10 mg tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Arrow	036196	5.8.2008	5363-I-1280/08
5.)	<i>Fozinopril Arrow 10 mg tablete</i> škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Arrow	036218	5.8.2008	5363-I-1281/08
6.)	<i>Fozinopril Arrow 10 mg tablete</i> škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Arrow	036226	5.8.2008	5363-I-1282/08
7.)	<i>Fozinopril Arrow 10 mg tablete</i> škatla z vsebnikom z 250 tabletami	Arrow	036242	5.8.2008	5363-I-1284/08
8.)	<i>Fozinopril Arrow 10 mg tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Arrow	036188	5.8.2008	5363-I-1279/08
9.)	<i>Monopril 10 mg tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	PharmaSwiss	002402	7.7.2005	5363-I-450/05
20 mg		tableta			
1.)	<i>FOSACE 20 mg tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Merck	028835	18.10.2007	5363-I-711/07
2.)	<i>Fozinopril Arrow 20 mg tablete</i> škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Arrow	036307	5.8.2008	5363-I-1289/08
3.)	<i>Fozinopril Arrow 20 mg tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Arrow	036277	5.8.2008	5363-I-1286/08
4.)	<i>Fozinopril Arrow 20 mg tablete</i> škatla z vsebnikom s 500 tabletami	Arrow	036331	5.8.2008	5363-I-1292/08
5.)	<i>Fozinopril Arrow 20 mg tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Arrow	036285	5.8.2008	5363-I-1287/08
6.)	<i>Fozinopril Arrow 20 mg tablete</i> škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Arrow	036293	5.8.2008	5363-I-1288/08
7.)	<i>Fozinopril Arrow 20 mg tablete</i> škatla z vsebnikom z 250 tabletami	Arrow	036323	5.8.2008	5363-I-1291/08
8.)	<i>Fozinopril Arrow 20 mg tablete</i> škatla z vsebnikom s 100 tabletami	Arrow	036315	5.8.2008	5363-I-1290/08
9.)	<i>Monopril 20 mg tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	PharmaSwiss	002410	7.7.2005	5363-I-451/05

perindopril + indapamid (2+0,625)**C09BA04****1,669 mg****tableta**

- | | | | | | |
|-----|---|----------------|--------|----------|---------------|
| 1.) | <i>NOLIPREL 2 mg/0,625 mg tablete</i>
škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v dvojno pakiranem pretisnem omotu, v vrečki s sušilnim sredstvom) | Servier Pharma | 014133 | 8.4.2008 | 5363-I-637/08 |
| 2.) | <i>Perindopril 2 mg/indapamid 0,625 mg Servier</i>
škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v dvojno pakiranem pretisnem omotu, v vrečki s sušilnim sredstvom) | Servier Pharma | 035955 | 8.4.2008 | 5363-I-623/08 |
| 3.) | <i>Prenewel 2 mg/0,625 mg tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Salus | 010987 | 9.1.2007 | 5363-I-1/07 |
| 4.) | <i>Prenewel 2 mg/0,625 mg tablete</i>
škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu) | Salus | 010995 | 9.1.2007 | 5363-I-2/07 |
| 5.) | <i>Prenewel 2 mg/0,625 mg tablete</i>
škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu) | Salus | 011002 | 9.1.2007 | 5363-I-3/07 |
| 6.) | <i>Prenewel 2 mg/0,625 mg tablete</i>
škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Salus | 011070 | 9.1.2007 | 5363-I-4/07 |
| 7.) | <i>Prenewel 2 mg/0,625 mg tablete</i>
škatla z 90 tabletami (3 x 30 tablet v pretisnem omotu) | Salus | 011096 | 9.1.2007 | 5363-I-6/07 |
| 8.) | <i>Prenewel 2 mg/0,625 mg tablete</i>
škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu) | Salus | 011088 | 9.1.2007 | 5363-I-5/07 |

perindopril + indapamid (4+1,25)**C09BA04****3,338 mg****tableta**

- | | | | | | |
|-----|---|----------------|--------|----------|---------------|
| 1.) | <i>NOLIPREL FORTE 4 mg/1,25 mg tablete</i>
škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu) | Servier Pharma | 014141 | 8.4.2008 | 5363-I-638/08 |
| 2.) | <i>Prenewel 4 mg/1,25 mg tablete</i>
škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu) | Salus | 011231 | 9.1.2007 | 5363-I-11/07 |
| 3.) | <i>Prenewel 4 mg/1,25 mg tablete</i>
škatla z 90 tabletami (3 x 30 tablet v pretisnem omotu) | Salus | 011240 | 9.1.2007 | 5363-I-12/07 |
| 4.) | <i>Prenewel 4 mg/1,25 mg tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Salus | 011100 | 9.1.2007 | 5363-I-7/07 |
| 5.) | <i>Prenewel 4 mg/1,25 mg tablete</i>
škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu) | Salus | 011193 | 9.1.2007 | 5363-I-9/07 |
| 6.) | <i>Prenewel 4 mg/1,25 mg tablete</i>
škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu) | Salus | 011177 | 9.1.2007 | 5363-I-8/07 |
| 7.) | <i>Prenewel 4 mg/1,25 mg tablete</i>
škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Salus | 011207 | 9.1.2007 | 5363-I-10/07 |
| 8.) | <i>PREXANIL COMBI 4 mg/1,25 mg tablete</i>
škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu) | Servier Pharma | 035963 | 8.4.2008 | 5363-I-622/08 |

ramipril + hidroklorotiazid (2,5+12,5)**C09BA05****2,5 mg****tableta**

- | | | | | | |
|-----|---|-----------------|--------|-----------|----------------|
| 1.) | <i>AMPRIL HL tablete 2,5 mg/12,5 mg</i>
škatla s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 015539 | 14.2.2007 | 5363-I-101/07 |
| 2.) | <i>AMPRIL HL tablete 2,5 mg/12,5 mg</i>
škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 037702 | 14.2.2007 | 5363-I-99/07 |
| 3.) | <i>Piramil H 2,5 mg/12,5 mg tablete</i>
škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu) | LEK | 001104 | 8.8.2006 | 5363-I-558/06 |
| 4.) | <i>Piramil H 2,5 mg/12,5 mg tablete</i>
škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu) | LEK | 036765 | 21.3.2006 | 5363-I-235/06 |
| 5.) | <i>Ramilife HCT 2,5 mg/12,5 mg tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Actavis Island. | 046256 | 1.9.2008 | 5363-I-1400/08 |
| 6.) | <i>Ramilife HCT 2,5 mg/12,5 mg tablete</i>
škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Actavis Island. | 046230 | 1.9.2008 | 5363-I-1399/08 |
| 7.) | <i>Tritazide 2,5 mg/12,5 mg tablete</i>
škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu) | Sanofi-Aventis | 012483 | 3.3.2008 | 5363-I-133/08 |

ramipril + hidroklorotiazid (5+25)**C09BA05****5 mg****tableta**

- | | | | | | |
|-----|--|------|--------|-----------|---------------|
| 1.) | <i>AMPRIL HD tablete 5 mg/25 mg</i>
škatla s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 015580 | 14.2.2007 | 5363-I-100/07 |
| 2.) | <i>AMPRIL HD tablete 5 mg/25 mg</i>
škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 037699 | 14.2.2007 | 5363-I-98/07 |

3.) Piramil H 5 mg/25 mg tablete škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	001155	8.8.2006 5363-I-559/06
4.) Piramil H 5 mg/25 mg tablete škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	LEK	036773	21.3.2006 5363-I-236/06
5.) Ramilife HCT 5 mg/25 mg tablete škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Actavis Island.	046272	1.9.2008 5363-I-1402/08
6.) Ramilife HCT 5 mg/25 mg tablete škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Actavis Island.	046264	1.9.2008 5363-I-1401/08
7.) Tritazide 5 mg/25 mg tablete škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Sanofi-Aventis	012491	3.3.2008 5363-I-132/08

losartan**C09CA01**

12,5 mg filmsko obložena tableta			
1.) COZAAR 12,5 mg filmsko obložene tablete škatla z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	MSD	010731	13.2.2008 5363-I-111/08
2.) LORISTA filmsko obložene tablete 12,5 mg škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	099666	15.6.2006 5363-I-430/06

50 mg filmsko obložena tableta

1.) COZAAR 50 mg filmsko obložene tablete škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	MSD	059498	13.2.2008 5363-I-112/08
2.) LORISTA filmsko obložene tablete 50 mg škatla s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	020761	15.6.2006 5363-I-428/06
3.) LORISTA filmsko obložene tablete 50 mg škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	076023	15.6.2006 5363-I-429/06
4.) Losartan Merck 50 mg filmsko obložene tablete škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Merck	031380	10.1.2008 5363-I-78/08
5.) Losartan Merck 50 mg filmsko obložene tablete škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Merck	031364	10.1.2008 5363-I-77/08
6.) Losartic filmsko obložene tablete 50 mg škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	075574	28.12.2005 5363-I-1006/05
7.) Losartic filmsko obložene tablete 50 mg škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	075647	28.12.2005 5363-I-1007/05
8.) Losartic filmsko obložene tablete 50 mg škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	007994	9.11.2006 5363-I-737/06

100 mg filmsko obložena tableta

1.) COZAAR 100 mg filmsko obložene tablete škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	MSD	022772	13.2.2008 5363-I-114/08
2.) COZAAR 100 mg filmsko obložene tablete škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	MSD	012289	13.2.2008 5363-I-113/08
3.) LORISTA filmsko obložene tablete 100 mg škatla s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	099652	15.6.2006 5363-I-433/06
4.) LORISTA filmsko obložene tablete 100 mg škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	099649	15.6.2006 5363-I-432/06
5.) Losartan Merck 100 mg filmsko obložene tablete škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Merck	031348	10.1.2008 5363-I-79/08
6.) Losartan Merck 100 mg filmsko obložene tablete škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Merck	031356	10.1.2008 5363-I-80/08

valsartan**C09CA03**

40 mg filmsko obložena tableta			
1.) DIOVAN 40 mg filmsko obložene tablete škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Novartis	016152	15.12.2004 5363-I-711/04
2.) Valsacor 40 mg filmsko obložene tablete škatla s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	099960	22.8.2006 5363-I-552/06
3.) Valsacor 40 mg filmsko obložene tablete škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	099956	22.8.2006 5363-I-553/06

80 mg filmsko obložena tableta

1.) DIOVAN 80 mg filmsko obložene tablete škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Novartis	050555	31.3.2003 5363-I-219/03
--	----------	--------	----------------------------

2.)	<i>Valsacor 80 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	099987	22.8.2006	5363-I-550/06
3.)	<i>Valsacor 80 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	099973	22.8.2006	5363-I-551/06
160 mg filmsko obložena tableta					
1.)	<i>DIOVAN 160 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Novartis	050563	31.3.2003	5363-I-220/03
2.)	<i>Valsacor 160 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	099990	22.8.2006	5363-I-549/06
3.)	<i>Valsacor 160 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	055816	22.8.2006	5363-I-548/06
irbesartan C09CA04					
75 mg tableta					
1.)	<i>Aprovel tablete 75 mg</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu) EU/1/97/046/001	Sanofi BMS	003557	27.8.1997	pretisnem omotu
2.)	<i>Iraben 75 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Farmadent-MAH	039390	6.3.2008	5363-I-408/08
3.)	<i>Iraben 75 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Farmadent-MAH	039420	6.3.2008	5363-I-409/08
150 mg tableta					
1.)	<i>Aprovel tablete 150 mg</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu) EU/1/97/046/004	Sanofi BMS	003565	27.8.1997	pretisnem omotu
2.)	<i>Iraben 150 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Farmadent-MAH	039080	6.3.2008	5363-I-410/08
3.)	<i>Iraben 150 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Farmadent-MAH	039110	6.3.2008	5363-I-411/08
300 mg tableta					
1.)	<i>Aprovel tablete 300 mg</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu) EU/1/97/046/007	Sanofi BMS	003581	27.8.1997	pretisnem omotu
2.)	<i>Iraben 300 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Farmadent-MAH	039209	6.3.2008	5363-I-412/08
3.)	<i>Iraben 300 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Farmadent-MAH	039250	6.3.2008	5363-I-413/08
telmisartan C09CA07					
40 mg tableta					
1.)	<i>MICARDIS 40 mg tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu) EU/1/98/090/002	Boehringer	003891	16.12.1998	pretisnem omotu
2.)	<i>PRITOR 40mg filmsko obložene tablete</i> 56 EU/1/98/089/003	Bayer	029270	11.12.1998	tablet
3.)	<i>PRITOR 40mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami v pretisnem omotu (4 x 7 tablet v pretisnem omotu) EU/1/98/089/002	Bayer	004944	11.12.1998	pretisnem omotu
80 mg tableta					
1.)	<i>MICARDIS 80 mg tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu) EU/1/98/090/006	Boehringer	003883	16.12.1998	pretisnem omotu
2.)	<i>PRITOR 80mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu) EU/1/98/089/007	Bayer	004928	11.12.1998	pretisnem omotu
3.)	<i>PRITOR 80mg filmsko obložene tablete</i> 56 EU/1/98/089/008	Bayer	029289	11.12.1998	tablet

losartan + hidroklorotiazid (100+25)		C09DA01	
100 mg	tableta		
1.)	<i>FORTZAAR 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	MSD	010405 16.7.2008 5363-I-970/08
2.)	<i>LORISTA HD 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	090247 9.4.2004 5363-I-217/04
3.)	<i>LORISTA HD 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	090263 9.4.2004 5363-I-216/04
4.)	<i>LORISTA HD 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 98 tabletami (14 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	090271 9.4.2004 5363-I-221/04
5.)	<i>LORISTA HD 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	090298 9.4.2004 5363-I-220/04
6.)	<i>LORISTA HD 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	090182 9.4.2004 5363-I-218/04
7.)	<i>LORISTA HD 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	090204 9.4.2004 5363-I-215/04
8.)	<i>LORISTA HD 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	090255 9.4.2004 5363-I-219/04
losartan + hidroklorotiazid (50+12,5)		C09DA01	
50 mg	filmsko obložena tableta		
1.)	<i>HYZAAR 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	MSD	001554 16.7.2008 5363-I-969/08
2.)	<i>LORISTA H 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</i> zloženska z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	030171 8.5.2007 5363-I-232/07
3.)	<i>Losartic HC filmsko obložene tablete 50 mg/12,5 mg</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	075507 28.12.2005 5363-I-1005/05
valsartan + hidroklorotiazid (160+12,5)		C09DA03	
160 mg	filmsko obložena tableta		
1.)	<i>CO-DIOVAN 160/12,5 mg</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Novartis	030090 17.2.2003 5363-I-58/03
2.)	<i>Valsaden 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Farmadent-MAH	040690 10.3.2008 5363-I-427/08
3.)	<i>Valsaden 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Farmadent-MAH	040410 10.3.2008 5363-I-425/08
4.)	<i>Valsaden 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Farmadent-MAH	040550 10.3.2008 5363-I-426/08
5.)	<i>Valsaden 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Farmadent-MAH	040380 10.3.2008 5363-I-424/08
valsartan + hidroklorotiazid (160+25)		C09DA03	
160 mg	filmsko obložena tableta		
1.)	<i>CO-DIOVAN 160/25 mg</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Novartis	030104 17.2.2003 5363-I-59/03
2.)	<i>Valsaden 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Farmadent-MAH	040720 10.3.2008 5363-I-428/08
3.)	<i>Valsaden 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Farmadent-MAH	040916 10.3.2008 5363-I-431/08
4.)	<i>Valsaden 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Farmadent-MAH	040908 10.3.2008 5363-I-430/08
5.)	<i>Valsaden 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Farmadent-MAH	040860 10.3.2008 5363-I-429/08
valsartan + hidroklorotiazid (80+12,5)		C09DA03	
80 mg	filmsko obložena tableta		
1.)	<i>CO-DIOVAN 80/12,5 mg</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Novartis	030112 17.2.2003 5363-I-60/03
2.)	<i>Valsaden 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Farmadent-MAH	041050 10.3.2008 5363-I-422/08
3.)	<i>Valsaden 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Farmadent-MAH	040959 10.3.2008 5363-I-421/08

4.)	<i>Valsaden 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)					Farmadent-MAH	041190	10.3.2008	5363-I-423/08
5.)	<i>Valsaden 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)					Farmadent-MAH	040940	10.3.2008	5363-I-420/08
telmisartan+hidroklorotiazid (40+12,5)		40 mg		tableta		C09DA07			
1.)	<i>MicardisPlus 40/12,5 mg tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7)					Boehringer	030414	19.4.2002	pretisnem omotu
	EU/1/02/213/007					tablet v			
2.)	<i>PRITORPLUS 40/12,5mg filmsko obložene tablete</i> 56 EU/1/02/215/004					Bayer	029297	22.4.2002	tablet
3.)	<i>PRITORPLUS 40/12,5mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 98 tabletami (14 x 7)					Bayer	014281	22.4.2002	pretisnem omotu
	EU/1/02/215/005					tablet v			
4.)	<i>PRITORPLUS 40/12,5mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7)					Bayer	014273	22.4.2002	pretisnem omotu
	EU/1/02/215/002					tablet v			
telmisartan+hidroklorotiazid (80+12,5)		80 mg		tableta		C09DA07			
1.)	<i>MicardisPlus 80/12,5 mg tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7)					Boehringer	030422	19.4.2002	pretisnem omotu
	EU/1/02/213/002					tablet v			
2.)	<i>PRITORPLUS 80/12,5mg filmsko obložene tablete</i> 56 EU/1/02/215/009					Bayer	029300	22.4.2002	tablet
3.)	<i>PRITORPLUS 80/12,5mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7)					Bayer	014303	22.4.2002	pretisnem omotu
	EU/1/02/215/007					tablet v			
4.)	<i>PRITORPLUS 80/12,5mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 98 tabletami (14 x 7)					Bayer	014311	22.4.2002	pretisnem omotu
	EU/1/02/215/010					tablet v			
telmisartan+hidroklorotiazid (80+25)		80 mg		tableta		C09DA07			
1.)	<i>MicardisPlus 80 mg/25 mg tablete</i> škatla s pretisnim omotom					Boehringer	042528	27.3.2008	14 tablet
	EU/1/02/213/017					po			
2.)	<i>MicardisPlus 80 mg/25 mg tablete</i> škatla s pretisnim omotom					Boehringer	042560	27.3.2008	30 tablet
	EU/1/02/213/020					po			
3.)	<i>MicardisPlus 80 mg/25 mg tablete</i> škatla s pretisnim omotom					Boehringer	042579	27.3.2008	56 tablet
	EU/1/02/213/021					po			
4.)	<i>MicardisPlus 80 mg/25 mg tablete</i> škatla s pretisnim omotom					Boehringer	042595	27.3.2008	90 tablet
	EU/1/02/213/022					po			
5.)	<i>MicardisPlus 80 mg/25 mg tablete</i> škatla s pretisnim omotom					Boehringer	042609	27.3.2008	98 tablet
	EU/1/02/213/023					po			
6.)	<i>MicardisPlus 80 mg/25 mg tablete</i> škatla s pretisnim omotom					Boehringer	042536	27.3.2008	28 tablet
	EU/1/02/213/018					po			
7.)	<i>MicardisPlus 80 mg/25 mg tablete</i> škatla s pretisnim omotom za enkratni odmerk					Boehringer	042544	27.3.2008	28 x 1 tableta
	EU/1/02/213/019					po			
8.)	<i>PRITORPLUS 80 mg/25 mg tablete</i> škatla z 28 tabletami					Bayer	042080	1.4.2008	pretisnem omotu
	EU/1/02/215/016					v			
simvastatin		10 mg		filmsko obložena tableta		C10AA01			
1.)	<i>Simvastatin Arrow 10 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 ali 2 x 15 tablet v pretisnem omotu)					Arrow	052132	17.6.2008	5363-I-989/08

2.) <i>Simvastatin Arrow 10 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 15 tabletami (1 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Arrow	052124	17.6.2008	5363-I-988/08
3.) <i>Simvastatin Lek 10 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	LEK	038423	27.2.2008	5363-I-136/08
4.) <i>Simvastatin Lek 10 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	LEK	038431	27.2.2008	5363-I-135/08
5.) <i>Simvastatin Merck 10 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Merck	014699	14.3.2007	5363-I-178/07
6.) <i>Simvastatin Merck 10 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Merck	014702	14.3.2007	5363-I-179/07
7.) <i>Simvastatin Ranbaxy 10 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Ranbaxy VB-MAH	075175	30.12.2005	5363-I-1019/05
8.) <i>Simvastatin Ranbaxy 10 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Ranbaxy VB-MAH	075183	30.12.2005	5363-I-1020/05
9.) <i>Simvastatin Ranbaxy 10 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Ranbaxy VB-MAH	075167	30.12.2005	5363-I-1018/05
10. <i>SINVACOR 10 mg</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	MSD	023825	1.4.2005	5363-I-241/05
11. <i>Vasilip 10 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	090069	27.5.2004	5363-I-380/04
12. <i>Vasilip 10 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	013420	27.5.2004	5363-I-381/04
13. <i>Vasilip 10 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	093580	27.5.2004	5363-I-379/04
14. <i>ZORSTAT filmsko obložene tablete 10 mg</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Galex	035289	6.10.2005	5363-I-717/05
15. <i>ZORSTAT filmsko obložene tablete 10 mg</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Galex	035270	6.10.2005	5363-I-716/05
16. <i>ZORSTAT filmsko obložene tablete 10 mg</i> škatla s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Galex	035297	6.10.2005	5363-I-718/05
20 mg filmsko obložena tableta				
1.) <i>Simvastatin Arrow 20 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 15 tabletami (1 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Arrow	052140	17.6.2008	5363-I-990/08
2.) <i>Simvastatin Arrow 20 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Arrow	052159	17.6.2008	5363-I-991/08
3.) <i>Simvastatin Arrow 20 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Arrow	052175	17.6.2008	5363-I-992/08
4.) <i>Simvastatin Lek 20 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	LEK	038466	27.2.2008	5363-I-137/08
5.) <i>Simvastatin Lek 20 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	LEK	038458	27.2.2008	5363-I-138/08
6.) <i>Simvastatin Merck 20 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Merck	014770	14.3.2007	5363-I-180/07
7.) <i>Simvastatin Merck 20 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Merck	014800	14.3.2007	5363-I-181/07
8.) <i>Simvastatin Ranbaxy 20 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Ranbaxy VB-MAH	075221	30.12.2005	5363-I-1022/05
9.) <i>Simvastatin Ranbaxy 20 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Ranbaxy VB-MAH	075264	30.12.2005	5363-I-1023/05
10. <i>Simvastatin Ranbaxy 20 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Ranbaxy VB-MAH	075205	30.12.2005	5363-I-1021/05
11. <i>SINVACOR 20 mg</i> škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	MSD	012866	1.4.2005	5363-I-244/05
12. <i>SINVACOR 20 mg</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	MSD	012890	1.4.2005	5363-I-243/05
13. <i>Vasilip 20 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	013439	27.5.2004	5363-I-384/04
14. <i>Vasilip 20 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	090077	27.5.2004	5363-I-383/04

- | | | | |
|--|-------|--------|----------------------------|
| 15. <i>Vasilip 20 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 093599 | 27.5.2004
5363-I-382/04 |
| 16. <i>ZORSTAT filmsko obložene tablete 20 mg</i>
škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu) | Galex | 035394 | 6.10.2005
5363-I-720/05 |
| 17. <i>ZORSTAT filmsko obložene tablete 20 mg</i>
škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Galex | 035386 | 6.10.2005
5363-I-719/05 |
| 18. <i>ZORSTAT filmsko obložene tablete 20 mg</i>
škatla s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu) | Galex | 035408 | 6.10.2005
5363-I-721/05 |

40 mg filmsko obložena tableta

- | | | | |
|--|----------------|--------|------------------------------|
| 1.) <i>Simvastatin Arrow 40 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu) | Arrow | 052191 | 17.6.2008
5363-I-994/08 |
| 2.) <i>Simvastatin Arrow 40 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu) | Arrow | 052183 | 17.6.2008
5363-I-993/08 |
| 3.) <i>Simvastatin Lek 40 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu) | LEK | 038474 | 27.2.2008
5363-I-140/08 |
| 4.) <i>Simvastatin Lek 40 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu) | LEK | 038482 | 27.2.2008
5363-I-139/08 |
| 5.) <i>Simvastatin Merck 40 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Merck | 015130 | 14.3.2007
5363-I-183/07 |
| 6.) <i>Simvastatin Merck 40 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Merck | 014940 | 14.3.2007
5363-I-182/07 |
| 7.) <i>Simvastatin Ranbaxy 40 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Ranbaxy VB-MAH | 075469 | 30.12.2005
5363-I-1026/05 |
| 8.) <i>Simvastatin Ranbaxy 40 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Ranbaxy VB-MAH | 075639 | 30.12.2005
5363-I-1025/05 |
| 9.) <i>Simvastatin Ranbaxy 40 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Ranbaxy VB-MAH | 075434 | 30.12.2005
5363-I-1024/05 |
| 10. <i>SINVACOR FORTE 40 mg</i>
škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu) | MSD | 034002 | 1.4.2005
5363-I-245/05 |
| 11. <i>SINVACOR FORTE 40 mg</i>
škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu) | MSD | 012831 | 1.4.2005
5363-I-246/05 |
| 12. <i>Vasilip 40 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 019038 | 2.4.2007
5363-I-224/07 |
| 13. <i>Vasilip 40 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 013447 | 2.4.2007
5363-I-225/07 |
| 14. <i>ZORSTAT filmsko obložene tablete 40 mg</i>
škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu) | Galex | 035424 | 31.1.2007
5363-I-65/07 |
| 15. <i>ZORSTAT filmsko obložene tablete 40 mg</i>
škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu) | Galex | 035416 | 31.1.2007
5363-I-64/07 |

80 mg filmsko obložena tableta

- | | | | |
|--|-----------------|--------|-----------------------------|
| 1.) <i>Actalipid 80 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Actavis Island. | 030040 | 25.7.2008
5363-I-1210/08 |
| 2.) <i>Simvastatin Arrow 80 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu) | Arrow | 052213 | 17.6.2008
5363-I-995/08 |
| 3.) <i>Vasilip 80 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 002780 | 12.9.2006
5363-I-632/06 |
| 4.) <i>Vasilip 80 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 002640 | 12.9.2006
5363-I-631/06 |
| 5.) <i>ZORSTAT filmsko obložene tablete 80 mg</i>
škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu) | Galex | 035459 | 6.10.2005
5363-I-724/05 |

lovastatin**C10AA02****20 mg** tableta

- | | | | |
|---|------|--------|----------------------------|
| 1.) <i>ARTEIN 20 mg tablete</i>
škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu) | LEK | 000744 | 24.1.2002
5363-I-44/02 |
| 2.) <i>Holetar 20 mg tablete</i>
škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 082945 | 16.6.2008
5363-I-999/08 |

pravastatin		C10AA03	
10 mg	tableta		
1.) <i>Pralip 10 mg tablete</i>	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	034207 20.2.2008 5363-I-253/08
2.) <i>PRAVASTATIN PLIVA tablete 10 mg</i>	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	036692 11.9.2007 5363-I-604/07
20 mg	tableta		
1.) <i>LIPITIFI 20 mg filmsko obložene tablete</i>	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Merck	031321 9.1.2008 5363-I-55/08
2.) <i>Pralip 20 mg tablete</i>	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	034215 20.2.2008 5363-I-254/08
3.) <i>PRAVASTATIN PLIVA tablete 20 mg</i>	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	036714 11.9.2007 5363-I-605/07
40 mg	tableta		
1.) <i>LIPITIFI 40 mg filmsko obložene tablete</i>	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Merck	031330 9.1.2008 5363-I-56/08
2.) <i>Pralip 40 mg tablete</i>	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	034223 20.2.2008 53663-I-255/08
3.) <i>PRAVASTATIN PLIVA tablete 40 mg</i>	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	036722 11.9.2007 5363-I-606/07
atorvastatin		C10AA05	
10 mg	filmsko obložena tableta		
1.) <i>Atoris 10 mg filmsko obložene tablete</i>	škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	040177 2.4.2007 5363-I-219/07
2.) <i>Atoris 10 mg filmsko obložene tablete</i>	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	081000 2.4.2007 5363-I-218/07
3.) <i>Sortis 10 mg filmsko obložene tablete</i>	škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Pfizer SARL1	008877 7.7.2006 5363-I-488/06
4.) <i>Sortis 10 mg filmsko obložene tablete</i>	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Pfizer SARL1	008923 7.7.2006 5363-I-487/06
5.) <i>Torvalipin 10 mg filmsko obložene tablete</i>	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Actavis Island.	042404 28.3.2008 5363-I-571/08
6.) <i>Tulip 10 mg filmsko obložene tablete</i>	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	019127 14.12.2007 5363-I-962/07
7.) <i>Tulip 10 mg filmsko obložene tablete</i>	škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	040487 14.12.2007 5363-I-964/07
8.) <i>Tulip 10 mg filmsko obložene tablete</i>	škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	040479 14.12.2007 5363-I-963/07
20 mg	filmsko obložena tableta		
1.) <i>Atoris 20 mg filmsko obložene tablete</i>	škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	040185 2.4.2007 5363-I-221/07
2.) <i>Atoris 20 mg filmsko obložene tablete</i>	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	080179 2.4.2007 5363-I-220/07
3.) <i>Sortis 20 mg filmsko obložene tablete</i>	škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Pfizer SARL1	008931 7.7.2006 5363-I-490/06
4.) <i>Sortis 20 mg filmsko obložene tablete</i>	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Pfizer SARL1	008974 7.7.2006 5363-I-489/06
5.) <i>Torvalipin 20 mg filmsko obložene tablete</i>	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Actavis Island.	042412 28.3.2008 5363-I-572/08
6.) <i>Tulip 20 mg filmsko obložene tablete</i>	škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	040495 14.12.2007 5363-I-966/07
7.) <i>Tulip 20 mg filmsko obložene tablete</i>	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	019208 14.12.2007 5363-I-965/07
8.) <i>Tulip 20 mg filmsko obložene tablete</i>	škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	040509 14.12.2007 5363-I-967/07

40 mg	<i>filmsko obložena tableta</i>		
1.) <i>Atoris 40 mg filmsko obložene tablete</i>		KRKA	032026 20.7.2005 5363-I-528/05
škafka s 30 tablefami (3 x 10 tablef v prefifnem omofu)			
2.) <i>Atoris 40 mg filmsko obložene tablete</i>		KRKA	032042 20.7.2005 5363-I-527/05
škafka z 90 tablefami (9 x 10 tablef v prefifnem omofu)			
3.) <i>Sortis 40 mg filmsko obložene tablete</i>		Pfizer SARL1	024120 7.7.2006 5363-I-491/06
škafka s 30 tablefami (3 x 10 tablef v prefifnem omofu)			
4.) <i>Tulip 40 mg filmsko obložene tablete</i>		LEK	052833 7.4.2006 5363-I-277/06
škafka z 90 tablefami (9 x 10 tablef v prefifnem omofu)			
5.) <i>Tulip 40 mg filmsko obložene tablete</i>		LEK	052825 7.4.2006 5363-I-276/06
škafka s 60 tablefami (6 x 10 tablef v prefifnem omofu)			
6.) <i>Tulip 40 mg filmsko obložene tablete</i>		LEK	052809 7.4.2006 5363-I-275/06
škafka s 30 tablefami (3 x 10 tablef v prefifnem omofu)			
terbinafin		D01BA02	
125 mg	<i>tablefa</i>		
1.) <i>ATIFAN tablefa 125 mg</i>		KRKA	030473 12.3.2003 5363-I-114/03
zloženka s 14 tablefami (2 x 7 tablef v prefifnem omofu)			
2.) <i>LAMISIL tablefa 125 mg</i>		Novartis	085154 6.1.2004 5363-I-2/04
škafka s 14 tablefami (1x 14 tablef v prefifnem omofu)			
250 mg	<i>tablefa</i>		
1.) <i>ATIFAN tablefa 250 mg</i>		KRKA	030449 12.3.2003 5363-I-115/03
zloženka s 14 tablefami (2 x 7 tablef v prefifnem omofu)			
2.) <i>LAMISIL tablefa 250 mg</i>		Novartis	085170 6.1.2004 5363-I-3/04
škafka s 14 tablefami (1 x 14 tablef v prefifnem omofu)			
3.) <i>Tefine 250 mg tablefa</i>		Sandoz	037931 3.10.2005 5363-I-704/05
škafka s 14 tablefami (2 x 7 tablef v prefifnem omofu)			
4.) <i>Terbinafin Arrow 250 mg tablefa</i>		Arrow	020460 3.6.2008 5363-I-977/08
škafka s 14 tablefami (1 x 14 tablef v prefifnem omofu)			
5.) <i>Terbinafin Merck 250 mg tablefa</i>		Merck	034754 18.8.2005 5363-I-604/05
škafka s 14 tablefami (1 x 14 tablef v prefifnem omofu)			
levonorgestrel+ etinilestradiol (0,15+ 0,03)		G03AA07	
0,15 mg	<i>obložena tablefa</i>		
1.) <i>MICROGYNON</i>		Schering Berlin	051373 20.7.2005 5363-I-544/05
škafka s 63 tablefami (3 x 21 tablef v prefifnem omofu)			
2.) <i>Rigevidon obložene tablete</i>		Gedeon Richter	081108 9.3.2005 5363-I-145/05
škafka z 21 tablefami (1 x 21 tablef v koledarskem prefifnem omofu)			
3.) <i>Stediril-m 0,03 mg/0,15 mg obložene tablete</i>		Wyeth Dunaj	032581 20.6.2008 5363-I-1086/08
škafka z 21 tablefami v prefifnem omofu			
gestoden+ etinilestradiol (0,075+ 0,02)		G03AA10	
0,075 mg	<i>obložena tablefa</i>		
1.) <i>Harmonet 0,02 mg/ 0,075 mg obložene tablete</i>		Wyeth Dunaj	020117 13.3.2007 5363-I-160/07
škafka z 21 tablefami (1 x 21 tablef v prefifnem omofu)			
2.) <i>LINDYNETTE 20 mikrogramov obložene tablete</i>		Gedeon Richter	080853 9.3.2005 5363-I-178/05
škafka z 21 tablefami (1 x 21 tablef v koledarskem prefifnem omofu)			
3.) <i>LINDYNETTE 20 mikrogramov obložene tablete</i>		Gedeon Richter	080926 9.3.2005 5363-I-179/05
škafka s 63 tablefami (3 x 21 tablef v koledarskem prefifnem omofu)			
4.) <i>Logest 0,02 mg/0,075 mg obložene tablete</i>		Bayer Sch.-MAH	008516 28.8.2007 5363-I-572/07
škafka z 21 tablefami (1 x 21 tablef v prefifnem omofu)			
gestoden+ etinilestradiol (0,075+ 0,03)		G03AA10	
0,075 mg	<i>obložena tablefa</i>		
1.) <i>FEMODEN</i>		Schering Berlin	086584 5.9.2005 5363-I-630/05
škafka z 21 tablefami (1 x 21 tablef v prefifnem omofu)			
2.) <i>LINDYNETTE 30 mikrogramov obložene tablete</i>		Gedeon Richter	081035 9.3.2005 5363-I-181/05
škafka s 63 tablefami (3 x 21 tablef v koledarskem prefifnem omofu)			
3.) <i>LINDYNETTE 30 mikrogramov obložene tablete</i>		Gedeon Richter	081027 9.3.2005 5363-I-180/05
škafka z 21 tablefami (1 x 21 tablef v koledarskem prefifnem omofu)			
4.) <i>MINULET</i>		Wyeth Dunaj	076740 22.6.2005 5363-I-464/05
škafka z 21 tablefami (1 x 21 tablef v prefifnem omofu)			

tamsulozin
0,367 mg**G04CA02***kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda*

- | | | | | |
|---|--------------|--------|------------|----------------|
| 1.) <i>Bazetham 0,4 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla z 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v pretisnem omotu) | Pliva d.o.o. | 075493 | 18.7.2008 | 5363-I-684/08 |
| 2.) <i>Bazetham 0,4 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu) | Pliva d.o.o. | 075477 | 18.7.2008 | 5363-I-682/08 |
| 3.) <i>Bazetham 0,4 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu) | Pliva d.o.o. | 075485 | 18.7.2008 | 5363-I-683/08 |
| 4.) <i>Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem</i>
škatla z 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu) | LEK | 034070 | 27.2.2008 | 5363-I-197/08 |
| 5.) <i>Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem</i>
škatla z 10 kapsulami (1 x 10 kapsul v pretisnem omotu) | LEK | 033120 | 27.2.2008 | 5363-I-189/08 |
| 6.) <i>Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem</i>
škatla s 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v pretisnem omotu) | LEK | 033910 | 27.2.2008 | 5363-I-196/08 |
| 7.) <i>Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem</i>
škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu) | LEK | 033260 | 27.2.2008 | 5363-I-190/08 |
| 8.) <i>Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem</i>
škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu) | LEK | 033430 | 27.2.2008 | 5363-I-191/08 |
| 9.) <i>Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem</i>
škatla s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul v pretisnem omotu) | LEK | 033880 | 27.2.2008 | 5363-I-195/08 |
| 10.) <i>Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem</i>
škatla s 56 kapsulami (8 x 7 kapsul v pretisnem omotu) | LEK | 033740 | 27.2.2008 | 5363-I-194/08 |
| 11.) <i>Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem</i>
škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu) | LEK | 033570 | 27.2.2008 | 5363-I-192/08 |
| 12.) <i>Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem</i>
škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu) | LEK | 033600 | 27.2.2008 | 5363-I-193/08 |
| 13.) <i>Taflozin 0,4 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu) | Menarini | 025720 | 11.2.2008 | 5363-I-215/08 |
| 14.) <i>Taflozin 0,4 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu) | Menarini | 025640 | 11.2.2008 | 5363-I-214/08 |
| 15.) <i>Tamsulozin Lek 0,4 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu) | LEK | 039403 | 17.10.2007 | 5363-I-724/07 |
| 16.) <i>Tamsulozin Lek 0,4 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla z 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v pretisnem omotu) | LEK | 001376 | 17.10.2007 | 5363-I-723/07 |
| 17.) <i>TamsMerck 0,4 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu) | Merck | 038970 | 17.6.2008 | 5363-I-1041/08 |
| 18.) <i>Tanzyl trde kapsule s podaljšanim sproščanjem 0,4 mg</i>
škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu) | KRKA | 038245 | 14.6.2007 | 5363-I-384/07 |

finasterid
5 mg**G04CB01***filmsko obložena tableta*

- | | | | | |
|--|--------------|--------|-----------|---------------|
| 1.) <i>Finpros 5 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 052736 | 7.4.2006 | 5363-I-282/06 |
| 2.) <i>Finpros 5 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 052418 | 7.4.2006 | 5363-I-278/06 |
| 3.) <i>Finpros 5 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 052612 | 7.4.2006 | 5363-I-281/06 |
| 4.) <i>Finpros 5 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 052477 | 7.4.2006 | 5363-I-279/06 |
| 5.) <i>Finpros 5 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 052582 | 7.4.2006 | 5363-I-280/06 |
| 6.) <i>Hyplafin 5 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu) | Actavis-izd. | 028240 | 2.10.2007 | 5363-I-677/07 |
| 7.) <i>Hyplafin 5 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu) | Actavis-izd. | 028320 | 2.10.2007 | 5363-I-678/07 |
| 8.) <i>MOSTRAFIN 5 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu) | Pliva d.o.o. | 026654 | 11.4.2008 | 5363-I-664/08 |
| 9.) <i>PROSTIDE 5 mg</i>
zloženko z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu) | MSD | 097187 | 5.3.2001 | 512/B-59/01 |

amoksicilin+ klavulanska kislina (250+62,5) J01CR02
250 mg/5ml prašek za peroralno suspenzijo

- | | | | |
|---|------|--------|-----------------------------|
| 1.) AMOKSIKLAV 312,5 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo
škatla s stekleničko s praškom za pripravo 100 ml suspenzije | LEK | 005274 | 14.12.2004
5363-I-689/04 |
| 2.) Betaklav 250 mg/62,5 mg v 5 ml prašek za peroralno suspenzijo
škatla s stekleničko s praškom za 100 ml suspenzije | KRKA | 072745 | 7.11.2007
5363-I-767/07 |

amoksicilin+ klavulanska kislina (400+57) J01CR02
400 mg/5ml prašek za peroralno suspenzijo

- | | | | |
|---|-----------------|--------|----------------------------|
| 1.) Amoksiklav 2x 400 mg/57 mg v 5 ml prašek za peroralno suspenzijo
škatla s stekleničko s praškom za pripravo 140 ml suspenzije in merilno kapalko | LEK | 096946 | 3.3.2008
5363-I-361/08 |
| 2.) Amoksiklav 2x 400 mg/57 mg v 5 ml prašek za peroralno suspenzijo
škatla s stekleničko s praškom za pripravo 50 ml suspenzije in merilno kapalko | LEK | 096911 | 3.3.2008
5363-I-359/08 |
| 3.) Amoksiklav 2x 400 mg/57 mg v 5 ml prašek za peroralno suspenzijo
škatla s stekleničko s praškom za pripravo 70 ml suspenzije in merilno kapalko | LEK | 096938 | 3.3.2008
5363-I-360/08 |
| 4.) Amoksiklav 2x 400 mg/57 mg v 5 ml prašek za peroralno suspenzijo
škatla s stekleničko s praškom za pripravo 35 ml suspenzije in merilno kapalko | LEK | 034010 | 3.3.2008
5363-I-362/08 |
| 5.) Augmentin 457 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo
škatla s stekleničko s praškom za pripravo 70 ml suspenzije in merilnim lončkom | GlaxoSmithKline | 005967 | 18.9.2006
5363-I-684/06 |

amoksicilin+ klavulanska kislina (500+125) J01CR02
500 mg tableta

- | | | | |
|--|-----------------|--------|-----------------------------|
| 1.) AMOKSIKLAV 625 mg filmsko obložene tablete
škatla s stekleničko s 15 tabletami | LEK | 069280 | 14.12.2004
5363-I-680/04 |
| 2.) AMOKSIKLAV 625 mg filmsko obložene tablete
škatla s stekleničko z 21 tabletami | LEK | 069310 | 14.12.2004
5363-I-681/04 |
| 3.) Augmentin 625 mg filmsko obložene tablete
škatla z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu) | GlaxoSmithKline | 005819 | 18.9.2006
5363-I-683/06 |
| 4.) Betaklav 500 mg/125 mg tablete
škatla s 14 tabletami v steklenički | KRKA | 072761 | 7.11.2007
5363-I-765/07 |
| 5.) Betaklav 500 mg/125 mg tablete
škatla z 21 tabletami v steklenički | KRKA | 010707 | 7.11.2007
5363-I-766/07 |
| <i>tableta za peroralno suspenzijo</i> | | | |
| 6.) Amoksiklav SOLVO 625 mg tablete za peroralno suspenzijo
škatla z 10 tabletami (5 x 2 tableti v pretisnem omotu) | LEK | 052965 | 6.12.2006
5363-I-897/06 |
| 7.) Amoksiklav SOLVO 625 mg tablete za peroralno suspenzijo
škatla s 14 tabletami (7 x 2 tableti v pretisnem omotu) | LEK | 052973 | 6.12.2006
5363-I-898/06 |

amoksicilin+ klavulanska kislina (875+125) J01CR02
875 mg tableta

- | | | | |
|---|-----------------|--------|-----------------------------|
| 1.) AMOKSIKLAV 2x 1000 mg filmsko obložene tablete
škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu) | LEK | 000787 | 14.12.2004
5363-I-686/04 |
| 2.) AMOKSIKLAV 2x 1000 mg filmsko obložene tablete
škatla z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu) | LEK | 000639 | 14.12.2004
5363-I-685/04 |
| 3.) AMOKSIKLAV 2x 1000 mg filmsko obložene tablete
škatla z 20 tabletami (4 x 5 tablet v pretisnem omotu) | LEK | 000701 | 14.12.2004
5363-I-687/04 |
| 4.) Augmentin 1000 mg filmsko obložene tablete
škatla z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu) | GlaxoSmithKline | 005894 | 18.9.2006
5363-I-682/06 |
| 5.) BETAKLAV 2x tablete 1000 mg
škatla s 14 tabletami (7 x 2 tableti v dvojnem traku) | KRKA | 019143 | 16.3.2005
5363-I-206/05 |
| 6.) BETAKLAV 2x tablete 1000 mg
škatla z 10 tabletami (5 x 2 tableti v dvojnem traku) | KRKA | 017485 | 16.3.2005
5363-I-204/05 |
| 7.) BETAKLAV 2x tablete 1000 mg
škatla z 20 tabletami (10 x 2 tableti v dvojnem traku) | KRKA | 017469 | 16.3.2005
5363-I-205/05 |
| <i>tableta za peroralno suspenzijo</i> | | | |
| 8.) Amoksiklav SOLVO 1000 mg tablete za peroralno suspenzijo
škatla z 10 tabletami (5 x 2 tableti v pretisnem omotu) | LEK | 052906 | 6.12.2006
5363-I-899/06 |
| 9.) Amoksiklav SOLVO 1000 mg tablete za peroralno suspenzijo
škatla s 14 tabletami (7 x 2 tableti v pretisnem omotu) | LEK | 052957 | 6.12.2006
5363-I-900/06 |

klaritromicin		J01FA09	
125 mg	<i>zrnca za peroralno suspenzijo</i>		
1.)	<i>Clarosip 125 mg zrnca za peroralno suspenzijo</i> škatla s 14 slamicami za pitje	Grünenthal	032204 5.1.2006 5363-I-5/06
2.)	<i>Fromilid 125 mg/5 ml zrnca za peroralno suspenzijo</i> škatla s stekleničko z zrcni za pripravo 60 ml suspenzije in brizga	KRKA	078069 20.7.2005 5363-I-522/05
250 mg	<i>tableta</i>		
1.)	<i>Clarexid 250 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Galex	018724 8.5.2007 5363-I-265/07
2.)	<i>Clarexid 250 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Galex	018716 8.5.2007 5363-I-264/07
3.)	<i>CLAROGEN 250 mg tablete</i> škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Merck	001830 24.8.2006 5363-I-592/06
4.)	<i>Fromilid 250 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	096989 10.12.2007 5363-I-914/07
5.)	<i>Lekoklar 250 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	LEK	093807 1.6.2007 5363-I-343/07
250 mg	<i>zrnca za peroralno suspenzijo</i>		
1.)	<i>Clarosip 250 mg zrnca za peroralno suspenzijo</i> škatla s 14 slamicami za pitje	Grünenthal	032220 5.1.2006 5363-I-7/06
2.)	<i>Fromilid 250 mg/5 ml zrnca za peroralno suspenzijo</i> škatla s stekleničko z zrcni za pripravo 60 ml suspenzije in brizga	KRKA	035840 10.12.2007 5363-I-916/07
500 mg	<i>tableta</i>		
1.)	<i>Clarexid 500 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Galex	020010 8.5.2007 5363-I-267/07
2.)	<i>Clarexid 500 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Galex	020001 8.5.2007 5363-I-266/07
3.)	<i>CLAROGEN 500 mg tablete</i> škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Merck	001970 24.8.2006 5363-I-593/06
500 mg	<i>tableta s podaljšanim sproščanjem</i>		
1.)	<i>Fromilid uno 500 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</i> škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	013927 27.9.2007 5363-I-663/07
2.)	<i>Fromilid uno 500 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</i> škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	013854 27.9.2007 5363-I-661/07
3.)	<i>Fromilid uno 500 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</i> škatla z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	013870 27.9.2007 5363-I-662/07
4.)	<i>Fromilid uno 500 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</i> škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	013846 27.9.2007 5363-I-660/07
	<i>tableta s pulzirajočim sproščanjem</i>		
5.)	<i>Lekoklar XL 500 mg filmsko obložene tablete s pulzirajočim sproščanjem</i> škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	LEK	027170 29.5.2007 5363-I-327/07
6.)	<i>Lekoklar XL 500 mg filmsko obložene tablete s pulzirajočim sproščanjem</i> škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	LEK	027227 29.5.2007 5363-I-329/07
7.)	<i>Lekoklar XL 500 mg filmsko obložene tablete s pulzirajočim sproščanjem</i> škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	LEK	027162 29.5.2007 5363-I-330/07
8.)	<i>Lekoklar XL 500 mg filmsko obložene tablete s pulzirajočim sproščanjem</i> škatla z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	LEK	027146 29.5.2007 5363-I-328/07
azitromicin		J01FA10	
100 mg/5ml	<i>prašek za peroralno suspenzijo</i>		
1.)	<i>Azitromicin Lek 100 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo</i> škatla s stekleničko z 20 ml suspenzije (po pripravi) in injekcijsko brizgo	LEK	034266 11.2.2008 5363-I-211/08
2.)	<i>SUMAMED prašek za peroralno suspenzijo 100 mg/5 ml</i> škatla s stekleničko (z za otroke varno zaporko) s praškom za 20 ml suspenzije	Pliva d.o.o.	002550 16.3.2006 5363-I-222/06
200 mg	<i>prašek za peroralno suspenzijo</i>		
1.)	<i>AZIBIOT prašek za peroralno suspenzijo 200 mg</i> zloženka s 3 vrečkami	KRKA	033065 10.10.2003 5363-I-635/03

- | | | | | | |
|-----|--|--------------|--------|------------|----------------|
| 2.) | AZIBIOT prašek za peroralno suspenzijo 200 mg
zloženska s 6 vrečkami | KRKA | 033073 | 10.10.2003 | 5363-I-638/03 |
| 3.) | Azítromicin Lek 200 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo
škatla s stekleničko z 20 ml suspenzije (po pripravi) in injekcijsko brizgo | LEK | 034290 | 11.2.2008 | 5363-I-212/08 |
| 4.) | Azítromicin Lek 200 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo
škatla s stekleničko s 30 ml suspenzije (po pripravi) in injekcijsko brizgo | LEK | 034371 | 11.2.2008 | 5363-I-213/08 |
| 5.) | SUMAMED prašek za peroralno suspenzijo 200 mg/5 ml
škatla s stekleničko (z za otroke varno zaporko) s praškom za 20 ml suspenzije | Pliva d.o.o. | 002569 | 16.3.2006 | 5363-I-223/06 |
| 6.) | SUMAMED prašek za peroralno suspenzijo 200 mg/5 ml
škatla s stekleničko (z za otroke varno zaporko) s praškom za 30 ml suspenzije | Pliva d.o.o. | 005924 | 16.3.2006 | 5363-I-224/06 |
| 7.) | ZITROCIN 200 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo
škatla s 50 ml plastenko z za otroke varno zaporko s praškom za 15 ml suspenzije | Galex | 055069 | 8.7.2008 | 5363-I-1096/08 |
| 8.) | ZITROCIN 200 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo
škatla s 100 ml plastenko z za otroke varno zaporko s praškom za 30 ml suspenzije | Galex | 055077 | 8.7.2008 | 5363-I-1097/08 |

250 mg filmsko obložena tableta

- | | | | | | |
|-----|---|--------------|--------|-----------|----------------|
| 1.) | Azítromicin Lek 250 mg filmsko obložene tablete
škatla s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu) | LEK | 033723 | 9.9.2004 | 5363-I-585/04 |
| | <i>kapsula, trda</i> | | | | |
| 2.) | SUMAMED 250 mg trde kapsule
škatla s 6 kapsulami (1 x 6 kapsul v pretisnem omotu) | Pliva d.o.o. | 032824 | 16.3.2006 | 5363-I-221/06 |
| 3.) | ZITROCIN 250 mg trde kapsule
škatla s 6 kapsulami (1 x 6 kapsul v pretisnem omotu) | Galex | 055107 | 8.7.2008 | 5363-I-1099/08 |

500 mg filmsko obložena tableta

- | | | | | | |
|-----|--|--------------|--------|------------|----------------|
| 1.) | Azibiot filmsko obložene tablete 500 mg
škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu) | KRKA | 033022 | 11.12.2007 | 5363-I-902/07 |
| 2.) | Azítromicin Lek 500 mg filmsko obložene tablete
škatla z 2 tabletama (1 x 2 tableti v pretisnem omotu) | LEK | 033731 | 9.9.2004 | 5363-I-586/04 |
| 3.) | Azítromicin Lek 500 mg filmsko obložene tablete
škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu) | LEK | 033758 | 9.9.2004 | 5363-I-587/04 |
| 4.) | SUMAMED 500 mg filmsko obložene tablete
škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu) | Pliva d.o.o. | 002593 | 16.3.2006 | 5363-I-219/06 |
| 5.) | SUMAMED S 500 mg filmsko obložene tablete
škatla z 2 tabletama (1 x 2 tableti v pretisnem omotu) | Pliva d.o.o. | 096768 | 16.3.2006 | 5363-I-220/06 |
| 6.) | ZITROCIN 500 mg filmsko obložene tablete
škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu) | Galex | 055034 | 8.7.2008 | 5363-I-1098/08 |

ciprofloksacin**J01MA02****250 mg filmsko obložena tableta**

- | | | | | | |
|-----|--|--------------|--------|-----------|---------------|
| 1.) | CIPRINOL filmsko obložene tablete 250 mg
škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 037044 | 2.3.2005 | 5363-I-173/05 |
| 2.) | CIPROBAY 250 mg filmsko obložene tablete
škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Bayer d.o.o. | 015628 | 16.9.2004 | 5363-I-593/04 |
| 3.) | Ciprofloksacin Arrow 250 mg filmsko obložene tablete
škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Arrow | 075108 | 2.6.2008 | 5363-I-417/08 |
| 4.) | Ciprofloksacin Lek 250 mg filmsko obložene tablete
škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu) | LEK | 086010 | 21.2.2008 | 5363-I-273/08 |
| 5.) | Ciprofloksacin Lek 250 mg filmsko obložene tablete
škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu) | LEK | 086002 | 21.2.2008 | 5363-I-272/08 |
| 6.) | Ciprum 250 mg filmsko obložene tablete
škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Pliva d.o.o. | 080268 | 14.4.2008 | 5363-I-678/08 |

500 mg filmsko obložena tableta

- | | | | | | |
|-----|--|--------------|--------|-----------|---------------|
| 1.) | CIPRINOL filmsko obložene tablete 500 mg
škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 040398 | 2.3.2005 | 5363-I-174/05 |
| 2.) | CIPROBAY 500 mg filmsko obložene tablete
škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Bayer d.o.o. | 022454 | 16.9.2004 | 5363-I-594/04 |
| 3.) | Ciprofloksacin Arrow 500 mg filmsko obložene tablete
škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Arrow | 075116 | 2.6.2008 | 5363-I-418/08 |
| 4.) | Ciprofloksacin Lek 500 mg filmsko obložene tablete
škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu) | LEK | 086029 | 21.2.2008 | 5363-I-274/08 |

5.) <i>Ciprofloksacin Lek 500 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	086037	21.2.2008 5363-I-275/08
6.) <i>Ciprum 500 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	090158	14.4.2008 5363-I-679/08
750 mg <i>filmsko obložena tableta</i>			
1.) <i>CIPRINOL filmsko obložene tablete 750 mg</i> zloženska z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	055336	12.3.2003 5363-I-111/03
2.) <i>CIPROBAY 750 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Bayer d.o.o.	065765	16.9.2004 5363-I-595/04
3.) <i>Ciprofloksacin Arrow 750 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Arrow	075124	2.6.2008 5363-I-419/08
4.) <i>Ciprofloksacin Lek 750 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	086053	21.2.2008 5363-I-277/08
5.) <i>Ciprofloksacin Lek 750 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	086045	21.2.2008 5363-I-276/08
6.) <i>Ciprum 750 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	090166	14.4.2008 5363-I-680/08

levofloksacin**J01MA12**

250 mg <i>filmsko obložena tableta</i>			
1.) <i>Flexid 250 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Kemofarmacija	041726	19.3.2008 5363-I-522/08
2.) <i>Flexid 250 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Kemofarmacija	041718	19.3.2008 5363-I-521/08
3.) <i>Flexid 250 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 1 tableto (1 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Kemofarmacija	041661	19.3.2008 5363-I-516/08
4.) <i>Flexid 250 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 200 tabletami (20 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Kemofarmacija	041734	19.3.2008 5363-I-523/08
5.) <i>Flexid 250 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Kemofarmacija	041670	19.3.2008 5363-I-517/08
6.) <i>Flexid 250 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Kemofarmacija	041700	19.3.2008 5363-I-520/08
7.) <i>Flexid 250 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Kemofarmacija	041688	19.3.2008 5363-I-518/08
8.) <i>Flexid 250 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Kemofarmacija	041696	19.3.2008 5363-I-519/08
9.) <i>Tavanic 250 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Sanofi-Aventis	045632	23.8.2007 5363-I-559/07
10.) <i>Tavanic 250 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Sanofi-Aventis	009210	23.8.2007 5363-I-558/07
500 mg <i>filmsko obložena tableta</i>			
1.) <i>Flexid 500 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Kemofarmacija	041777	19.3.2008 5363-I-527/08
2.) <i>Flexid 500 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 500 tabletami (50 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Kemofarmacija	041823	19.3.2008 5363-I-532/08
3.) <i>Flexid 500 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Kemofarmacija	041769	19.3.2008 5363-I-526/08
4.) <i>Flexid 500 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 200 tabletami (20 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Kemofarmacija	041815	19.3.2008 5363-I-531/08
5.) <i>Flexid 500 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Kemofarmacija	041807	19.3.2008 5363-I-530/08
6.) <i>Flexid 500 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Kemofarmacija	041793	19.3.2008 5363-I-529/08
7.) <i>Flexid 500 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 1 tableto (1 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Kemofarmacija	041742	19.3.2008 5363-I-524/08
8.) <i>Flexid 500 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Kemofarmacija	041785	19.3.2008 5363-I-528/08
9.) <i>Flexid 500 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Kemofarmacija	041750	19.3.2008 5363-I-525/08

10. <i>Tavanic 500 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Sanofi-Aventis	009245	23.8.2007	5363-I-560/07
flukonazol	J02AC01			
50 mg	<i>kapsula, trda</i>			
1.) <i>DIFLAZON trde kapsule 50 mg</i> zloženska s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	KRKA	001317	9.7.2003	5363-I-496/03
2.) <i>Diflucan 50 mg trde kapsule</i> škatla s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Pfizer SARL1	056391	11.1.2006	5363-I-28/06
3.) <i>FLUCONAZOLE PLIVA trde kapsule 50 mg</i> škatla s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	083402	30.4.2004	5363-I-351/04
4.) <i>Flukonazol Lek 50 mg trde kapsule</i> škatla s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	LEK	014745	28.3.2008	5363-I-567/08
100 mg	<i>kapsula, trda</i>			
1.) <i>DIFLAZON trde kapsule 100 mg</i> zloženska z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	KRKA	001341	9.7.2003	5363-I-497/03
2.) <i>Diflucan 100 mg trde kapsule</i> škatla s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Pfizer SARL1	069000	11.1.2006	5363-I-30/06
3.) <i>Diflucan 100 mg trde kapsule</i> škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Pfizer SARL1	067563	11.1.2006	5363-I-29/06
4.) <i>FLUCONAZOLE PLIVA trde kapsule 100 mg</i> škatla s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	083461	30.4.2004	5363-I-352/04
5.) <i>FLUCONAZOLE PLIVA trde kapsule 100 mg</i> škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	083542	30.4.2004	5363-I-353/04
6.) <i>Flukonazol Lek 100 mg trde kapsule</i> škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	LEK	034738	28.3.2008	5363-I-569/08
7.) <i>Flukonazol Lek 100 mg trde kapsule</i> škatla s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	LEK	034703	28.3.2008	5363-I-568/08
150 mg	<i>kapsula, trda</i>			
1.) <i>DIFLAZON trde kapsule 150 mg</i> zloženska z 1 kapsulo v pretisnem omotu	KRKA	001023	9.7.2003	5363-I-498/03
2.) <i>DIFLAZON trde kapsule 150 mg</i> zloženska s 4 kapsulami (1 x 4 kapsule v pretisnem omotu)	KRKA	014354	9.7.2003	5363-I-500/03
3.) <i>DIFLAZON trde kapsule 150 mg</i> zloženska z 2 kapsulama (1 x 2 kapsuli v pretisnem omotu)	KRKA	014346	9.7.2003	5363-I-499/03
4.) <i>Diflucan 150 mg trde kapsule</i> škatla z 1 kapsulo v pretisnem omotu	Pfizer SARL1	067636	11.1.2006	5363-I-31/06
5.) <i>FLUCONAZOLE PLIVA trde kapsule 150 mg</i> škatla z 1 kapsulo (1 x 1 kapsula v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	083607	30.4.2004	5363-I-354/04
6.) <i>Flukonazol Lek 150 mg trde kapsule</i> škatla z 1 kapsulo v pretisnem omotu	LEK	034746	28.3.2008	5363-I-570/08
itrakonazol	J02AC02			
100 mg	<i>kapsula, trda</i>			
1.) <i>ITRACOL 100 mg trde kapsule</i> škatla s 15 kapsulami (1 x 15 kapsule v pretisnem omotu)	Merck	041548	19.4.2006	5363-I-322/06
2.) <i>ITRACOL 100 mg trde kapsule</i> škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsule v pretisnem omotu)	Merck	041556	19.4.2006	5363-I-323/06
3.) <i>ITRACOL 100 mg trde kapsule</i> škatla s 4 kapsulami (1 x 4 kapsule v pretisnem omotu)	Merck	052094	19.4.2006	5363-I-321/06
4.) <i>ITRASPORIN 100 mg trde kapsule</i> škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Medis	026786	25.9.2007	5363-I-619/07
5.) <i>ITRASPORIN 100 mg trde kapsule</i> škatla s 15 kapsulami (3 x 5 kapsule v pretisnem omotu)	Medis	026760	25.9.2007	5363-I-618/07
6.) <i>ITRASPORIN 100 mg trde kapsule</i> škatla s 4 kapsulami (1 x 4 kapsule v pretisnem omotu)	Medis	026735	25.9.2007	5363-I-617/07
7.) <i>SPORANOX kapsule</i> škatla s 15 kapsulami (3 x 5 kapsul v pretisnem omotu)	Johnson	043672	23.11.2005	5363-I-890/05
8.) <i>SPORANOX kapsule</i> škatla s 4 kapsulami (1 x 4 kapsule v pretisnem omotu)	Johnson	019356	23.11.2005	5363-I-891/05

9.)	SPORANOX kapsule škatla z 28 kapsulami (7 x 4 kapsule v pretisnem omotu)	Johnson	080047	23.11.2005	5363-I-889/05
valaciklovir		J05AB11			
	500 mg filmsko obložena tableta				
1.)	Valaciklovir Lek 500 mg filmsko obložene tablete škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	026883	14.9.2007	5363-I-630/07
2.)	Valaciklovir Lek 500 mg filmsko obložene tablete škatla z 42 tabletami (6 x 7 tablet v pretisnem omotu)	LEK	026875	14.9.2007	5363-I-631/07
3.)	VALTRES škatla z 42 tabletami (7 x 6 tablet v pretisnem omotu)	GlaxoSmithKline	093785	11.6.2004	5363-I-434/04
4.)	VALTRES škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	GlaxoSmithKline	093793	11.6.2004	5363-I-433/04
bikalutamid		L02BB03			
	50 mg filmsko obložena tableta				
1.)	BICKAM 50 mg filmsko obložene tablete škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Merck	015270	5.3.2007	5363-I-139/07
2.)	Bicusan 50 mg filmsko obložene tablete škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Actavis Island.	043230	16.7.2008	5363-I-1126/08
3.)	Bikalutamid Lek 50 mg filmsko obložene tablete škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	LEK	018309	3.4.2007	5363-I-145/07
4.)	Bikalutamid Synthon 50 mg filmsko obložene tablete škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Synthon-MAH	043893	16.7.2008	5363-I-1127/08
5.)	Bikalutamid Teva 50 mg filmsko obložene tablete škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Teva NL	025860	20.7.2007	5363-I-490/07
6.)	Casodex 50 mg filmsko obložene tablete škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	AstraZeneca	085472	28.12.2007	5363-I-970/07
	150 mg filmsko obložena tableta				
1.)	Bikalutamid Teva 150 mg filmsko obložene tablete škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Teva NL	034460	19.2.2008	5363-I-252/08
2.)	Casodex 150 mg filmsko obložene tablete škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	AstraZeneca	019577	16.2.2004	5363-I-176/04
anastrozol		L02BG03			
	1 mg filmsko obložena tableta				
1.)	Anastrozol Lek 1 mg filmsko obložene tablete škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	LEK	042102	11.4.2008	5363-I-669/08
2.)	Anastrozol Teva 1 mg filmsko obložene tablete škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Teva NL	031020	10.1.2008	5363-I-65/08
3.)	Arimidex 1 mg filmsko obložene tablete škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu, koledarsko pakiranje)	AstraZeneca	000132	3.3.2008	5363-I-363/08
4.)	ASTROL 1 mg filmsko obložene tablete škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Merck	026964	11.9.2007	5363-I-610/07
mikofenolna kislina		L04AA06			
	250 mg kapsula				
1.)	CellCept 250 mg kapsule škatla s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu) EU/1/96/005/001	Roche	011967	14.2.1996	5363-I-669/08
2.)	Mofetilmikofenolat Lek 250 mg trde kapsule škatla s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	LEK	045756	4.8.2008	5363-I-1261/08
3.)	Mofetilmikofenolat Teva 250 mg trde kapsule škatla s 100 kapsulami v pretisnih omotih EU/1/07/439/001	Teva	037052	21.2.2008	5363-I-1261/08
4.)	Myfenax 250 mg trde kapsule škatla s 100 kapsulami v pretisnih omotih EU/1/07/438/001	Teva	037184	21.2.2008	5363-I-1261/08
	500 mg tableta				
1.)	CellCept 500 mg tablete škatla s 150 tabletami (15 x 10 tablet v pretisnem omotu) EU/1/96/005/004	Roche	093211	13.5.1997	5363-I-1261/08

2.) <i>CellCept 500 mg tablete</i> škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu) EU/1/96/005/002	Roche	011940	14.2.1996
3.) <i>Mofetilmikofenolat Lek 500 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	045764	4.8.2008 5363-I-1262/08
4.) <i>Mofetilmikofenolat Teva 500 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 150 tabletami EU/1/07/439/004	Teva	037150	21.2.2008 omotih
5.) <i>Mofetilmikofenolat Teva 500 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 50 tabletami EU/1/07/439/003	Teva	037117	21.2.2008 omotih
6.) <i>Myfenax 500 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 150 tabletami EU/1/07/438/004	Teva	037320	21.2.2008 omotih
7.) <i>Myfenax 500 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 50 tabletami EU/1/07/438/003	Teva	037290	21.2.2008 omotih

diklofenak**M01AB05**

50 mg obložena tableta			
1.) <i>Ofen Lactab 50 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Mepha-MAH	073164	18.11.2006 5363-I-860/06
2.) <i>VOLTAREN FORTE obložene tablete 50 mg</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	035157	3.6.2005 5363-I-435/05
50 mg svečka			
1.) <i>NAKLOFEN svečke 50 mg</i> škatla z 10 svečkami v dvojnem traku (10 x 50 mg)	KRKA	054119	14.1.2005 5363-I-35/05
2.) <i>VOLTAREN svečke 50 mg</i> škatla z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Pliva d.o.o.	094994	3.6.2005 5363-I-430/05
100 mg kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda			
1.) <i>Ofen 100 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</i> škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Mepha-MAH	084069	30.5.2007 5363-I-336/07
<i>tableta s podaljšanim sproščanjem</i>			
2.) <i>Naklofen SR 100 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	054143	25.10.2006 5363-I-811/06
3.) <i>VOLTAREN RETARD filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	094935	3.6.2005 5363-I-434/05

meloksikam**M01AC06**

7,5 mg tableta			
1.) <i>CELOMIX tablete 7,5 mg</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Keri Pharma	041181	16.3.2006 5363-I-210/06
2.) <i>Lormed 7,5 mg tablete</i> škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	PRO.MED.SC.-MAH075906		8.5.2006 5363-I-346/06
3.) <i>Lormed 7,5 mg tablete</i> škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	PRO.MED.SC.-MAH075795		8.5.2006 5363-I-344/06
4.) <i>Lormed 7,5 mg tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	PRO.MED.SC.-MAH075809		8.5.2006 5363-I-345/06
5.) <i>Meloksikam Arrow 7,5 mg tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Arrow	025020	3.6.2008 5363-I-978/08
6.) <i>Meloksikam Merck 7,5 mg tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Merck	053015	23.3.2006 5363-I-270/06
7.) <i>MELOXAN 7,5 mg tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Galex	055522	17.6.2008 5363-I-1003/08
8.) <i>MOVALIS 7,5 mg tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Boehringer N	003395	16.6.2008 5363-I-665/08
15 mg tableta			
1.) <i>CELOMIX tablete 15 mg</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Keri Pharma	041173	16.3.2006 5363-I-211/06
2.) <i>Lormed 15 mg tablete</i> škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	PRO.MED.SC.-MAH075752		8.5.2006 5363-I-347/06

3.) <i>Lormed 15 mg tablete</i> škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	PRO.MED.SC.-MAH075787	8.5.2006	5363-I-349/06
4.) <i>Lormed 15 mg tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	PRO.MED.SC.-MAH075779	8.5.2006	5363-I-348/06
5.) <i>Meloksikam Arrow 15 mg tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Arrow	024970	3.6.2008 5363-I-979/08
6.) <i>Meloksikam Merck 15 mg tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Merck	053023	23.3.2006 5363-I-271/06
7.) <i>MELOXAN 15 mg tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Galex	055549	17.6.2008 5363-I-1004/08
8.) <i>MOVALIS 15 mg tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Boehringer N	003832	16.6.2008 5363-I-666/08

alendronska kislina**M05BA04**

10 mg <i>tableta</i>			
1.) <i>Alendronat Arrow 10 mg tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Arrow	068365	17.6.2008 5363-I-996/08
2.) <i>Lindron 10 mg tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	016063	26.3.2008 5363-I-549/08
3.) <i>TEVA NATE 10 mg</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	JDC	060801	20.4.2004 5363-I-241/04
70 mg <i>tableta</i>			
1.) <i>ALENAX 70 mg tablete</i> škatla z 12 tabletami (3 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Merck	025879	13.7.2007 5363-I-464/07
2.) <i>ALENAX 70 mg tablete</i> škatla s 4 tabletami (1 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Merck	002020	24.8.2006 5363-I-613/06
3.) <i>ALENAX 70 mg tablete</i> škatla z 8 tabletami (2 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Merck	025887	13.7.2007 5363-I-463/07
4.) <i>Alendor 70 mg tablete</i> škatla z 12 tabletami (3 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	014230	16.2.2007 5363-I-91/07
5.) <i>Alendor 70 mg tablete</i> škatla s 4 tabletami (1 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	014222	16.2.2007 5363-I-90/07
6.) <i>Alendor 70 mg tablete</i> škatla s 40 tabletami (10 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	014290	16.2.2007 5363-I-92/07
7.) <i>Alendronat Arrow 70 mg tablete</i> škatla z 12 tabletami (3 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Arrow	068403	17.6.2008 5363-I-998/08
8.) <i>Alendronat Arrow 70 mg tablete</i> škatla s 4 tabletami (1 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Arrow	068381	17.6.2008 5363-I-997/08
9.) <i>Alendronat Lek 70 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 4 tabletami (1 x 4 tablet v pretisnem omotu)	LEK	043559	5.6.2008 5363-I-1005/08
10.) <i>Alendronat Lek 70 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 12 tabletami (3 x 4 tablete v pretisnem omotu)	LEK	043567	5.6.2008 5363-I-1006/08
11.) <i>Forosa 70 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 12 tabletami (3 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Kemofarmacija	025810	12.7.2007 5363-I-462/07
12.) <i>Forosa 70 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 4 tabletami (1 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Kemofarmacija	025801	12.7.2007 5363-I-460/07
13.) <i>Forosa 70 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 8 tabletami (2 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Kemofarmacija	025828	12.7.2007 5363-I-461/07
14.) <i>FOSAMAX enkrat tedensko 70 mg tablete</i> škatla s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	MSD	015318	7.6.2007 5363-I-354/07
15.) <i>TEVANATE 70 mg tablete</i> škatla z 12 tabletami (3 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Teva NL-MAH	099879	17.6.2008 5363-I-1019/08
16.) <i>TEVANATE 70 mg tablete</i> škatla s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Teva NL-MAH	099865	17.6.2008 5363-I-1018/08

oksikodon**N02AA05**

18 mg <i>tableta s podaljšanim sproščanjem</i>			
1.) <i>Oksikodon Lek 20 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</i> škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	LEK	031658	15.1.2008 5363-I-108/08
2.) <i>OxyContin 20 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem</i> škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Medis	067288	13.12.2007 5363-I-942/07

- | | | | | |
|-----|--|-------|--------|---------------|
| 3.) | <i>OxyContin 20 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Medis | 036471 | 13.12.2007 |
| | | | | 5363-I-943/07 |
| 4.) | <i>OxyContin 20 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu) | Medis | 067040 | 13.12.2007 |
| | | | | 5363-I-941/07 |
| 5.) | <i>OxyContin 20 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Medis | 036501 | 13.12.2007 |
| | | | | 5363-I-944/07 |

36 mg *tableta s podaljšanim sproščanjem*

- | | | | | |
|-----|--|-------|--------|---------------|
| 1.) | <i>Oksikodon Lek 40 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu) | LEK | 031666 | 15.1.2008 |
| | | | | 5363-I-109/08 |
| 2.) | <i>OxyContin 40 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu) | Medis | 067067 | 13.12.2007 |
| | | | | 5363-I-946/07 |
| 3.) | <i>OxyContin 40 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu) | Medis | 067059 | 13.12.2007 |
| | | | | 5363-I-945/07 |
| 4.) | <i>OxyContin 40 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Medis | 036528 | 13.12.2007 |
| | | | | 5363-I-947/07 |
| 5.) | <i>OxyContin 40 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Medis | 036579 | 13.12.2007 |
| | | | | 5363-I-948/07 |

72 mg *tableta s podaljšanim sproščanjem*

- | | | | | |
|-----|--|-------|--------|---------------|
| 1.) | <i>Oksikodon Lek 80 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu) | LEK | 031674 | 15.1.2008 |
| | | | | 5363-I-110/08 |
| 2.) | <i>OxyContin 80 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Medis | 036587 | 13.12.2007 |
| | | | | 5363-I-951/07 |
| 3.) | <i>OxyContin 80 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu) | Medis | 067075 | 13.12.2007 |
| | | | | 5363-I-949/07 |
| 4.) | <i>OxyContin 80 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Medis | 036625 | 13.12.2007 |
| | | | | 5363-I-952/07 |
| 5.) | <i>OxyContin 80 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu) | Medis | 067326 | 13.12.2007 |
| | | | | 5363-I-950/07 |

tramadol**N02AX02****50 mg** *kapsula, trda*

- | | | | | |
|-----|---|------------|--------|---------------|
| 1.) | <i>TADOL kapsule 50 mg</i>
škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu) | KRKA | 066885 | 16.2.2004 |
| | | | | 5363-I-108/04 |
| 2.) | <i>TRAMAL trde kapsule</i>
škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu) | Grünenthal | 090190 | 17.2.2004 |
| | | | | 5363-I-119/04 |

100 mg/ml *peroralne kapljice, raztopina*

- | | | | | |
|-----|--|------------|--------|---------------|
| 1.) | <i>TADOL peroralne kapljice, raztopina 100 mg/1 ml</i>
škatla s stekleničko po 10 ml (100 mg/ml) in kapalko | KRKA | 066907 | 16.2.2004 |
| | | | | 5363-I-111/04 |
| 2.) | <i>TADOL peroralne kapljice, raztopina 100 mg/1 ml</i>
škatla s stekleničko s 96 ml raztopine (steklenička z zaporko z odmerno črpalko) | KRKA | 013188 | 16.2.2004 |
| | | | | 5363-I-109/04 |
| 3.) | <i>TRAMAL peroralne kapljice</i>
škatla s stekleničko s 96 ml raztopine (steklenička z zaporko z odmerno črpalko) | Grünenthal | 079936 | 17.2.2004 |
| | | | | 5363-I-121/04 |
| 4.) | <i>TRAMAL peroralne kapljice</i>
škatla s stekleničko z 10 ml raztopine (steklenička z zaporko s kapalko) | Grünenthal | 090220 | 17.2.2004 |
| | | | | 5363-I-120/04 |

100 mg *svečka*

- | | | | | |
|-----|---|------------|--------|---------------|
| 1.) | <i>TADOL svečke 100 mg</i>
škatla s 5 svečkami v dvojnem traku | KRKA | 066893 | 16.2.2004 |
| | | | | 5363-I-110/04 |
| 2.) | <i>TRAMAL svečke</i>
škatla s 5 svečkami (1 x 5 svečk v dvojnem traku) | Grünenthal | 008907 | 17.2.2004 |
| | | | | 5363-I-122/04 |

100 mg *tableta s podaljšanim sproščanjem*

- | | | | | |
|-----|---|--------------|--------|---------------|
| 1.) | <i>NOAX uno 100 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu) | CSC Avstrija | 009490 | 3.8.2007 |
| | | | | 5363-I-434/07 |
| 2.) | <i>NOAX uno 100 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu) | CSC Avstrija | 009555 | 3.8.2007 |
| | | | | 5363-I-435/07 |
| 3.) | <i>NOAX uno 100 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | CSC Avstrija | 009580 | 3.8.2007 |
| | | | | 5363-I-436/07 |
| 4.) | <i>NOAX uno 100 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu) | CSC Avstrija | 008893 | 3.8.2007 |
| | | | | 5363-I-437/07 |
| 5.) | <i>Tadol 100 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 012084 | 18.1.2005 |
| | | | | 5363-I-51/05 |

6.)	<i>TRAMAL 100 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Grünenthal	072583	17.2.2004	5363-I-125/04
7.)	<i>TRAMUNDIN 100 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem</i> škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Medis	007307	10.1.2006	5363-I-21/06
150 mg tableta s podaljšanim sproščanjem					
1.)	<i>Tadol 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	068012	11.9.2006	5363-I-622/06
2.)	<i>TRAMAL 150 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Grünenthal	012114	17.2.2004	5363-I-126/04
200 mg tableta s podaljšanim sproščanjem					
1.)	<i>NOAX uno 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</i> škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	CSC Avstrija	008940	3.8.2007	5363-I-439/07
2.)	<i>NOAX uno 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</i> škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	CSC Avstrija	009083	3.8.2007	5363-I-441/07
3.)	<i>NOAX uno 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	CSC Avstrija	008966	3.8.2007	5363-I-440/07
4.)	<i>NOAX uno 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</i> škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	CSC Avstrija	008958	3.8.2007	5363-I-438/07
5.)	<i>Tadol 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	068063	11.9.2006	5363-I-623/06
6.)	<i>TRAMAL 200 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Grünenthal	012122	17.2.2004	5363-I-127/04

sumatriptan**N02CC01**

50 mg tableta					
1.)	<i>IMIGRAN 50 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 12 tabletami (6 x 2 tableti v pretisnem omotu)	GlaxoSmithKline	001708	18.9.2003	5363-I-570/03
2.)	<i>ROSEMIG 50 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 12 tabletami (6 x 2 tableti v pretisnem omotu)	GlaxoSmithKline	083801	11.6.2004	5363-I-474/04
3.)	<i>Sumacta 50 mg obložene tablete</i> škatla z 12 tabletami (6 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Actavis Island.	044601	16.7.2008	5363-I-1124/08
4.)	<i>Sumacta 50 mg obložene tablete</i> škatla z 2 tabletama (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Actavis Island.	035670	17.3.2008	5363-I-486/08
5.)	<i>Sumatriptan Aurobindo 50 mg tablete</i> škatla z 12 tabletami (2 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Aurobindo-MAH	044717	17.7.2008	5363-I-1142/08
6.)	<i>Sumatriptan Aurobindo 50 mg tablete</i> škatla s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Aurobindo-MAH	044709	17.7.2008	5363-I-1141/08
7.)	<i>Sumatriptan Aurobindo 50 mg tablete</i> škatla s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Aurobindo-MAH	044695	17.7.2008	5363-I-1140/08
8.)	<i>Sumatriptan Aurobindo 50 mg tablete</i> škatla z 2 tabletama (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Aurobindo-MAH	044679	17.7.2008	5363-I-1139/08
9.)	<i>Sumigra 50 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 12 tabletami (2 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Sandoz	016209	24.11.2007	5363-I-824/07
10.)	<i>Sumigra 50 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Sandoz	016195	24.11.2007	5363-I-823/07
11.)	<i>Sumigra 50 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 2 tableta v dvojnem traku	Sandoz	016519	24.11.2007	5363-I-819/07
12.)	<i>Sumigra 50 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 12 tabletami v dvojnem traku	Sandoz	016543	24.11.2007	5363-I-821/07
13.)	<i>Sumigra 50 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 2 tableta (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Sandoz	016187	24.11.2007	5363-I-822/07
14.)	<i>Sumigra 50 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 6 tabletami v dvojnem traku	Sandoz	016535	24.11.2007	5363-I-820/07
100 mg tableta					
1.)	<i>IMIGRAN 100 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 6 tabletami (3 x 2 tableti v pretisnem omotu)	GlaxoSmithKline	049948	29.10.2004	5363-I-636/04
2.)	<i>ROSEMIG 100 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 6 tabletami (3 x 2 tableti v pretisnem omotu)	GlaxoSmithKline	083828	11.6.2004	5363-I-475/04
3.)	<i>Sumacta 100 mg obložene tablete</i> škatla s 6 tabletama (3 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Actavis Island.	044598	16.7.2008	5363-I-1125/08

4.) <i>Sumacta 100 mg obložene tablete</i> škatla z 2 tabletama (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Actavis Island.	035700	17.3.2008	5363-I-487/08
5.) <i>Sumatriptan Aurobindo 100 mg tablete</i> škatla s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Aurobindo-MAH	044610	17.7.2008	5363-I-1145/08
6.) <i>Sumatriptan Aurobindo 100 mg tablete</i> škatla z 12 tabletami (2 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Aurobindo-MAH	044652	17.7.2008	5363-I-1146/08
7.) <i>Sumatriptan Aurobindo 100 mg tablete</i> škatla z 2 tabletama (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Aurobindo-MAH	044644	17.7.2008	5363-I-1143/08
8.) <i>Sumatriptan Aurobindo 100 mg tablete</i> škatla s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Aurobindo-MAH	044636	17.7.2008	5363-I-1144/08
9.) <i>Sumigra 100 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 2 tabletama (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Sandoz	016217	24.11.2007	5363-I-828/07
10.) <i>Sumigra 100 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Sandoz	016225	24.11.2007	5363-I-829/07
11.) <i>Sumigra 100 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 2 tabletama v dvojnem traku	Sandoz	016551	24.11.2007	5363-I-825/07
12.) <i>Sumigra 100 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 12 tabletami (2 x 6 tableti v pretisnem omotu)	Sandoz	016241	24.11.2007	5363-I-830/07
13.) <i>Sumigra 100 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 6 tabletami v dvojnem traku	Sandoz	016578	24.11.2007	5363-I-826/07
14.) <i>Sumigra 100 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 12 tabletami v dvojnem traku	Sandoz	016586	24.11.2007	5363-I-827/07

alprazolam**N05BA12**

0,5 mg	<i>tableta s podaljšanim sproščanjem</i>			
1.) <i>Helex retard 0,5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	008540	8.12.2006	5363-I-913/06
2.) <i>XANAX SR 0,5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Pfizer SARL1	097349	16.6.2008	5363-I-926/08
1 mg	<i>tableta s podaljšanim sproščanjem</i>			
1.) <i>Helex retard 1 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	008575	8.12.2006	5363-I-914/06
2.) <i>XANAX SR 1 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Pfizer SARL1	097357	16.6.2008	5363-I-927/08
2 mg	<i>tableta s podaljšanim sproščanjem</i>			
1.) <i>Helex retard 2 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	008583	8.12.2006	5363-I-915/06
2.) <i>XANAX SR 2 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Pfizer SARL1	097365	16.6.2008	5363-I-928/08

zolpidem**N05CF02**

4,02 mg	<i>filmsko obložena tableta</i>			
1.) <i>Sanval 5 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	079588	18.7.2007	5363-I-478/07
2.) <i>Zolsana filmsko obložene tablete 5 mg</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	052388	28.3.2006	5363-I-256/06
3.) <i>ZONADIN filmsko obložene tablete 5 mg</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	083348	11.6.2004	5363-I-440/04
4.) <i>ZONADIN filmsko obložene tablete 5 mg</i> škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	060828	16.4.2004	5363-I-235/04
8,04 mg	<i>filmsko obložena tableta</i>			
1.) <i>Sanval 10 mg filmsko obožene tablete</i> škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	025739	20.7.2007	5363-I-491/07
2.) <i>Sanval 10 mg filmsko obožene tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	079618	18.7.2007	5363-I-477/07
3.) <i>Zolsana filmsko obložene tablete 10 mg</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	052353	28.3.2006	5363-I-257/06
4.) <i>ZONADIN filmsko obložene tablete 10 mg</i> škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	060836	16.4.2004	5363-I-236/04
5.) <i>ZONADIN filmsko obložene tablete 10 mg</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Pliva d.o.o.	060852	16.4.2004	5363-I-237/04

fluoksetin**N06AB03**

20 mg	<i>kapsula, trda</i>				
1.)	<i>Fluval 20 mg trde kapsule</i>	KRKA	064378	12.9.2006	
	škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)			5363-I-630/06	
2.)	<i>Fluval 20 mg trde kapsule</i>	KRKA	064343	12.9.2006	
	škatla s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)			5363-I-629/06	
3.)	<i>Portal 20 mg trde kapsule</i>	LEK	082880	5.12.2007	
	škatla s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)			5363-I-895/07	
4.)	<i>Portal 20 mg trde kapsule</i>	LEK	074764	5.12.2007	
	škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)			5363-I-896/07	
5.)	<i>Prozac 20 mg trde kapsule</i>	E.Lilly	052884	29.9.2005	
	škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)			5363-I-693/05	
6.)	<i>SALIPAX 20 mg trde kapsule</i>	MephaI-MAH	011037	18.3.2008	
	škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)			5363-I-104/08	
	<i>disperzibilna tableta</i>				
7.)	<i>FODISS 20 mg disperzibilne tablete</i>	Merck	035491	21.11.2007	
	škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)			5363-I-810/07	

citalopram**N06AB04**

10 mg	<i>filmsko obložena tableta</i>				
1.)	<i>Citalon 10 mg filmsko obložene tablete</i>	Sandoz	026050	27.12.2004	
	škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)			5363-I-747/04	
2.)	<i>Citalon 10 mg filmsko obložene tablete</i>	Sandoz	026077	27.12.2004	
	škatla z 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)			5363-I-749/04	
3.)	<i>Citalon 10 mg filmsko obložene tablete</i>	Sandoz	026069	27.12.2004	
	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)			5363-I-748/04	
4.)	<i>Citalon 10 mg filmsko obložene tablete</i>	Sandoz	026409	27.12.2004	
	škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)			5363-I-746/04	
5.)	<i>Citalopram Torrex 10 mg</i>	Torrex	045020	30.4.2004	
	škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)			5363-I-358/04	
6.)	<i>Citalopram Torrex 10 mg</i>	Torrex	045012	30.4.2004	
	škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)			5363-I-357/04	
20 mg	<i>filmsko obložena tableta</i>				
1.)	<i>CIPRAMIL 20 mg filmsko obložene tablete</i>	Lundbeck Pharma	022101	15.1.2004	
	škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)			5363-I-1/04	
2.)	<i>Citalon 20 mg filmsko obložene tablete</i>	Sandoz	026107	27.12.2004	
	škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)			5363-I-750/04	
3.)	<i>Citalon 20 mg filmsko obložene tablete</i>	Sandoz	026166	27.12.2004	
	škatla z 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)			5363-I-753/04	
4.)	<i>Citalon 20 mg filmsko obložene tablete</i>	Sandoz	026158	27.12.2004	
	škatla z 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)			5363-I-752/04	
5.)	<i>Citalon 20 mg filmsko obložene tablete</i>	Sandoz	026115	27.12.2004	
	škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)			5363-I-751/04	
6.)	<i>Citalopram Torrex 20 mg</i>	Torrex	045039	30.4.2004	
	škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)			5363-I-359/04	
7.)	<i>CITALOX 20 mg filmsko obložene tablete</i>	Merck	070920	30.4.2004	
	škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)			5363-I-275/04	
40 mg	<i>filmsko obložena tableta</i>				
1.)	<i>Citalon 40 mg filmsko obložene tablete</i>	Sandoz	026182	27.12.2004	
	škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)			5363-I-755/04	
2.)	<i>Citalon 40 mg filmsko obložene tablete</i>	Sandoz	026174	27.12.2004	
	škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)			5363-I-754/04	
3.)	<i>Citalon 40 mg filmsko obložene tablete</i>	Sandoz	026204	27.12.2004	
	škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)			5363-I-757/04	
4.)	<i>Citalon 40 mg filmsko obložene tablete</i>	Sandoz	026190	27.12.2004	
	škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)			5363-I-756/04	
5.)	<i>Citalopram Torrex 40 mg</i>	Torrex	045047	30.4.2004	
	škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)			5363-I-360/04	

paroksetin**20 mg**

tableta

N06AB05

- | | | | |
|--|-----------------|--------|---------------|
| 1.) <i>Paluxon 20 mg tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Sandoz | 002500 | 27.5.2008 |
| | | | 5363-I-933/08 |
| 2.) <i>PAROGEN 20 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 28 tabletami v plastičnem vsebniku | Merck | 045101 | 28.9.2004 |
| | | | 5363-I-627/04 |
| 3.) <i>PAROXAT 20 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | GlaxoSmithKline | 082996 | 29.11.2007 |
| | | | 5363-I-849/07 |
| 4.) <i>PLISIL 20 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Pliva d.o.o. | 041343 | 14.3.2006 |
| | | | 5363-I-209/06 |
| 5.) <i>SEROXAT 20 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | GlaxoSmithKline | 009172 | 29.11.2007 |
| | | | 5363-I-847/07 |

sertralin**50 mg**

filmsko obložena tableta

N06AB06

- | | | | |
|--|--------------|--------|---------------|
| 1.) <i>Asentra 50 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 016055 | 11.10.2006 |
| | | | 5363-I-770/06 |
| 2.) <i>HALEA 50 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu) | Belupo | 042196 | 10.4.2008 |
| | | | 5363-I-662/08 |
| 3.) <i>MAPRON 50 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu) | Pliva d.o.o. | 041335 | 14.3.2006 |
| | | | 5363-I-205/06 |
| 4.) <i>MAPRON 50 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu) | Pliva d.o.o. | 041327 | 14.3.2006 |
| | | | 5363-I-206/06 |
| 5.) <i>Sertiva 50 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu) | Sandoz | 035688 | 3.10.2005 |
| | | | 5363-I-697/05 |
| 6.) <i>Sertiva 50 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Sandoz | 035696 | 3.10.2005 |
| | | | 5363-I-698/05 |
| 7.) <i>Sertiva 50 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu) | Sandoz | 035661 | 3.10.2005 |
| | | | 5363-I-696/05 |
| 8.) <i>Sertralin Arrow 50 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Arrow | 042790 | 5.5.2008 |
| | | | 5363-I-778/08 |
| 9.) <i>Sertralin Merck 50 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu) | Merck | 025534 | 21.3.2005 |
| | | | 5363-I-213/05 |
| 10.) <i>Sertralin TEVA 50 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Teva NL-MAH | 027464 | 20.2.2008 |
| | | | 5363-I-270/08 |
| 11.) <i>Sertralin TEVA 50 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretisnem omotu) | Teva NL-MAH | 012220 | 20.2.2008 |
| | | | 5363-I-271/08 |
| 12.) <i>ZOLOFT 50 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu) | Pfizer SARM | 089826 | 9.3.2005 |
| | | | 5363-I-199/05 |

100 mg

filmsko obložena tableta

- | | | | |
|---|--------------|--------|---------------|
| 1.) <i>Asentra 100 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 016047 | 11.10.2006 |
| | | | 5363-I-771/06 |
| 2.) <i>HALEA 100 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu) | Belupo | 042170 | 10.4.2008 |
| | | | 5363-I-663/08 |
| 3.) <i>MAPRON 100 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu) | Pliva d.o.o. | 041300 | 14.3.2006 |
| | | | 5363-I-207/06 |
| 4.) <i>MAPRON 100 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu) | Pliva d.o.o. | 041297 | 14.3.2006 |
| | | | 5363-I-208/06 |
| 5.) <i>Sertiva 100 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu) | Sandoz | 035726 | 3.10.2005 |
| | | | 5363-I-700/05 |
| 6.) <i>Sertiva 100 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu) | Sandoz | 035718 | 3.10.2005 |
| | | | 5363-I-699/05 |
| 7.) <i>Sertiva 100 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Sandoz | 035734 | 3.10.2005 |
| | | | 5363-I-701/05 |
| 8.) <i>Sertralin Arrow 100 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Arrow | 042781 | 5.5.2008 |
| | | | 5363-I-779/08 |
| 9.) <i>Sertralin Merck 100 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu) | Merck | 025542 | 21.3.2005 |
| | | | 5363-I-214/05 |
| 10.) <i>Sertralin TEVA 100 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Teva NL-MAH | 027430 | 20.2.2008 |
| | | | 5363-I-267/08 |

11. <i>Sertralin TEVA 100 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Teva NL-MAH	012190	20.2.2008	5363-I-268/08
12. <i>ZOLOFT 100 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Pfizer SARL	089834	9.3.2005	5363-I-200/05
moklobemid	N06AG02			
150 mg <i>filmsko obložena tableta</i>				
1.) <i>Aurorix 150 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	ROCHE	065684	13.8.2008	5363-I-1350/08
2.) <i>Moclobemid Torrex 150 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Torrex	045365	30.4.2004	5363-I-315/04
3.) <i>Moclobemid Torrex 150 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Torrex	045357	30.4.2004	5363-I-314/04
300 mg <i>filmsko obložena tableta</i>				
1.) <i>Aurorix 300 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	ROCHE	087017	13.8.2008	5363-I-1351/08
2.) <i>Moclobemid Torrex 300 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Torrex	045373	30.4.2004	5363-I-316/04
3.) <i>Moclobemid Torrex 300 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Torrex	045381	30.4.2004	5363-I-317/04
mirtazapin	N06AX11			
15 mg <i>filmsko obložena tableta</i>				
1.) <i>CALIXTA 15 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Belupo	026140	13.9.2007	5363-I-622/07
<i>orodisperzibilna tableta</i>				
2.) <i>Mirzaten 15 mg orodisperzibilne tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	032999	17.1.2008	5363-I-124/08
3.) <i>Remirta 15 mg orodisperzibilne tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Actavis Island.	035190	10.4.2008	5363-I-659/08
30 mg <i>filmsko obložena tableta</i>				
1.) <i>CALIXTA 30 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Belupo	027375	13.9.2007	5363-I-623/07
2.) <i>Mirtadepi 30 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Actavis Mad-MAH	038946	1.8.2008	5363-I-1273/08
3.) <i>Mirzaten 30 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	070114	16.6.2008	5363-I-745/08
<i>orodisperzibilna tableta</i>				
4.) <i>MirtaMerck 30 mg orodisperzibilne tablete</i> škatla s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Merck	028916	16.10.2007	5363-I-705/07
5.) <i>Mirzaten 30 mg orodisperzibilne tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	033057	17.1.2008	5363-I-125/08
6.) <i>Remirta 30 mg orodisperzibilne tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Actavis Island.	035360	10.4.2008	5363-I-660/08
45 mg <i>filmsko obložena tableta</i>				
1.) <i>CALIXTA 45 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Belupo	027383	13.9.2007	5363-I-624/07
2.) <i>Mirtadepi 45 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Actavis Mad-MAH	038954	1.8.2008	5363-I-1274/08
3.) <i>Mirzaten 45 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	070106	16.6.2008	5363-I-746/08
<i>orodisperzibilna tableta</i>				
4.) <i>MirtaMerck 45 mg orodisperzibilne tablete</i> škatla s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Merck	028924	16.10.2007	5363-I-706/07
5.) <i>Mirzaten 45 mg orodisperzibilne tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	033090	17.1.2008	5363-I-126/08
6.) <i>Remirta 45 mg orodisperzibilne tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Actavis Island.	035599	10.4.2008	5363-I-661/08

venlafaksin	N06AX16
37,5 mg	<i>kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda</i>
1.) <i>Alventa 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</i> škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Salus 096903 19.7.2006 5363-I-477/06
2.) <i>Alventa 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</i> škatla z 98 kapsulami (7 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Salus 046019 19.7.2006 5363-I-479/06
3.) <i>Alventa 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</i> škatla s 56 kapsulami (4 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Salus 046000 19.7.2006 5363-I-478/06
4.) <i>EFECTIN ER 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</i> škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Wyeth Dunaj 020540 16.3.2006 5363-I-232/06
5.) <i>Efexiva 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</i> škatla z 28 kapsulami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	LEK 027391 13.9.2007 5363-I-625/07
75 mg	<i>kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda</i>
1.) <i>Alventa 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</i> škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Salus 046078 19.7.2006 5363-I-480/06
2.) <i>Alventa 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</i> škatla z 98 kapsulami (7 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Salus 046140 19.7.2006 5363-I-482/06
3.) <i>Alventa 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</i> škatla s 56 kapsulami (4 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Salus 046094 19.7.2006 5363-I-481/06
4.) <i>EFECTIN ER 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</i> škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Wyeth Dunaj 008184 16.3.2006 5363-I-233/06
5.) <i>Efexiva 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</i> škatla z 28 kapsulami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	LEK 026905 13.9.2007 5363-I-626/07
150 mg	<i>kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda</i>
1.) <i>Alventa 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</i> škatla s 56 kapsulami (4 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Salus 046167 19.7.2006 5363-I-484/06
2.) <i>Alventa 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</i> škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Salus 046159 19.7.2006 5363-I-483/06
3.) <i>Alventa 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</i> škatla z 98 kapsulami (7 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Salus 046175 19.7.2006 5363-I-485/06
4.) <i>EFECTIN ER 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</i> škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Wyeth Dunaj 008133 16.3.2006 5363-I-234/06
5.) <i>Efexiva 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</i> škatla z 28 kapsulami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	LEK 026913 13.9.2007 5363-I-627/07
donepezil	N06DA02
4,56 mg	<i>filmsko obložena tableta</i>
1.) <i>ARICEPT 5 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Pfizer SARL1 000876 26.3.2008 5363-I-550/08
2.) <i>Yasnal 5 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA 080225 4.1.2008 5363-I-24/08
9,12 mg	<i>filmsko obložena tableta</i>
1.) <i>ARICEPT 10 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Pfizer SARL1 000809 26.3.2008 5363-I-551/08
2.) <i>Yasnal 10 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	KRKA 080101 4.1.2008 5363-I-25/08
galantamin	N06DA04
4 mg	<i>filmsko obložena tableta</i>
1.) <i>Galantamin Lek 4 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	LEK 031291 9.1.2008 5363-I-66/08
2.) <i>REMINYL 4 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Johnson 040010 16.6.2008 5363-I-388/08
8 mg	<i>filmsko obložena tableta</i>
1.) <i>Galantamin Lek 8 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	LEK 031305 9.1.2008 5363-I-67/08
2.) <i>REMINYL 8 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Johnson 040037 16.6.2008 5363-I-390/08
3.) <i>REMINYL 8 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Johnson 040029 16.6.2008 5363-I-389/08

12 mg	<i>filmsko obložena tableta</i>			
1.)	<i>Galantamin Lek 12 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	LEK	031275	9.1.2008 5363-I-68/08
2.)	<i>REMINYL 12 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Johnson	040045	16.6.2008 5363-I-391/08
oksimetazolin		R01AA05		
0,5 mg/ml	<i>pršilo za nos, raztopina</i>			
1.)	<i>NASIVIN 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina</i> škatla s plastenko z 10 ml raztopine (plastenka z zaporko z mehanskim pršilnikom)	Merck	024333	22.7.2008 5363-I-1183/08
2.)	<i>NASIVIN brez konzervansov 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina</i> škatla s stekleničko z 10 ml raztopine (steklenička z zaporko z odmernim pršilnim ventilom)	Merck	024341	22.7.2008 5363-I-1184/08
3.)	<i>OPERIL 0,05% pršilo za nos, raztopina</i> škatla s plastičnim vsebnikom (z zaporko z mehanskim pršilnikom) z 10 ml raztopine in nosnikom	LEK	020036	21.12.2006 5363-I-965/06
montelukast		R03DC03		
4 mg	<i>žvečljiva tableta</i>			
1.)	<i>Monkasta 4 mg žvečljive tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Salus	018813	8.5.2007 5363-I-261/07
2.)	<i>SINGULAIR 4 mg žvečljive tablete</i> zloženka z 28 tabletami (4 x 7 tablet ali 2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	MSD	033510	16.10.2003 5363-I-631/03
5 mg	<i>žvečljiva tableta</i>			
1.)	<i>Monkasta 5 mg žvečljive tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Salus	018821	8.5.2007 5363-I-262/07
2.)	<i>SINGULAIR 5 mg žvečljive tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet ali 2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	MSD	003263	11.10.2005 5363-I-757/05
10 mg	<i>filmsko obložena tableta</i>			
1.)	<i>Monkasta 10 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Salus	013030	22.2.2007 5363-I-132/07
2.)	<i>Monkasta 10 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Salus	012980	22.2.2007 5363-I-133/07
3.)	<i>SINGULAIR 10 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet ali 2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	MSD	003239	11.10.2005 5363-I-758/05
cetirizin		R06AE07		
4,2 mg/5ml	<i>peroralna raztopina</i>			
1.)	<i>LETIZEN 1 mg/1 ml peroralna raztopina</i> škatla s stekleničko s 120 ml peroralne raztopine in brizgo za peroralno dajanje	KRKA	012238	22.1.2008 5363-I-141/08
2.)	<i>ZYRTEC 1 mg/ml peroralna raztopina</i> zloženka s stekleničko po 60 ml raztopine	Medis	010642	24.1.2003 5363-I-8/03
10 mg	<i>filmsko obložena tableta</i>			
1.)	<i>Cetirizin Lek 10 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	035939	16.6.2008 5363-I-941/08
2.)	<i>Cetirizin Lek 10 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	LEK	035904	16.6.2008 5363-I-938/08
3.)	<i>Cetirizin Lek 10 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	035912	16.6.2008 5363-I-939/08
4.)	<i>Cetirizin Lek 10 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	035920	16.6.2008 5363-I-940/08
5.)	<i>Cetirizin Lek 10 mg filmsko obložene tablete</i> škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	LEK	035947	16.6.2008 5363-I-942/08
6.)	<i>LETIZEN filmsko obložene tablete 10 mg</i> škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	006335	14.1.2005 5363-I-11/05
7.)	<i>LETIZEN filmsko obložene tablete 10 mg</i> škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	008435	14.1.2005 5363-I-10/05
8.)	<i>LETIZEN S 10 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	KRKA	010952	6.8.2008 5363-I-891/08
9.)	<i>ZYRTEC 10 mg filmsko obložene tablete</i> škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Medis	010669	11.6.2004 5363-I-477/04

levocetirizin**4,21 mg***filmsko obložena tableta***R06AE09**

- | | | | |
|--|-------|--------|-----------------------------|
| 1.) <i>Cezera 5 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 043591 | 8.5.2008
5363-I-1057/08 |
| 2.) <i>Cezera 5 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | KRKA | 043605 | 8.5.2008
5363-I-1058/08 |
| 3.) <i>Xyzal 5 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Medis | 032751 | 14.11.2007
5363-I-783/07 |
| 4.) <i>Xyzal 5 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Medis | 032778 | 14.11.2007
5363-I-784/07 |

loratadin**10 mg***tableta***R06AX13**

- | | | | |
|--|--------------|--------|-----------------------------|
| 1.) <i>Claritine 10 mg tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | SP - Belgija | 071978 | 14.9.2006
5363-I-651/06 |
| 2.) <i>Claritine S 10 mg tablete</i>
škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu) | SP - Belgija | 062987 | 20.2.2007
5363-I-116/07 |
| 3.) <i>Flonidan 10 mg tablete</i>
škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu) | LEK | 074403 | 25.9.2006
5363-I-702/06 |
| 4.) <i>Flonidan 10 mg tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | LEK | 020583 | 25.9.2006
5363-I-701/06 |
| 5.) <i>Flonidan S 10 mg tablete</i>
škatlica z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu) | LEK | 079707 | 25.9.2006
5363-I-704/06 |
| 6.) <i>RINOLAN tablete</i>
zloženska s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Pliva d.o.o. | 058262 | 12.11.2002
5363-I-378/02 |
| 7.) <i>RINOLAN tablete</i>
zloženska z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Pliva d.o.o. | 058238 | 12.11.2002
5363-I-377/02 |

feksofenadin**112 mg***filmsko obložena tableta***R06AX26**

- | | | | |
|--|----------------|--------|----------------------------|
| 1.) <i>Ewofex 120 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Ewopharma-MAH | 038440 | 3.3.2008
5363-I-353/08 |
| 2.) <i>Ewofex 120 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Ewopharma-MAH | 038504 | 3.3.2008
5363-I-354/08 |
| 3.) <i>Feksofenadin Merck 120 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Merck | 035807 | 20.2.2008
5363-I-260/08 |
| 4.) <i>Telfast 120 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Sanofi-Aventis | 087327 | 27.7.2007
5363-I-502/07 |
| 168 mg <i>filmsko obložena tableta</i> | | | |
| 1.) <i>Ewofex 180 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Ewopharma-MAH | 038610 | 3.3.2008
5363-I-356/08 |
| 2.) <i>Ewofex 180 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Ewopharma-MAH | 038580 | 3.3.2008
5363-I-355/08 |
| 3.) <i>Feksofenadin Merck 180 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Merck | 035815 | 20.2.2008
5363-I-261/08 |
| 4.) <i>Telfast 180 mg filmsko obložene tablete</i>
škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu) | Sanofi-Aventis | 087335 | 27.7.2007
5363-I-503/07 |

3. člen

Z dnem uveljavitve tega sklepa preneha veljati Sklep o določitvi seznama medsebojno zamenljivih zdravil (Uradni list RS, št. 52/08 in 86/08).

4. člen

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

Št. 00-50/2008

Ljubljana, dne 28. novembra 2008

EVA 2008-2711-0130

Breda Kokalj Limbek, dr. med., spec., l.r.
Predsednica sveta

179. Seznam gozdnih semenskih objektov – stanje na dan 1. 1. 2009

Na podlagi 45. člena Zakona o gozdnem reprodukcijskem materialu (Uradni list RS, št. 58/02, 85/02), Pravilnika o seznamu drevesnih vrst in umetnih križancev (Uradni list RS, št. 83/02, 94/02) in Odločbe EU o izvzemu nekaterih vrst (Commission Decision 2005/871/EC), ter Pravilnika o pogojih za odobritev gozdnih semenskih objektov v kategorijah »znano poreklo« in »izbran« in o seznamu gozdnih semenskih objektov (Uradni list RS, št. 91/03), ter Pravilnika o pogojih in postopku za odobritev gozdnih semenskih objektov, namenjenih pridelovanju gozdnega reprodukcijskega materiala v kategorijah »kvalificiran« in »testiran« (Uradni list RS, št. 19/04), objavlja Gozdarski inštitut Slovenije

S E Z N A M
gozdnih semenskih objektov
– stanje na dan 1. 1. 2009

SEZNAM GOZDNIH SEMENSKIH OBJEKTOV - stanje na dan 01. januar 2009 (izdelal: Gozdarski inštitut Slovenije)																				
Zap. št.	Dizava	Vrsta	Kategorija	Identifikator	Provenienca	F	G	H	I	J	K	L	M	N	O	P	R	S	Š	
						Zemljišna širina	Zemljišna dolžina	Nadmorska višina (m)	Tip	Površina (ha)	Izvor	Izvor - podrobnje	Namen	Opombe	Lastništvo	Občina	Katastrska občina	Območna enota ZGS	Krajevna enota ZGS	
1	SI	<i>Abies alba</i>	Mil.	1.0001	Alpska	46,09N - 46,38N 13,23E - 15,10E	187-2864	1	3	/	/	/	2	ni za uporabo v gozdarstvu	/	/	/	/	/	/
2	SI	<i>Abies alba</i>	Mil.	2.0002	Pohorska	46,21N - 46,40N 14,59E - 15,42E	265-1543	1	3	/	/	/	2	ni za uporabo v gozdarstvu	/	/	/	/	/	/
3	SI	<i>Abies alba</i>	Mil.	3.0003	Predpanonska	45,25N - 46,53N 14,39E - 16,36E	124-980	1	3	/	/	/	2	ni za uporabo v gozdarstvu	/	/	/	/	/	/
4	SI	<i>Abies alba</i>	Mil.	4.0004	Predalpska	45,54N - 46,07N 15,53E - 15,32E	190-1674	1	3	/	/	/	2	ni za uporabo v gozdarstvu	/	/	/	/	/	/
5	SI	<i>Abies alba</i>	Mil.	5.0005	Preddinarska	45,42N - 46,07N 14,35E - 15,43E	126-1181	1	3	/	/	/	2	ni za uporabo v gozdarstvu	/	/	/	/	/	/
6	SI	<i>Abies alba</i>	Mil.	6.0006	Dinarska	45,29N - 46,10N 13,40E - 15,10E	108-1796	1	3	/	/	/	2	ni za uporabo v gozdarstvu	/	/	/	/	/	/
7	SI	<i>Abies alba</i>	Mil.	7.0007	Submediteranska	45,25N - 46,11N 13,29E - 14,26E	11295	1	3	/	/	/	2	ni za uporabo v gozdarstvu	/	/	/	/	/	/
206	SI	<i>Abies alba</i>	Mil.	2.0206	Podlesko	46,32N	15,08E	880	2	5,06	1	/	1	Slovenj Gradec	Pameče	Slovenj Gradec	Slovenj Gradec	/	/	/
287	SI	<i>Abies alba</i>	Mil.	6.0287	Idrija - Pevc	45,57N	14,03E	600-700	2	25	1	/	1	Idrija	Idrijski log	Tolmin	Idrija	/	/	/
292	SI	<i>Abies alba</i>	Mil.	6.0292	Udrik	45,35N	14,23E	1200	2	109,90	1	/	1	Ilirska Bistrica	Snežnik	Postojna	Ilirska Bistrica	/	/	/
293	SI	<i>Abies alba</i>	Mil.	6.0293	Rakitni vrh	45,34N	14,21E	1160	2	5,40	1	/	1	Ilirska Bistrica	Snežnik	Postojna	Ilirska Bistrica	/	/	/
150	SI	<i>Abies alba</i>	Mil.	1.0150	Kokra-Selska planina	46,17N	14,06E	1150	2	5,6	1	/	1	Bohinj	Selo pri Bledu	Postojna	Bohinj	/	/	/
152	SI	<i>Abies alba</i>	Mil.	1.0152	Konjske Ravne	46,16N	14,03E	1200	2	26,13	1	/	1	Bohinj	Bohinj	Bled	Bohinj	/	/	/
279	SI	<i>Abies alba</i>	Mil.	1.0279	Clgonca - Radmirje	46,19N	14,50E	450-500	2	32,92	1	/	1	Ljubno	Radmirje	Nazarje	Ljubno	/	/	/
282	SI	<i>Abies alba</i>	Mil.	1.0282	Gradiško	46,25N	14,37E	950	2	8,75	1	/	1	Ljubno	Radmirje	Nazarje	Ljubno	/	/	/
187	SI	<i>Abies alba</i>	Mil.	4.0187	Krčine - Dolenja vas	46,13N	14,13E	430-520	2	5,9	1	/	1	Železniki	Dolenja vas	Kranj	Škofja Loka	/	/	/
127	SI	<i>Abies alba</i>	Mil.	5.0127	Jelovski borst	45,45N	15,05E	250	2	25,44	1	/	1	Novo mesto	Jurka vas	Novo mesto	Straža	/	/	/
158	SI	<i>Abies alba</i>	Mil.	5.0158	Grmatce	46,02N	14,50E	360	2	6,72	1	/	1	Smartno	Smartno	Idrija	Idrija	/	/	/
109	SI	<i>Abies alba</i>	Mil.	6.0109	Predmeja	45,58N	13,52E	1000	2	10	1	/	1	Ajdovščina	Stomaz	Tolmin	Predmeja	/	/	/
110	SI	<i>Abies alba</i>	Mil.	6.0110	Nanos	45,51N	14,03E	900	2	6	1	/	1	Ajdovščina	Podtraj	Tolmin	Ajdovščina	/	/	/
133	SI	<i>Abies alba</i>	Mil.	6.0133	Leskova dolina	45,37N	14,28E	740-800	2	102,57	1	/	1	Leskova dolina	Leskova dolina	Postojna	Postojna	/	/	/
166	SI	<i>Abies alba</i>	Mil.	6.0166	Grčarce-Glazua	45,40N	14,41E	750-930	2	22,85	1	/	1	Loški potok	Draga	Kočevje	Grčarce	/	/	/
169	SI	<i>Abies alba</i>	Mil.	6.0169	Draga-Sibirja	45,38N	14,41E	860-1000	2	7,33	1	/	1	Loški potok	Draga	Kočevje	Trava gora	/	/	/
233	SI	<i>Abies alba</i>	Mil.	6.0233	Repnik	45,52N	14,35E	550-600	2	9,7	1	/	1	Velike Lašče	Osolnik	Ljubljana	Škoflca	/	/	/
241	SI	<i>Abies alba</i>	Mil.	6.0241	Suha reber	45,52N	14,12E	450	2	7,11	1	/	1	5,034	Logatec	Ljubljana	Logatec	/	/	/
246	SI	<i>Abies alba</i>	Mil.	6.0246	Banja Loka	45,30N	14,54E	340-420	2	15,75	1	/	1	Kostel	Gor. Logatec	Ljubljana	Kočevska reka	/	/	/
8	SI	<i>Abies cephalonica</i>	Loud.	1.0008	Slovenija	45,25N - 46,53N 13,23E - 16,36E	1-2864	1	3	/	/	/	2	ni za uporabo v gozdarstvu	/	/	/	/	/	/
144	SI	<i>Abies cephalonica</i>	Loud.	1.0044	Kregolišče	45,47N	13,45E	280	2	2	3	1	1	sajeno	1	Komen	Volčji Grad	/	/	/
9	SI	<i>Abies grandis</i>	Lindl.	1.0009	Slovenija	45,25N - 46,53N 13,23E - 16,36E	1-2864	1	3	/	/	/	2	ni za uporabo v gozdarstvu	/	/	/	/	/	/
11	SI	<i>Acer platanoides</i>	L.	1.0011	Slovenija	45,25N - 46,53N 13,23E - 16,36E	1-2864	1	3	/	/	/	2	ni za uporabo v gozdarstvu	/	/	/	/	/	/
12	SI	<i>Acer pseudoplatanus</i>	L.	1.0012	Slovenija	45,25N - 46,53N 13,23E - 16,36E	1-2864	1	3	/	/	/	2	ni za uporabo v gozdarstvu	/	/	/	/	/	/
295	SI	<i>Acer pseudoplatanus</i>	L.	1.0295	Atelsok	46,23N	14,53E	940-1100	2	2,72	1	/	1	Ljubno ob Savinji	Jer	Nazarje	Ljubno	/	/	/
271	SI	<i>Acer pseudoplatanus</i>	L.	2.0271	Lazjenk	46,32N	15,18E	415-470	1	0,46	1	/	1	Radlje ob Dravi	Zgornja Gortina	Slovenj Gradec	Radlje	/	/	/
294	SI	<i>Acer pseudoplatanus</i>	L.	2.0294	Jagerska peč	46,26N	15,24E	1250	2	42,24	1	/	1	Slovenska Bistrica	Kot	Maribor	Slovenska Bistrica	/	/	/
235	SI	<i>Acer pseudoplatanus</i>	L.	4.0235	Kropivnica	46,09N	14,56E	325-350	2	9,55	1	/	1	Zagorje	Kolovrat	Ljubljana	Zagorje	/	/	/
250	SI	<i>Acer pseudoplatanus</i>	L.	4.0250	Krasica	46,17N	14,57E	870	1	7,7	1	/	1	Nazarje	Pusto polje	Nazarje	Nazarje	/	/	/
170	SI	<i>Acer pseudoplatanus</i>	L.	6.0170	Draga-Debel vrh	45,41N	14,39E	880-1040	2	13,73	1	/	1	Loški potok	Draga	Kočevje	Draga	/	/	/
171	SI	<i>Acer pseudoplatanus</i>	L.	6.0171	Draga	45,39N	14,42E	920-1060	2	28,48	1	/	1	Loški potok	Draga	Kočevje	Draga	/	/	/
116	SI	<i>Acer pseudoplatanus</i>	L.	1.0016	Bohor	46,04N	15,25E	950	2	1,8	1	/	1	Sejtar pri Celju	Golobnjak	Brezice	Senovo	/	/	/
121	SI	<i>Acer pseudoplatanus</i>	L.	2.0021	Bohor	46,04N	15,28E	800-970	2	61,75	1	/	1	Sejtar pri Celju	Sentvid pri Planini	Brezice	Senovo	/	/	/
205	SI	<i>Acer pseudoplatanus</i>	L.	2.2025	Podlesko	46,32N	15,08E	880	2	5,06	1	/	1	Slovenj Gradec	Pameče	Slovenj Gradec	Slovenj Gradec	/	/	/
179	SI	<i>Acer pseudoplatanus</i>	L.	4.0179	Jelenova jama-Konjiška gora	46,20N	15,22E	800	2	0,75	1	/	1	Slovenske Konjice	Preloge	Slovenske Konjice	Slovenske Konjice	/	/	/
180	SI	<i>Acer pseudoplatanus</i>	L.	4.0180	Grofov štant	46,20N	15,23E	701-800	2	1,54	1	/	1	Slovenske Konjice	Preloge, Slovenske Konjice	Slovenske Konjice	Slovenske Konjice	/	/	/
209	SI	<i>Acer pseudoplatanus</i>	L.	4.0209	Boč - Formole	46,16N	15,44E	630-750	2	30,66	1	/	1	Rogaška Slatina	Čata vas	Celje	Rogaška Slatina	/	/	/
114	SI	<i>Acer pseudoplatanus</i>	L.	6.0114	Idrija - Kerkovše	45,59N	13,55E	700	2	6	1	/	1	Idrija	Vojsko	Tolmin	Idrija	/	/	/
231	SI	<i>Acer pseudoplatanus</i>	L.	6.0231	Turjak	45,52N	14,37E	550	2	29,74	1	/	1	Velike Lašče	Turjak	Ljubljana	Ljubljana	/	/	/
285	SI	<i>Acer pseudoplatanus</i>	L.	6.0285	Idrija - Pevc	45,57N	14,03E	600-700	2	25	1	/	1	Idrija	Idrijski log	Tolmin	Idrija	/	/	/
13	SI	<i>Alnus glutinosa</i>	Gaertn.	1.0013	Slovenija	45,25N - 46,53N 13,23E - 16,36E	1-2864	1	3	/	/	/	2	ni za uporabo v gozdarstvu	/	/	/	/	/	/
190	SI	<i>Alnus glutinosa</i>	Gaertn.	3.0190	Babištica	46,35N	16,23E	167	2	30,98	1	/	1	Velika Polana	Mala Polana	Murska Sobota	Lendava	/	/	/
191	SI	<i>Alnus glutinosa</i>	Gaertn.	3.0191	Kopanje	46,35N	16,23E	167	2	30,26	1	/	1	Velika Polana	Mala Polana	Murska Sobota	Lendava	/	/	/
186	SI	<i>Alnus glutinosa</i>	Gaertn.	4.0186	Golnik	46,19N	14,20E	440	2	2,82	1	/	1	Kranj	Golnik	Kranj	Kranj	/	/	/

177	SI	<i>Praxinus excelsior</i> L.	2	4.0177	Čretevž	46.21N	15.23E	500-550	2	0.66	1	/	1	/	/	/	/	/	Slovenske Konjice	Preloge	Celje	Slovenske Konjice
178	SI	<i>Praxinus excelsior</i> L.	2	4.0178	Vraica-Konjska gora	46.20N	15.23E	800	2	1.08	1	/	1	/	/	/	/	/	Slovenske Konjice	Preloge	Celje	Slovenske Konjice
224	SI	<i>Praxinus excelsior</i> L.	2	4.0224	Brezje - Grofija	46.20N	14.14E	450	2	6.07	1	/	1	/	/	/	/	/	Radovljica	Perataca, Otok	Bled	Radovljica
234	SI	<i>Praxinus excelsior</i> L.	2	4.0234	Kropivnica	46.09N	14.56E	325-350	2	9.55	1	/	1	/	/	/	/	/	Zagorje	Kolovrat	Ljubljana	Zagorje
276	SI	<i>Praxinus excelsior</i> L.	2	4.0276	Petelinjek	46.17N	14.50E	550	2	1.5	1	/	1	/	/	/	/	/	Gornji Grad	Florjan	Nazanje	Gornji Grad
113	SI	<i>Praxinus excelsior</i> L.	2	6.0113	Idrija - Kerkovše	45.59N	13.55E	700	2	6	1	/	1	/	/	/	/	/	Idrija	Vojsko	Tolmin	Idrija
243	SI	<i>Praxinus excelsior</i> L.	2	6.0243	Zeljne - Laze	45.38N	14.55E	480-620	2	1.78	1	/	1	/	/	/	/	/	Kočevoje	Zeljne	/	Rog
29	SI	<i>Junco regia</i> L.	1	0.0029	Slovenija	45.25N - 46.53N	13.23E - 16.36E	1-2864	1	1	3	/	2	/	/	/	/	/	Slovenske Konjice	Tolsti vrh	Celje	Slovenske Konjice
210	SI	<i>Junco regia</i> L.	1	4.0210	Zidanssek	46.18N	15.26E	300	1	40	1	/	1	/	/	/	/	/	Slovenske Konjice	Tolsti vrh	Celje	Slovenske Konjice
30	SI	<i>Larix decidua</i> Mill.	1	1.0030	Alpska	46.09N - 46.38N	13.23E - 15.10E	187-2864	1	1	3	/	2	/	/	/	/	/	Slovenske Konjice	/	/	/
31	SI	<i>Larix decidua</i> Mill.	1	2.0031	Pohorska	46.21N - 46.40N	14.59E - 15.42E	265-1543	1	1	3	/	2	/	/	/	/	/	Slovenske Konjice	/	/	/
32	SI	<i>Larix decidua</i> Mill.	1	3.0032	Predpanonska	45.25N - 46.53N	13.23E - 16.36E	124-980	1	1	3	/	2	/	/	/	/	/	Slovenske Konjice	/	/	/
33	SI	<i>Larix decidua</i> Mill.	1	4.0033	Predalpska	45.54N - 46.07N	13.53E - 15.32E	190-1674	1	1	3	/	2	/	/	/	/	/	Slovenske Konjice	/	/	/
256	SI	<i>Larix decidua</i> Mill.	1	4.0256	Bičkarjev vrh	46.10N	14.02E	1000-1100	1	3	1	/	1	/	/	/	/	/	Kranj	Davča	Kranj	Zelzniki
34	SI	<i>Larix decidua</i> Mill.	1	5.0034	Predalpska	45.42N - 46.07N	14.35E - 15.43E	126-1181	1	1	3	/	2	/	/	/	/	/	Slovenske Konjice	/	/	/
219	SI	<i>Larix decidua</i> Mill.	1	5.0219	Sabnonska bukovicje	46.00N	15.02E	400-580	1	54	3	/	1	/	/	/	/	/	Trebnje	Straža	Brezice	Mokronog
35	SI	<i>Larix decidua</i> Mill.	1	6.0035	Dinarska	45.29N - 46.10N	13.40E - 15.10E	108-1796	1	3	2	/	2	/	/	/	/	/	Slovenske Konjice	/	/	/
36	SI	<i>Larix decidua</i> Mill.	1	7.0036	Submediteranska	45.25N - 46.11N	13.29E - 14.26E	1-1295	1	1	3	/	2	/	/	/	/	/	Slovenske Konjice	/	/	/
2	1.0199	Jakobe - Peca	2	1.0199	Jakobe - Peca	46.29N	14.48E	1250-1470	2	11.95	1	/	1	/	/	/	/	/	Črna na Koroskem	Podpeca	Slovenj Gradec	Črna na Koroskem
190	SI	<i>Larix decidua</i> Mill.	2	1.0200	Orožja	46.27N	14.49E	1050-1300	2	8.28	1	/	1	/	/	/	/	/	Črna na Koroskem	Podpeca	Slovenj Gradec	Črna na Koroskem
201	SI	<i>Larix decidua</i> Mill.	2	1.0201	Siekinja	46.35N	14.58E	900-1020	2	5.15	1	/	1	/	/	/	/	/	Ravne na Koroskem	Tolsti vrh	Slovenj Gradec	Prevalje
223	SI	<i>Larix decidua</i> Mill.	2	1.0203	Črni vrh	46.30N	14.59E	940-1200	2	11.94	1	/	1	/	/	/	/	/	Ravne na Koroskem	Podgora	Slovenj Gradec	Prevalje
2	1.0225	Macesnovce - pod Poncan	2	1.0225	Macesnovce - pod Poncan	46.28N	13.43E	1250	2	15.94	1	/	1	/	/	/	/	/	Kranjska Gora	Rateče	Bled	Jesenice
155	SI	<i>Larix decidua</i> Mill.	2	2.0155	Tolsti vrh-macesnovje	46.30N	14.48E	1130-1525	2	34.73	1	/	1	/	/	/	/	/	Črna na Koroskem	Podpeca	Slovenj Gradec	Črna na Koroskem
249	SI	<i>Larix decidua</i> Mill.	2	3.0249	Negova	46.36N	15.57E	240-250	2	0.5	1	/	1	/	/	/	/	/	Mislinja	Mislinja	Murska Sobota	Radenci
164	SI	<i>Larix kaempferi</i> Carr.	2	6.0164	Grintovec	45.42N	14.54E	460-520	2	2	2	/	2	/	/	/	/	/	Slovenske Konjice	Star Log	Kočevoje	Pugled
38	SI	<i>Larix kaempferi</i> Carr.	1	0.0038	Slovenija	45.25N - 46.53N	13.23E - 16.36E	1-2864	1	1	3	/	2	/	/	/	/	/	Slovenske Konjice	/	/	/
37	SI	<i>Larix x europaeis</i> Henry	1	0.0037	Slovenija	45.25N - 46.53N	13.23E - 16.36E	1-2864	1	1	3	/	2	/	/	/	/	/	Slovenske Konjice	/	/	/
41	SI	<i>Malus sylvestris</i> Mill.	1	0.0040	Slovenija	45.25N - 46.53N	13.23E - 16.36E	1-2864	1	1	3	/	2	/	/	/	/	/	Slovenske Konjice	/	/	/
203	SI	<i>Malus sylvestris</i> Mill.	1	4.0213	Zidanssek	46.18N	15.26E	300	1	40	1	/	1	/	/	/	/	/	Slovenske Konjice	Tolsti vrh	Celje	Slovenske Konjice
41	SI	<i>Picea abies</i> Karst.	1	1.0041	Alpska	46.09N - 46.38N	13.23E - 15.10E	187-2864	1	1	3	/	2	/	/	/	/	/	Slovenske Konjice	/	/	/
251	SI	<i>Picea abies</i> Karst.	1	1.0251	Pudgarsko	46.26N	14.52E	810-1050	2	21.53	3	/	1	/	/	/	/	/	Črna na Koroskem	Ludranski vrh	Slovenj Gradec	Črna na Koroskem
265	SI	<i>Picea abies</i> Karst.	1	1.0265	Čeršek - Luče	46.22N	14.47E	480-800	2	8.63	3	/	1	/	/	/	/	/	Luče	Krnica	Nazanje	Luče
42	SI	<i>Picea abies</i> Karst.	1	2.0042	Pohorska	46.21N - 46.40N	14.59E - 15.42E	265-1543	1	1	3	/	2	/	/	/	/	/	Slovenske Konjice	/	/	/
43	SI	<i>Picea abies</i> Karst.	1	3.0043	Predpanonska	45.25N - 46.53N	13.23E - 16.36E	124-980	1	1	3	/	2	/	/	/	/	/	Slovenske Konjice	/	/	/
44	SI	<i>Picea abies</i> Karst.	1	4.0044	Predalpska	45.54N - 46.07N	13.53E - 15.32E	190-1674	1	1	3	/	2	/	/	/	/	/	Slovenske Konjice	/	/	/
45	SI	<i>Picea abies</i> Karst.	1	5.0045	Predalpska	45.42N - 46.07N	14.35E - 15.43E	126-1181	1	1	3	/	2	/	/	/	/	/	Slovenske Konjice	/	/	/
46	SI	<i>Picea abies</i> Karst.	1	6.0046	Dinarska	45.29N - 46.10N	13.40E - 15.10E	108-1796	1	1	3	/	2	/	/	/	/	/	Slovenske Konjice	/	/	/
126	SI	<i>Picea abies</i> Karst.	1	6.0126	Skorn	45.47N	14.58E	450	2	25	3	/	1	/	/	/	/	/	Zužemberk	Stavča vas	Novo mesto	Straža
288	SI	<i>Picea abies</i> (L.) Karst.	1	6.0288	Suha reber	45.52N	14.12E	450	2	7.11	1	/	1	/	/	/	/	/	Logatec	Gorenji Logatec	Ljubljana	Logatec
47	SI	<i>Picea abies</i> Karst.	1	7.0047	Submediteranska	45.25N - 46.11N	13.29E - 14.26E	1-1295	1	1	3	/	2	/	/	/	/	/	Slovenske Konjice	/	/	/
146	SI	<i>Picea abies</i> Karst.	2	1.0146	Petelin-Mežakla	46.26N	14.00E	1380-1460	2	10.35	1	/	1	/	/	/	/	/	Bled	Spodnje Gorje	Bled	Pokljuka
148	SI	<i>Picea abies</i> Karst.	2	1.0148	Jerabikovec	46.22N	13.58E	1300	2	38.63	3	/	1	/	/	/	/	/	Bled	Zgoranje Gorje	Bled	Pokljuka
149	SI	<i>Picea abies</i> Karst.	2	1.0149	Rudna dolina	46.21N	13.57E	1350	2	105.53	3	/	1	/	/	/	/	/	Bohinjska srednja	Bohinjska srednja	Bled	Pokljuka
151	SI	<i>Picea abies</i> Karst.	2	1.0151	Konjske Ravne	46.16N	14.03E	1200	2	26.13	1	/	1	/	/	/	/	/	Bohinj	Nemski Rovt	Bled	Bohinj
181	SI	<i>Picea abies</i> Karst.	2	1.0181	Dolžanka-Pod Sijo	46.25N	14.21E	1070-1550	2	108	1	/	1	/	/	/	/	/	Trzin	Lom pod Storžičem	Kranj	Trzin
182	SI	<i>Picea abies</i> Karst.	2	1.0182	Dolžanka - Pod Kofcarni	46.25N	14.21E	1280-1450	2	26	1	/	1	/	/	/	/	/	Trzin	Podlublje	Kranj	Trzin
202	SI	<i>Picea abies</i> Karst.	2	1.0202	Mežnarsko	46.27N	14.45E	850-1100	2	16.23	1	/	1	/	/	/	/	/	Črna na Koroskem	Koprivnica	Slovenj Gradec	Črna na Koroskem
204	SI	<i>Picea abies</i> Karst.	2	1.0204	Črni vrh	46.30N	14.59E	940-1200	2	11.94	3	/	1	/	/	/	/	/	Ravne na Koroskem	Podgora	Slovenj Gradec	Prevalje
277	SI	<i>Picea abies</i> (L.) Karst.	2	1.0277	Zavušnik	46.19N	14.49E	700-800	2	10.2	3	/	1	/	/	/	/	/	Gornji Grad	Florjan	Nazanje	Gornji Grad
278	SI	<i>Picea abies</i> (L.) Karst.	2	1.0278	Čigonca - Radmirje	46.19N	14.50E	450-500	2	32.92	3	/	1	/	/	/	/	/	Ljubno	Radmirje	Nazanje	Ljubno
281	SI	<i>Picea abies</i> (L.) Karst.	2	1.0281	Gradiško	46.25N	14.37E	950	2	8.75	3	/	1	/	/	/	/	/	Logarska dolina	Nazanje	Nazanje	Luče
283	SI	<i>Picea abies</i> (L.) Karst.	2	1.0283	Ložekansko	46.20N	14.45E	900	2	26.39	3	/	1	/	/	/	/	/	Luče	Krnica	Nazanje	Luče
129	SI	<i>Picea abies</i> Karst.	2	2.0129	Verna	46.29N	15.28E	1100-1300	2	75	2	/	1	/	/	/	/	/	Ruše, Slovenska Bist	Planina	Maribor	Ruše
130	SI	<i>Picea abies</i> Karst.	2	2.0130	Fišer žaga	46.30N	15.25E	1050	2	32.8	2	/	1	/	/	/	/	/	Ruše	Smolnik	Maribor	Ruše
154	SI	<i>Picea abies</i> Karst.	2	2.0154	Tolsti vrh-macesnovje	46.28N	15.15E	1040	2	39	3	/	1	/	/	/	/	/	Mislinja	Mislinja	Slovenj Gradec	Mislinja
156	SI	<i>Picea abies</i> Karst.	2	2.0156	Komisija	46.28N	15.18E	1100	2	7.39	3	/	1	/	/	/	/	/	Mislinja	Mislinja	Slovenj Gradec	Mislinja
173	SI	<i>Picea abies</i> Karst.	2	2.0173	Komčnik	46.25N	15.17E	850-900	2	13.21	3	/	1	/	/	/	/	/	Celje	Vitanje	C	

DRUGI ORGANI IN ORGANIZACIJE

180. Splošni pogoji za dobavo in odjem zemeljskega plina iz distribucijskega omrežja za geografsko območje Občine Vrhnika

Na podlagi petega odstavka 70. člena Energetskega zakona (Uradni list RS, št. 27/07 – uradno prečiščeno besedilo in 70/08) in določil Akta o določitvi metodologije za določitev splošnih pogojev za dobavo in odjem zemeljskega plina iz distribucijskega omrežja (Uradni list RS, št. 87/05 in 102/05) Javno podjetje Komunalno podjetje Vrhnika, d.o.o. kot izvajalec gospodarske javne službe dejavnost systemskega operaterja distribucijskega omrežja zemeljskega plina, po pridobitvi soglasja Občinskega sveta Občine Vrhnika, št. 007-15/2007 z dne 10. 7. 2008 in soglasja sveta Javne agencije Republike Slovenije za energijo št. 25-5/2008-6/ZP-33 z dne 23. 9. 2008, izdaja

SPLOŠNE POGOJE za dobavo in odjem zemeljskega plina iz distribucijskega omrežja za geografsko območje Občine Vrhnika

1. PREDMET IN VELJAVNOST

1. člen

(1) S tem aktom se urejajo razmerja systemskega operaterja distribucijskega omrežja zemeljskega plina (v nadaljnjem besedilu: systemski operater), dobaviteljev zemeljskega plina, uporabnikov distribucijskega omrežja zemeljskega plina (v nadaljnjem besedilu: uporabnik) in odjemalcev zemeljskega plina.

(2) Ta akt omogoča učinkovito, varno in zanesljivo izvajanje distribucije zemeljskega plina. Določa tudi pogoje in način priključitve naprav in napeljav uporabnika na distribucijsko omrežje zemeljskega plina ter pravice in obveznosti pogodbenih partnerjev.

(3) Ta akt se uporablja za distribucijsko omrežje zemeljskega plina, na katerem izvaja gospodarsko javno službo dejavnost systemskega operaterja Javno podjetje Komunalno podjetje Vrhnika, d.o.o. za geografsko območje Občine Vrhnika.

2. POJMI IN DEFINICIJE

2. člen

V tem aktu so uporabljeni pojmi, kot so določeni v Energetskem zakonu in podzakonskih predpisih, poleg njih pa imajo uporabljeni pojmi naslednji pomen:

– **distribucijsko omrežje:** je omrežje plinovodov, ki so funkcionalno zgrajeni na zaključenem geografskem območju, ki ga je določila lokalna skupnost kot območje izvajanja gospodarske javne službe dejavnost systemskega operaterja in po katerem se izvaja distribucija zemeljskega plina do končnih odjemalcev. Sestavljajo ga glavni in priključni plinovodi, merilno-regulacijske postaje, merilne postaje, regulacijske postaje in druge naprave, potrebne za obratovanje distribucijskega omrežja;

– **dobavitelj zemeljskega plina:** je pravna ali fizična oseba, ki odjemalcu prodaja zemeljski plin,

– **dostop do omrežja:** je pravica do uporabe omrežja z namenom, da se izpolnijo pogodbe o dobavi zemeljskega plina ob upoštevanju dejanskega stanja v omrežju;

– **gospodinjski odjemalec:** je odjemalec, ki kupuje zemeljski plin za lastno domačo porabo, kar izključuje opravljanje gospodarske ali poklicne dejavnosti,

– **končni odjemalec:** je odjemalec, ki kupuje zemeljski plin za lastno rabo,

– **lastni obremenitveni profil:** je karakteristika odjema končnega odjemalca v določenem časovnem obdobju,

– **notranja plinska napeljava:** je napeljava z vso opremo od glavne plinske zaporne pipe do vključno odvoda dimnih plinov,

– **obračunsko obdobje:** je časovni interval, med dvema zaporednima odčitkom merilne naprave,

– **odjemalec:** je pravna ali fizična oseba, ki je na podlagi pogodbe oskrbovana z zemeljskim plinom za lastno rabo ali za nadaljnjo prodajo,

– **odjemno mesto:** je prevzemno mesto na katerem se meri poraba zemeljskega plina končnega odjemalca,

– **pogodba o dobavi:** je pogodba, ki jo skleneta odjemalec in dobavitelj zemeljskega plina in s katero si odjemalec zagotovi dobavo plina v dogovorjeni količini, dinamiki in kakovosti ter dogovorjeno točko predaje oziroma prevzema zemeljskega plina,

– **pogodba o dostopu:** je pogodba o dostopu do distribucijskega omrežja, s katero se uredi odnos med systemskim operaterjem in uporabnikom,

– **pogodba o priključitvi:** je pogodba, s katero se uredijo medsebojne pravice in obveznosti systemskega operaterja in uporabnika v zvezi s priključitvijo na omrežje ali njeno spremembo,

– **predajno mesto:** je točka, na katerem systemski operater preda uporabniku omrežja zemeljski plin,

– **prevzemno mesto:** je točka na distribucijskem omrežju, na kateri systemski operater na podlagi pogodbe z uporabnikom prevzame v distribucijo dogovorjene količine zemeljskega plina,

– **priključek:** je fizični spoj priključnega plinovoda z notranjo plinsko napeljavo,

– **priključni plinovod:** je del distribucijskega omrežja, zgrajen za povezavo obstoječega distribucijskega omrežja z izstopnim mestom. Izstopno mesto je mesto na koncu priključnega plinovoda z vključno glavno plinsko zaporno pipo,

– **priključitev na omrežje:** je fizična priključitev na distribucijsko omrežje zemeljskega plina,

– **systemski operater:** je pravna ali fizična oseba, ki izvaja gospodarsko javno službo dejavnost systemskega operaterja distribucijskega omrežja zemeljskega plina,

– **skupno odjemno mesto:** je odjemno mesto v stanovanjski, poslovni ali stanovanjsko-poslovni stavbi, na katerem se meri poraba zemeljskega plina za več pravnih ali fizičnih oseb kot uporabnikov ali končnih odjemalcev,

– **standardni obremenitveni profil:** je nadomestna odjemna značilnost odjemalca zemeljskega plina v določenem časovnem obdobju, ki je analitično določena,

– **uporabnik:** je pravna ali fizična oseba, ki iz omrežja odjema ali v omrežje oddaja zemeljski plin.

3. LASTNIŠTVO NAPRAV

3. člen

(1) Distribucijsko omrežje razen priključnih plinovodov je v lasti Občine Vrhnika.

(2) Priključni plinovodi so v lasti končnih odjemalcev.

(3) Notranje plinske napeljave so v lasti končnega odjemalca.

(4) Distribucijsko omrežje, ne glede na lastništvo, upravlja systemski operater.

4. IZDAJANJE SOGLASIJ

4. člen

Soglasje je pisni dokument, ki izraža pozitivno mnenje in ga izda systemski operater za odobritev izvedbe posamezne aktivnosti.

5. člen

(1) Sistemski operater izda soglasje v skladu z Energetskim zakonom, zakonom, ki ureja graditev objektov, sistemskimi obratovalnimi navodili, tem aktom in drugimi zakoni ter podzakonskimi predpisi.

(2) Sistemski operater izda soglasje v upravnem postopku, če zakon ali podzakonski predpis ne določa drugače.

(3) Sistemski operater v soglasju navede tudi čas veljavnosti soglasja v skladu z zakonom ali podzakonskim predpisom, pri čemer veljavnost posameznega soglasja ne sme biti krajša od enega leta.

5.a člen

(1) Na območju, ki ni urejeno z občinskim podrobnim prostorskim, lokacijskim ali zazidalnim načrtom, sistemski operater izda projektne pogoje za priključitev stavb in posameznih delov stavb, za katere je po predpisih, ki urejajo graditev objektov potrebno pridobiti gradbeno dovoljenje. S projektnimi pogoji se na podlagi podatkov o potrebah po energiji določi mesto priključitve na distribucijsko omrežje in podajo zahteve, ki jih je potrebno upoštevati pri izdelavi projekta za pridobitev gradbenega dovoljenja. Pisni vlogi za izdajo projektnih pogojev, ki vsebuje podatke o investitorju ter podatke o nameravani gradnji oziroma spremembi namembnosti, je potrebno priložiti idejno zasnovano načrtovanega gradbenega posega.

(2) Sistemski operater na podlagi vloge in priložene dokumentacije izda oziroma odreče izdajo projektnih pogojev. Sistemski operater lahko odreče izdajo projektnih pogojev z upravno odločbo, zoper katero je dovoljena pritožba na pristojno ministrstvo.

(3) Izdani projektni pogoji veljajo dve leti od datuma izdaje.

6. člen

Za priključitev stavb, posameznih delov stavb, za katere po zakonu o graditvi objektov ni potrebno pridobiti gradbeno dovoljenje, projektant oziroma investitor gradnje pridobi informacijo o možni priključitvi na distribucijsko omrežje. Pisni vlogi za pridobitev informacije je potrebno priložiti situacijo stavbe, opis namena uporabe zemeljskega plina in podatke o potrebah po energiji.

7. člen

(1) Na podlagi izdanih projektnih pogojev projektant oziroma investitor gradnje sistema operaterja pisno zaprosi za soglasje k projektnim rešitvam.

(2) Pisni vlogi za izdajo soglasja k projektnim rešitvam mora biti priložena projektna dokumentacija za pridobitev gradbenega dovoljenja in sicer obvezni in posebni del projekta za pridobitev gradbenega dovoljenja (PGD) vključno z naslednjimi načrti: priključnega plinovoda, notranje plinske napeljave.

(3) Sistemski operater na podlagi vloge in priložene dokumentacije izda oziroma odreče izdajo soglasja k projektnim rešitvam.

(4) Sistemski operater lahko odreče izdajo soglasja k projektnim rešitvam, če projektna dokumentacija za pridobitev gradbenega dovoljenja ni izdelana skladno z izdanimi projektnimi pogoji. Sistemski operater odreče izdajo soglasja k projektnim rešitvam z upravno odločbo, zoper katero je dovoljena pritožba na pristojno ministrstvo.

(5) Izdano soglasje k projektnim rešitvam velja dve leti od datuma izdaje. Projektno dokumentacijo priloženo vlogi za izdajo soglasja k projektnim rešitvam hrani sistemski operater.

8. člen

(1) Pred pričetkom gradnje plinovodov, plinskih napeljav ali plinskih naprav, ki se jih priključuje na distribucijsko omrežje, mora potencialni uporabnik pridobiti soglasje k priključitvi na distribucijsko omrežje.

(2) Sistemski operater izda soglasje k priključitvi na distribucijsko omrežje na podlagi pisne vloge vlagatelja.

(3) Pisni vlogi je potrebno priložiti:

- kopijo gradbenega dovoljenja,
- načrte za izvedbo (PZI) glavnega plinovoda, priključnega plinovoda ter notranje plinske napeljave,
- zelene roke oziroma zahteve za fizično priključitev glavnega in priključnega plinovoda na distribucijsko omrežje,
- naročilnico za izvajanje nadzora ali sklenjeno pogodbo o nadzoru nad gradnjo glavnih in priključnih plinovodov.

(4) Za priključitev stavb in posameznih delov stavb, za katere po zakonu o graditvi objektov ni potrebno pridobiti gradbeno dovoljenje, je potrebno pisni vlogi iz prejšnjega odstavka namesto kopije gradbenega dovoljenja priložiti dokazilo o lastništvu stavbe ali dela stavbe (kopija zemljiško-knjižnega izpiska, ki ne sme biti starejši kot eno leto ali drugo dokazilo o lastništvu), ali pisno soglasje solastnikov, če je obseg predviden na posebnem skupnem delu v etažni lastnini.

(5) Poleg naštetih dokumentov, lahko sistemski operater zahteva še druge dokumente, ki jih potrebuje za izdajo soglasja.

(6) Potencialni uporabnik lahko določi pooblaščenca, ki ga zastopa v postopku izdaje soglasja k priključitvi. V tem primeru je potrebno pisni vlogi za izdajo soglasja k priključitvi priložiti tudi izjavo – pooblastilo o zastopanju.

5. NAPRAVE ZA REGULACIJO TLAKA

9. člen

Pri zamenjavi naprave za regulacijo tlaka zemeljskega plina zaradi sprememb na notranji plinski napeljavi ali zaradi povečanega obsega oskrbe končnega odjemalca stroški doba ve in vgradnje naprave bremenijo končnega odjemalca.

6. UPORABA NOTRANJE PLINSKE NAPELJAVE IN PRAVICA FIZIČNEGA DOSTOPA DO NAPELJAVE

10. člen

(1) Uporaba notranje plinske napeljave ne sme povzročati motenj pri obratovanju drugih plinskih napeljav in motenj pri obratovanju naprav in napeljav, ki jih upravlja sistemski operater.

(2) Končni odjemalec je dolžan sistemskemu operaterju na njegovo zahtevo omogočiti dostop do merilnega mesta, tako da ta lahko neposredno odčita stanje merilne naprave oziroma nemoteno izvajajo drugi posegi in postopki, povezani z merilnim mestom.

(3) Končni odjemalec je dolžan sistemskemu operaterju na njegovo zahtevo omogočiti dostop do naprav za regulacijo tlaka zemeljskega plina in drugih plinskih naprav in napeljav, ki jih upravlja sistemski operater, zaradi pregledov, vzdrževanja, nadzora, preverjanja poškodb in okvar.

(4) Če končni odjemalec z obratovanjem svojih energetskih objektov, naprav ali napeljav ogroža življenje ali zdravje ljudi ali ogroža premoženje ali če končni odjemalec ob pomanjkanju zemeljskega plina ne upošteva posebnih ukrepov o omejevanju odjema zemeljskega plina iz omrežja, lahko sistemski operater nemudoma ukrepa in brez predhodnega obvestila končnemu odjemalcu ustavi distribucijo zemeljskega plina.

(5) Izvajalec posameznih del na notranji plinski napeljavi je odgovoren za upoštevanje tehničnih in drugih predpisov za varno obratovanje in pravilno izvedbo, predajo v uporabo, zaplinjanje in poučitev končnega odjemalca o pravilnem ravnanju z napravami in napeljavami zemeljskega plina, ki so v lasti in upravljanju končnega odjemalca.

7. PRIKLJUČITEV NA OMREŽJE

11. člen

(1) Uporabnik mora za vsako priključitev na distribucijsko omrežje ali njeno spremembo pridobiti soglasje sistema operaterja za priključitev.

(2) Soglasje za priključitev je treba pridobiti tudi pri:

- spremembi ali rekonstrukciji priključka,
- spremembi tehničnih karakteristik priključnega plinovoda,
- združevanju več priključkov ali izvedbi dodatnega priključka.

(3) Na enem priključku je lahko priključen le en končni odjemalec.

(4) Skupna kotlovnica z enim odjemnim mestom v večstanovanjski stavbi ali kot del druge stavbe, ki služi večstanovanjski stavbi kot celoti ali več stanovanjskim stavbam ali drugim nepremičninam, se obravnava kot en končni odjemalec.

12. člen

(1) O izdaji ali zavrnitvi soglasja za priključitev odloča sistemski operater z odločbo v upravnem postopku.

(2) Postopek priključitve se začne z vložitvijo pisne vloge za izdajo soglasja za priključitev, ki mora vsebovati vsaj:

- osnovne podatke o vlagatelju vloge za izdajo soglasja,
- dokazilo o lastništvu objekta oziroma pravici razpolaganja z objektom,
- podatke o plinskih napravah in napeljavah,
- želeno mesto priključitve,
- datum predvidenega začetka uporabe priključka,
- posebnosti odjema in tehnologije uporabe zemeljskega plina.

(3) Sistemski operater lahko zavrne soglasje, če:

- bi zaradi priključitve prišlo do večjih motenj v oskrbi,
- niso izpolnjeni predpisani tehnični normativi in pogoji, potrebni za zagotavljanje nemotenega in varnega delovanja omrežja,
- je na obstoječem priključku že priključen drug končni odjemalec,
- če bi priključitev sistemskemu operaterju povzročila nastanek nesorazmernih stroškov, ki jih uporabnik ni pripravljen kriti sam.

13. člen

(1) V soglasju za priključitev morajo biti navedeni pogoji za priključitev, mesto in predviden čas priključitve, plačilo morebitnih nesorazmernih stroškov priključitve in tehnični pogoji v skladu s predpisi.

(2) Če so izpolnjeni pogoji za izdajo soglasja za priključitev, vendar zaradi nesorazmernih stroškov priključitev ni upravičena, izda sistemski operater soglasje s pogojem, da uporabnik krije tisti del stroškov, ki povzročajo nesorazmernost.

(3) O pritožbi zoper odločbo o izdaji ali zavrnitvi soglasja za priključitev odloča Javna agencija Republike Slovenije za energijo.

(4) Soglasje za priključitev velja največ dve leti. V tem času lahko uporabnik sklene pogodbo o priključitvi s sistemskim operaterjem, sistemski operater pa ga je dolžan priključiti na distribucijsko omrežje v skladu s pogoji iz soglasja za priključitev.

14. člen

(1) Po dokončnosti soglasja za priključitev sistemski operater in uporabnik skleneta pogodbo o priključitvi, ki ureja vsaj naslednje medsebojne pravice in obveznosti:

- lastništvo in upravljanje merilne naprave, vzdrževanje merilne naprave in napeljave,
- razmejitev lastništva omrežja in notranje plinske napeljave,
- mesto in prehod lastništva zemeljskega plina,
- potrebni obseg del ter rok izvedbe priključka,
- predvideni rok sklenitve pogodbe o dostopu in predvideni začetek uporabe distribucijskega omrežja,
- glavne tehnične lastnosti priključka,
- morebitne stroške priključitve, če bi priključitev povzročila sistemskemu operaterju nesorazmerne stroške.

(2) Za sklenitev pogodbe o priključitvi uporabnik posreduje sistemskemu operaterju potrebne podatke.

15. člen

Sistemski operater zagotavlja uporabniku neposredno fizično priključitev na omrežje z izvedbo priključnega plinovoda in vgradnjo merilne naprave. Za ta dela lahko pooblasti tudi druge pravne ali fizične osebe, ki izpolnjujejo pogoje po zakonu in podzakonskih predpisih, izdanih na njegovi podlagi.

16. člen

(1) Uporabnik mora dovoliti namestitev glavne plinske zaporne pipe na dostopnem mestu, to je na točki vstopa priključnega plinovoda v zgradbo ali v bližini tega. Glavna plinska zaporna pipa mora biti vedno dostopna sistemskemu operaterju, intervencijskim službam in končnemu odjemalcu.

(2) Omarica z glavno plinsko zaporno pipo in namestitev sta za končnega odjemalca brezplačni.

(3) Uporabnik mora dovoliti odstranitev priključnega plinovoda in potrebnih glavnih plinovodov po preteku treh let po prenehanju pogodbe o dostopu, če je to potrebno.

(4) Uporabnik ne sme posegati v priključni plinovod.

8. DOSTOP DO OMREŽJA

17. člen

(1) Dostop do distribucijskega omrežja se uredi s pogodbo o dostopu, ki jo pred začetkom uporabe distribucijskega omrežja skleneta sistemski operater in končni odjemalec.

(2) Končni odjemalec ima pravico do dostopa do distribucijskega omrežja za izvršitev pogodb o dobavi, razen če mu je v skladu z Energetskim zakonom, drugimi predpisi in s tem aktom dostop zavrnjen.

(3) Distribucijska zmogljivost, ki si jo zagotovi končni odjemalec s pogodbo o dostopu, ne more biti večja, kot jo omogoča priključek, za katerega je izdano soglasje za priključitev.

(4) Novi končni odjemalec ali končni odjemalec, ki mu bo pogodba o dostopu potekla, mora predložiti sistemskemu operaterju zahtevo za dostop do omrežja najmanj dva meseca pred želenim datumom dostopa.

18. člen

(1) Za uveljavitev pravice dostopa do distribucijskega omrežja mora končni odjemalec sistemskemu operaterju predložiti vsaj naslednje podatke, ki so tudi sestavni deli pogodbe o dostopu:

- ime in naziv končnega odjemalca,
- datum začetka in konca distribucije zemeljskega plina,
- lokacijo prevzemnega in predajnega mesta,
- največjo distribuirano zmogljivost, izraženo v Sm^3/h (tehnično določena ali pogodbeno priključna vrednost),
- pogodbeni največji dnevni odjem, izražen v Sm^3/dan , za vse končne odjemalce z letnim odjemom 70.001 Sm^3 in več,
- predvideno količino zemeljskega plina, izraženo v Sm^3 , za naslednje leto,
- podatke o plinskih trošilih in namenu uporabe zemeljskega plina za določitev obremenitvenega profila,
- želeni najnižji in najvišji tlak na prevzemnem in predajnem mestu,
- navedbo dobavitelja zemeljskega plina in pripadajoče bilančne skupine,
- zelene posebnosti zunaj določil tega akta.

(2) Če dobavitelj oziroma druga pooblaščenca oseba ureja dostop do omrežja v imenu in za račun končnega odjemalca, mora predložiti pooblastilo končnega odjemalca.

19. člen

(1) Sistemski operater mora na podlagi podatkov, posredovanih v zahtevi za dostop, preveriti pretočno-tlačne razmere v distribucijskem omrežju, možnost ali nemožnost dostopa, dan, od katerega je mogoč začetek uporabe dostopa in morebitne dograditve ali rekonstrukcije distribucijskega omrežja.

(2) Če pride pri končnem odjemalcu do spremembe tehničnih podatkov ali pogojev, določenih v pogodbi o dostopu, mora končni odjemalec vložiti pri sistemskem operaterju novo zahtevo za dostop do omrežja.

20. člen

(1) Sistemski operater in končni odjemalec pred začetkom uporabe distribucijskega omrežja skleneta pogodbo o dostopu do omrežja, ki vsebuje podatke iz prvega odstavka 18. člena tega akta in:

- pravico do distribucije zemeljskega plina v določeni smeri in v vnaprej določenem času in pretoku,
- predajni tlak na predajnem mestu in dovoljeno odstopanje,
- največji zagotovljeni pretok zemeljskega plina,
- minimalni zagotovljeni pretok zemeljskega plina,
- ceno dostopa do distribucijskega omrežja,
- način plačila,
- čas veljavnosti pogodbe,
- način ugotavljanja distribuiranih količin zemeljskega plina za končnega odjemalca,
- določitev obračunskega obdobja,
- dodatne storitve in cene dodatnih storitev.

(2) Pri odjemu, ki se lahko prekine, se sistemski operater in končni odjemalec s pogodbo dogovorita tudi za način posredovanja podatkov o značilnostih tega odjema.

(3) Če želi končni odjemalec, ki ni lastnik notranje plinske napeljave, priključene na distribucijsko omrežje, sam urediti dostop do distribucijskega omrežja, mora ob sklenitvi pogodbe o dostopu predložiti pisno soglasje lastnika notranje plinske napeljave, s katerim dovoljuje končnemu odjemalcu, da si uredi in uporablja dostop do omrežja na tem odjemnem mestu.

21. člen

(1) Sistemski operater posreduje pogodbo o dostopu po pošti ali jo končnemu odjemalcu osebno vroči.

(2) Prejeto pogodbo o dostopu končni odjemalec podpisše in vrne sistemskemu operaterju najpozneje v 15 dneh po prejemu.

(3) Če pogodba o dostopu ni sklenjena, dobava plina ni mogoča.

22. člen

(1) Če dostop do distribucijskega omrežja ni mogoč, sistemski operater pošlje končnemu odjemalcu obvestilo o zavrnitvi dostopa z utemeljeno obrazložitvijo.

(2) Če pogodba o dostopu ni sklenjena v dveh mesecih po prejemu zahtevka za sklenitev pogodbe o dostopu ali če končni odjemalec v tem roku ni prejel obvestila o zavrnitvi dostopa, se šteje, da je dostop do distribucijskega omrežja zavrnjen.

23. člen

Distribucija zemeljskega plina se lahko začne izvajati takoj po sklenitvi pogodbe o dostopu, če lahko sistemski operater glede na obstoječe zmogljivosti zagotovi dostop do distribucijskega omrežja brez dodatnih rekonstrukcij ali dograditev obstoječega priključnega plinovoda ali odjemnega mesta.

24. člen

(1) Spremembe in dopolnitve pogodbe o dostopu so dovoljene le v pisni obliki in s soglasjem obeh pogodbenih strank.

(2) Končni odjemalec, ki ima sklenjeno pogodbo o dostopu, mora sistemskemu operaterju sporočiti vse morebitne spremembe podatkov iz 20. člena tega akta, ki nastanejo po sklenitvi pogodbe o dostopu, skupaj z dokazili o nastalih spremembah. Spremembe sporoči pisno v 15 dneh po nastanku sprememb.

24.a člen

V primeru univerzalnega pravnega nasledstva vstopi univerzalni pravni naslednik v pravice in obveznosti iz pogodbe o

dostopu, sklenjene med dosedanjim končnim odjemalcem in sistemskim operaterjem. Univerzalni pravni naslednik končnega odjemalca je dolžan takoj po nastanku spremembe obvestiti sistemskega operaterja o nastali spremembi.

25. člen

(1) V primeru odsvojitve stavbe ali dela stavbe, v katero se distribuira zemeljski plin in katere lastnik je dosedanji končni odjemalec, se pogodba o dostopu lahko prenese na pravno ali fizično osebo, ki je na podlagi pravnega posla pridobila lastninsko pravico na stavbi ali delu stavbe. Dosedanji in novi končni odjemalec sta dolžna o prenosu pogodbe obvestiti sistemskega operaterja.

(2) Obvestilo iz prejšnjega odstavka vsebuje:

- ime in priimek oziroma naziv ter naslov dosedanjega končnega odjemalca,

- ime in priimek oziroma naziv ter naslov, EMŠO oziroma registrsko številko ali davčno številko novega končnega odjemalca,

- priloženo fotokopijo listine o prenosu lastninske pravice,
- številko in naslov predajnega mesta iz pogodbe o dostopu,

- podpisano izjavo novega končnega odjemalca na obrazcu sistemskega operaterja, da vstopa v že sklenjeno pogodbeno razmerje,

- podpisano izjavo dosedanjega in novega končnega odjemalca o stanju števca na dan prenosa.

(3) Po prejemu obvestila, ki vsebuje vse podatke iz prejšnjega odstavka, preide pogodbeno razmerje med dosedanjim končnim odjemalcem in sistemskim operaterjem na novega končnega odjemalca takoj, ko sistemski operater privoli v prenos pogodbe. Privolitev mora biti dana v pisni obliki. Če sistemski operater ne privoli v prenos pogodbe, mora o tem obvestiti novega in dosedanjega končnega odjemalca ter navede razlog zavrnitve.

26. člen

(1) Za neupravičen odjem zemeljskega plina se šteje:

- odjem zemeljskega plina brez sklenjene pogodbe o dostopu,

- odjem zemeljskega plina brez sklenjene pogodbe o dobavi,

- odjem zemeljskega plina, ki ni merjen z merilno napravo za ugotavljanje količin zemeljskega plina,

- odjem zemeljskega plina, merjen z merilno napravo, ki ni overjena pri akreditiranem kontrolnem organu.

(2) Dokazno breme za neupravičen odjem je na strani sistemskega operaterja. O neupravičenem odjemu sistemski operater pisno obvesti končnega odjemalca.

(3) Če ni mogoče sporazumno ugotoviti časa trajanja neupravičenega odjema zemeljskega plina, se neupravičen odjem obračuna od dneva začetka zadnjega obračunskega obdobja. Neupravičena uporaba distribucijske zmogljivosti se obračuna v skladu s predpisi, ki urejajo obračunavanje omrežnine za distribucijsko omrežje.

(4) Če ni mogoče sporazumno ugotoviti količin zemeljskega plina, ki so odvzete med trajanjem neupravičenega odjema, se določijo na podlagi srednjih vrednosti predanih količin v obdobju pred neupravičenim odjemom oziroma na podlagi standardnih obremenitvenih profilov.

(5) V primeru neupravičenega odjema zemeljskega plina sistemski operater zaračuna stroške, ki jih ima v zvezi z neupravičenim odjemom, končnemu odjemalcu.

9. PREVZEM ZEMELJSKEGA PLINA

27. člen

(1) Uporabnik oziroma odjemalec pri predaji zemeljskega plina na prevzemnem mestu preda zemeljski plin sistemskemu operaterju v skladu s predpisi, ki urejajo dejavnost sistemskega operaterja, oziroma z zahtevanimi certifikati o sestavi

zemeljskega plina. Lastnosti zemeljskega plina so določene v predpisih, ki urejajo sistemska obratovalna navodila.

(2) Če obveznosti uporabnika oziroma odjemalca iz prejšnjega odstavka niso izpolnjene, lahko sistemski operater zavrne prevzem zemeljskega plina ter o tem obvesti Javno agencijo Republike Slovenije za energijo, uporabnika oziroma odjemalca in sistemskega operaterja prenosnega omrežja zemeljskega plina.

(3) Šteje se, da odjemalec prevzame zemeljski plin na predajnem mestu v enaki kakovosti, kot je bila predana v distribucijsko omrežje. Če odjemalec ne soglaša s kakovostjo zemeljskega plina, prevzetega na prevzemnem mestu, je dokazno breme na strani dobavitelja.

28. člen

(1) Nazivna moč trošila je moč, ki jo deklarira proizvajalec naprave in je zapisana na napravi oziroma v tehnični dokumentaciji trošila.

(2) Priključna moč trošil na odjemnem mestu je enaka vsoti nazivnih moči plinskih trošil.

(3) Obračunska moč je pogodbeno dogovorjena moč trošil na odjemnem mestu in je lahko enaka ali manjša od vsote nazivnih moči plinskih trošil, ki imajo možnost oskrbe s plinom prek odjemnega mesta. V tem primeru mora biti odjem takega odjemnega mesta merjen s tarifno spominsko enoto za ugotavljanje dnevne in urne predaje zemeljskega plina.

(4) Sistemski operater za potrebe obračuna omrežnine upošteva obračunsko moč trošil uporabnika.

10. MERJENJE IN NAPAKE PRI MERJENJU

29. člen

(1) Tip, velikost in mesto namestitve merilne naprave določi projektant v skladu s tem aktom, sistemskimi obratovalnimi navodili in pogoji sistemskega operaterja.

(2) Vsaka merilna naprava mora imeti žig pristojnega organa.

(3) Merilno napravo vgradi sistemski operater.

(4) Redne preglede merilne naprave v zakonsko določenem roku in zamenjavo dotrajane merilne naprave opravlja sistemski operater v skladu s predpisi.

(5) Sistemski operater hrani merilno napravo še 15 dni po zamenjavi. V tem času ima končni odjemalec možnost kontrole stanja merilne naprave, po tem času pa se odstrani oziroma po pregledu pristojnega organa namesti na novo odjemno mesto.

(6) Sistemski operater in končni odjemalec imata poleg rednih pregledov vedno pravico nadzirati točnost merilne naprave. Če se pri preizkusu na zahtevo končnega odjemalca izkaže, da je točnost merilne naprave zunaj dopustnih meja, bremenijo stroški pregleda sistemskega operaterja, v nasprotnem primeru pa končnega odjemalca.

(7) Če se ugotovi, da so zaradi okvare merilne naprave, ki je nastala brez krivde končnega odjemalca, količine predanega zemeljskega plina nepravilno merjene oziroma registrirane, se na podlagi dokumentiranih podatkov izmerjene količine zemeljskega plina sporazumno popravijo za čas od zadnje kontrole merilne naprave do ugotovitve nepravilnosti, vendar za največ 12 mesecev od dneva, ko so bile ugotovljene nepravilnosti. Pri tem je treba upoštevati vse okoliščine, v katerih je končni odjemalec odjemal zemeljski plin v času, ko so merilne naprave nepravilno merile oziroma registrirale količine predanega zemeljskega plina.

(8) Če ne pride do sporazumnega popravka izmerjenih količin, se popravek izvede tako, da se predane količine zemeljskega plina za obračunsko obdobje, v katerem merilne naprave niso pravilno merile oziroma registrirale teh količin, določi na podlagi srednjih vrednosti predanih količin, v času pred nastankom okvare in po odpravi okvare, z upoštevanjem dinamike distribucije zemeljskega plina, vendar ne za več kot 12 mesecev.

(9) Če gre za novega končnega odjemalca, se v primeru iz prejšnjega odstavka poraba določi na podlagi primerljivega odjema.

30. člen

Če sistemski operater zaradi odsotnosti končnega odjemalca ali zaradi drugih razlogov na strani končnega odjemalca ni mogel odčitati merilne naprave, je končni odjemalec dolžan na podlagi prejetega obvestila sporočiti sistemskemu operaterju pravilen odčitek v roku in na način, ki ga določi sistemski operater. Če končni odjemalec ne sporoči odčitka v določenem roku ali sistemskemu operaterju ne omogoči dostopa do merilne naprave, mu sistemski operater določi količino predanega zemeljskega plina glede na njegovo dinamiko odjema zemeljskega plina za obdobje najmanj enega leta.

11. OBREMITVENI PROFILI

31. člen

(1) Sistemski operater končnemu odjemalcu določi obremenitveni profil.

(2) V primeru vgrajene merilne naprave brez tarifne spominske enote sistemski operater določi končnemu odjemalcu standardni obremenitveni profil na osnovi odjema zadnjih dveh let.

(3) V primeru, da nov odjemalec še nima določenega lastnega obremenitvenega profila, se upošteva postopek določanja odjema zemeljskega plina po odjemnih mestih v skladu s predpisi, ki urejajo delovanje trga z zemeljskim plinom.

12. NAČIN PLAČIL IN POSTOPEK OPOMINJANJA

32. člen

(1) Sistemski operater končnemu odjemalcu zaračunava ceno za uporabo omrežja in druge dogovorjene obveznosti v skladu s predpisi, ki urejajo dejavnost sistemskega operaterja.

(2) Če sistemski operater opravlja storitve, ki niso krite s prihodkom iz naslova uporabe omrežja, mora izdati cenik in ga objaviti na spletni strani.

(3) Če sistemski operater končnemu odjemalcu na istem računu ob ceni za uporabo omrežja zaračuna še druge storitve v skladu s prejšnjim odstavkom, mora biti cena za uporabo omrežja na računu izkazana ločeno od drugih postavk.

(4) Končni odjemalec je dolžan sistemskemu operaterju plačati ceno za uporabo omrežja in druge obveznosti v plačilnem roku, navedenem na izstavljenem računu. Če račun ni poravnan pravočasno, sistemski operater zaračuna zakonske zamudne obresti od zapadlosti računa do dneva plačila.

(5) Če se končni odjemalec ne strinja z izdanim računom, lahko le-tega ugovarja do datuma njegove zapadlosti. Ugovor ne zadrži plačila nespornega dela računa.

33. člen

(1) Sistemski operater izstavi račun za vsako obračunsko obdobje na podlagi podatkov o distribuirani količini zemeljskega plina. Za vse odjemalce znaša obračunsko obdobje en mesec.

(2) Sistemski operater in končni odjemalec lahko skleneta pisni dogovor za krajše obdobje odčitavanja merilnih naprav in s tem sporazumno določita krajše obračunsko obdobje.

34. člen

(črtan)

35. člen

(1) Če končni odjemalec v 15 dneh po zapadlosti posameznega računa tega ne poravna, ga sistemski operater z opominom pozove k plačilu zapadlih obveznosti v naknadnem roku, ki ne sme biti krajši od 15 dni od dneva prejema opomina.

(2) Če končni odjemalec tudi v dodatno določenem roku ne poravna cene za uporabo omrežja, ga sistemski operater obvesti o ustavitvi distribucije zemeljskega plina. Rok od prejema obvestila o ustavitvi distribucije zemeljskega plina do dejanske ustavitve ne sme biti krajši od 15 dni.

(3) Po preteku roka iz prejšnjega odstavka lahko sistemski operater ustavi distribucijo zemeljskega plina zaradi neporavnanih obveznosti, ki izhajajo iz plačila cene za uporabo omrežja, ob upoštevanju 28. člena uredbe o delovanju trga z zemeljskim plinom, kadar je končni odjemalec gospodinjstvi odjemalec.

(4) Ko so odpravljeni razlogi za ustavev, sistemski operater ponovno omogoči distribucijo zemeljskega plina na stroške končnega odjemalca.

13. DOLŽNOSTI OBVEŠČANJA

36. člen

(1) Sistemski operater in odjemalec ali uporabnik sta dolžna medsebojno posredovati informacije glede izpolnjevanja pogodbenih obveznosti in zagotavljanja medsebojne operativnosti distribucijskega omrežja.

(2) V primeru motene distribucije je sistemski operater dolžan o tem seznaniti odjemalca oziroma uporabnika.

(3) Sistemski operater najmanj enkrat na leto seznaniti odjemalca s podatki o gibanju in značilnostih porabe zemeljskega plina. Obvestilo vsebuje vsaj letno porabo zemeljskega plina za odjemno mesto po posameznih mesecih na podlagi izmerjenih vrednosti.

(4) Sistemski operater lahko prekine distribucijo zemeljskega plina v primerih, ki jih določa Energetski zakon. O predvideni prekinitvi v pisni obliki pravočasno obvesti odjemalce. Kot pravočasno obvestilo se šteje obvestilo, poslano najmanj sedem dni pred pričetkom del. Če gre za širši krog odjemalcev, pa preko sredstev javnega obveščanja vsaj 48 ur pred prekinitvijo.

(5) V primeru nepredvidenih del lahko sistemski operater, če je to nujno zaradi varnosti, zaradi čimprejšnje vzpostavitve nemotenega delovanja ali zaradi drugih upravičenih razlogov, začasno prekine distribucijo zemeljskega plina. O dogodku mora z navedbo predvidenega časa za odpravo nastalih motenj nemudoma obvestiti prizadete odjemalce.

14. ZAMENJAVA DOBAVITELJA

37. člen

(1) Zamenjava dobavitelja zemeljskega plina je postopek, v katerem končni odjemalec zamenja obstoječega dobavitelja zemeljskega plina z novim dobaviteljem zemeljskega plina v okviru obstoječe pogodbe o dostopu. Pri zamenjavi dobavitelja končni odjemalec obdrži pravico dostopa do distribucijskega omrežja, ki jo je pridobil s pogodbo o dostopu.

(2) Končni odjemalec, priključen na omrežje zemeljskega plina, ima pravico do zamenjave dobavitelja brez plačila stroškov, ki nastanejo v postopku zamenjave.

38. člen

Zamenjava dobavitelja za posamezno odjemno mesto se izvede prvega dne v mesecu, če je nova pogodba o dobavi prijavljena pri sistemskem operaterju, na omrežje katerega je končni odjemalec priključen, do vključno desetega dne predhodnega meseca.

39. člen

(1) Končni odjemalec, ki želi zamenjati dobavitelja, mora novemu dobavitelju posredovati pisno vlogo, ki vsebuje vsaj naslednje:

- naziv končnega odjemalca,
- podatke o obstoječem dobavitelju zemeljskega plina,

- podatke o sistemskem operaterju,
- osnovne lastnosti odjemnega mesta (predajno mesto, identifikacijska številka odjemnega mesta, obremenitveni profil),

– predlagani datum začetka dobave zemeljskega plina od novega dobavitelja,

– morebitno pooblastilo novemu dobavitelju zemeljskega plina, da v imenu končnega odjemalca uredi zamenjavo dobavitelja.

(2) Dobavitelji lahko imajo standardizirane vloge za zamenjavo dobavitelja, ki so končnim odjemalcem dostopne na njihovih spletnih straneh.

40. člen

(1) Če namerava novi dobavitelj prevzeti končnega odjemalca, o tem pisno obvesti končnega odjemalca, sistemskega operaterja, na katerega omrežje je končni odjemalec priključen, in obstoječega dobavitelja v treh delovnih dneh po prejemu vloge.

(2) Obvestilo sistemskemu operaterju iz prejšnjega odstavka vsebuje tudi predviden datum dejanske zamenjave dobavitelja.

41. člen

Če novi dobavitelj ni zainteresiran prevzeti gospodinjstvega odjemalca, ga je dolžan o tem obvestiti v treh delovnih dneh po prejemu vloge iz 39. člena tega akta.

42. člen

Sistemski operater, na katerega omrežje je priključen končni odjemalec, po prejemu obvestila iz 40. člena tega akta posreduje novemu dobavitelju v petih delovnih dneh vsaj:

- naziv končnega odjemalca,
- naslov odjemnega mesta,
- identifikacijsko številko odjemnega mesta,
- dodeljeno velikost in obdobje zakupa zmogljivosti,
- obremenitveni profil odjema odjemalca.

43. člen

(1) Novi dobavitelj pošlje podpisano pogodbo o dobavi končnemu odjemalcu v dveh izvodih v treh delovnih dneh po prejemu podatkov iz prejšnjega člena. Končni odjemalec prejeta izvoda pogodbe podpiše in enega vrne novemu dobavitelju najpozneje v osmih delovnih dneh. Če končni odjemalec ne vrne podpisane pogodbe v določenem roku, se šteje, da odstopa od pogodbe in ostaja pri obstoječem dobavitelju.

(2) Ob sklenitvi nove pogodbe o dobavi končni odjemalec odpove obstoječo pogodbo o dobavi. Končni odjemalec lahko pooblasti novega dobavitelja, da v njegovem imenu uredi odpoved obstoječe pogodbe o dobavi.

(3) Po sklenitvi nove pogodbe o dobavi novi dobavitelj prijavljuje v treh delovnih dneh novo pogodbo o dobavi sistemskemu operaterju tako, da mu posreduje vsaj:

- naziv končnega odjemalca,
- podatke o odjemnem mestu,
- predvideno količino zemeljskega plina, izraženo v Sm³,
- podatke o novem dobavitelju,
- čas trajanja nove pogodbe o dobavi,
- izjavo o odpovedi obstoječe pogodbe o dobavi,
- izjavo o sklenitvi nove pogodbe o dobavi.

44. člen

Če končni odjemalec za isto odjemno mesto sklene več pogodb o dobavi z enako časovno veljavnostjo dobave, sistemski operater pri izvedbi zamenjave dobavitelja upošteva vrstni red prispelih obvestil iz zadnjega odstavka prejšnjega člena.

45. člen

(1) Sistemski operater, na katerega omrežje je priključen končni odjemalec, odčita stanje merilnih naprav končnega odje-

malca, za katere se je zamenjal dobavitelj. Te odčitke vključno s podatki o uporabljeni zmogljivosti in uporabljenih sistemskih storitvah v zadnjem obračunskem obdobju pred menjavo, če so povezani z zaračunavanjem teh stroškov obstoječemu dobavitelju, sistemski operater posreduje obstoječemu in novemu dobavitelju ter končnemu odjemalcu zemeljskega plina.

(2) Če končni odjemalec na odjemnem mestu nima merilne naprave s tarifno spominsko enoto oziroma sistemski operater nima zagotovljenega daljinskega prenosa podatkov z odjemnega mesta, sistemski operater odčita števnico stanje merilne naprave v petih delovnih dneh pred oziroma po datumu dejanske zamenjave dobavitelja. Pri določitvi števnice stanja merilne naprave na dan dejanske zamenjave dobavitelja se upošteva standardni obremenitveni profil odjema končnega odjemalca.

(3) Na podlagi dogovora končni odjemalec sistemskemu operaterju sporoči števnico stanje merilne naprave na dan dejanske zamenjave dobavitelja.

(4) Končni odjemalec, obstoječi in novi dobavitelj imajo pravico preveriti odčitano in dejansko števnico stanje merilne naprave na lastne stroške.

(5) Stroški odčitavanja števnice stanja merilne naprave, ki nastanejo sistemskemu operaterju v skladu z aktom, ki ureja obračunavanje omrežnine, se krijejo iz zneska za meritve.

(6) Če stroški odčitavanja števnice stanja merilne naprave presegajo obveznosti sistema operaterja iz prejšnjega odstavka, lahko sistemski operater od novega dobavitelja zahteva povrnitev stroškov, povezanih z odčitavanjem.

46. člen

Ugotovljeno števnico stanje merilne naprave je stanje, na podlagi katerega obstoječi dobavitelj končnemu odjemalcu zaračuna dobavljeni zemeljski plin na podlagi obstoječe pogodbe o dobavi. Števnico stanje merilne naprave je tudi začetno stanje v zvezi z zemeljskim plinom, ki ga bo dobavil novi dobavitelj.

15. POSEBNA RAZMERJA

47. člen

Skupno odjemno mesto je odjemno mesto v stanovanjski, poslovni ali stanovanjsko-poslovni stavbi, na katerem se meri poraba zemeljskega plina za več pravnih in/ali fizičnih oseb skupaj. V tem primeru se več pravnih in/ali fizičnih oseb, ki odjemajo zemeljski plin na skupnem odjemnem mestu, obravnava kot en končni odjemalec.

48. člen

Pravne in/ali fizične osebe, ki se v skladu s prejšnjim členom obravnavajo kot en končni odjemalec, sklenejo z dobaviteljem zemeljskega plina le eno pogodbo o dobavi zemeljskega plina za skupno odjemno mesto.

49. člen

(1) Sistemski operater sklene za skupno odjemno mesto eno pogodbo o dostopu s končnim odjemalcem iz 47. člena, ki je dolžan sistemskemu operaterju pred sklenitvijo pogodbe o dostopu za skupno odjemno mesto pisno posredovati sporazumno določen delilnik stroškov, s katerim razdelijo celotno obveznost plačila omrežnine in drugih storitev na skupnem odjemnem mestu.

(2) Ključ delitve stroškov oziroma njegove spremembe morajo biti posredovane sistemskemu operaterju najmanj 15 dni pred začetkom distribucije zemeljskega plina oziroma pred zahtevano spremembo.

(3) Sistemski operater na podlagi sporazuma iz prvega odstavka izstavi račun končnemu odjemalcu.

(4) Vse spremembe delilnika stroškov na skupnem odjemnem mestu morajo biti sistemskemu operaterju posredovane v pisni obliki najpozneje do dvajsetega dne tekočega meseca. Sistemski operater upošteva nov delilnik stroškov s prvim na-

slednjim obračunom. Če sistemski operater ne prejme v določenem roku delilnika stroškov, obračuna stroške omrežnine po zadnjem prejetem delilniku.

(5) Odpoved pogodbe o dostopu za skupno odjemno mesto velja, če jo pisno poda končni odjemalec iz 47. člena na podlagi pisnega sporazuma pravnih in/ali fizičnih oseb. Z dnem prejema odpovedi začne teči odpovedni rok.

16. POGODBA O DOBAVI

50. člen

(1) Pogodba o dobavi, ki jo skleneta dobavitelj in gospodinjski odjemalec oziroma potrošnik, mora vsebovati vsaj:

- naziv in naslov dobavitelja,
- ime, priimek in naslov gospodinjskega odjemalca,
- vrste storitve in stopnjo njihove kakovosti,
- vrste morebitnih dodatnih vzdrževalnih storitev,
- način pridobivanja podatkov o vseh veljavnih cenah in stroških vzdrževanja,
- trajanje pogodbe, pogoje za podaljšanje in prenehanje pogodbe, pravico do odpovedi oziroma odstopa od pogodbe o dobavi,

- kompenzacije in načine izplačil, ki se uporabljajo, če v pogodbi predvidena raven kakovosti storitev ni dosežena,
- načine plačila,
- način reševanja sporov.

(2) Dobavitelj, ki dobavlja zemeljski plin gospodinjskemu odjemalcu, mora pogodbene pogoje objaviti na svoji spletni strani in gospodinjskega odjemalca seznaniti s temi pogoji. Gospodinjskega odjemalca mora dobavitelj seznaniti s pogodbenimi pogoji tudi, če se pogodba o dobavi sklepa po posredniku oziroma pooblaščenca.

51. člen

(1) Dobavitelj, ki dobavlja zemeljski plin gospodinjskemu odjemalcu, pisno obvesti gospodinjskega odjemalca o name-ravani spremembi pogodbenih pogojev in o pravici do odstopa od pogodbe o dobavi, če se s spremembo pogodbenih pogojev ne strinja.

(2) Obvestilo iz prejšnjega odstavka dobavitelj pošlje gospodinjskemu odjemalcu najpozneje do vključno drugega dne v mesecu pred mesecem, ko naj bi sprememba začela veljati.

(3) Dobavitelj, ki dobavlja zemeljski plin gospodinjskemu odjemalcu, pisno obvesti gospodinjskega odjemalca o vsaki spremembi cene najpozneje s prvim naslednjim izdanim računom za dobavljeni zemeljski plin po spremembi cene.

52. člen

Dobavitelj, ki dobavlja zemeljski plin gospodinjskemu odjemalcu, objavi informacije o veljavnih cenah na pregleden način v obliki cenika, kataloga ali na drug ustrezen način, dostopen gospodinjskemu odjemalcu.

53. člen

Gospodinjski odjemalec dobavljeni zemeljski plin plača v skladu s pogodbo o dobavi.

54. člen

Če ima gospodinjski odjemalec pritožbo v zvezi z ravnanjem ali delovanjem dobavitelja, o tem pisno obvesti dobavitelja. Dobavitelj preuči navedbe v obvestilu in odjemalcu pisno odgovori najpozneje v osmih delovnih dneh po prejemu obvestila.

17. PREHODNE IN KONČNE DOLOČBE

55. člen

(1) Pogodbe, sklenjene pred uveljavitvijo tega akta, veljajo, dokler jih pogodbene stranke ne odpovedo oziroma do izteka veljavnosti. Za posamezna pogodbeno določila, ki so v nasprotju s tem aktom, se uporabljajo določila tega akta.

(2) Pri odpovedi pogodbe iz prejšnjega odstavka zaradi zamenjave dobavitelja zemeljskega plina, ostanejo v veljavi določila pogodbe, ki urejajo dostop do distribucijskega omrežja. Do odstopa od pogodbe se šteje, da imajo končni odjemalci do dne poteka roka, do katerega je bila sklenjena pogodba sklenjeno pogodbo o dostopu do distribucijskega omrežja in pogodbo o dobavi zemeljskega plina.

(3) Obstoječa odjemna mesta, za katera končni odjemalci ob uveljavitvi teh splošnih pogojev nimajo sklenjenih pisnih pogodb, ki urejajo dostop do distribucijskega omrežja, oziroma obstoječe pogodbe ne vsebujejo vseh obveznih sestavin iz 20. člena, sistemski operater sam uvrsti v ustrezno odjemno skupino. Sistemski operater razvrsti odjemna mesta na podlagi odjema na istem odjemnem mestu v preteklem obračunskem obdobju ali odjema na primerljivih odjemnih mestih (standardni obremenitveni profil).

56. člen

(1) Sistemski operater je dolžan v šestih mesecih po uveljavitvi teh splošnih pogojev končne odjemalce na znani naslov za posredovanje pošte obvestiti o nadaljevanju pogodbenega razmerja na podlagi teh splošnih pogojev ter jih obvestiti o pogojih, pod katerimi jim bo v prihodnje zagotavljal distribucijo zemeljskega plina, in o možnostih za zamenjavo dobavitelja zemeljskega plina.

(2) Obvestilo iz prejšnjega odstavka vsebuje tudi podatke o razvrstitvi v odjemno skupino v skladu s tretjim odstavkom 55. člena ter pri odjemnih mestih z letnim odjemom zemeljskega plina 70.001 Sm³ in več tudi največji pogodbeni dnevni odjem, ki bo uporabljen za potrebe obračunavanja omrežnine.

57. člen

Z dnem uveljavitve tega akta prenehajo veljati Pogoji za dobavo in odjem plina iz plinovodnega omrežja v Občini Vrhnika (Naš časopis, glasilo občine Vrhnika, Uradne objave, november 1994).

58. člen

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

Št. 1/12-307/08
Vrhnika, dne 23. septembra 2008
EVA 2008-2111-0145

Javno podjetje
Komunalno podjetje Vrhnika, d.o.o.
v.d. direktorja
Stojan Jakin, univ. dipl. inž., l.r.

OBČINE

CELJE

181. Sklep o javni razgrnitvi predloga Sprememb in dopolnitev zazidalnega načrta Šmarjeta (Citrona)

Na podlagi 50. in 60. člena Zakona o prostorskem načrtovanju (ZPNačrt, Uradni list RS, št. 33/07) in 27. člena Statuta Mestne občine Celje (Uradni list RS, št. 41/95, 77/96, 37/97, 50/98, 28/99, 117/00, 108/01 in 70/06) je župan Mestne občine Celje sprejel

S K L E P

o javni razgrnitvi predloga Sprememb in dopolnitev zazidalnega načrta Šmarjeta (Citrona)

I.

Župan Mestne občine Celje odreja javno razgrnitev predloga Sprememb in dopolnitev zazidalnega načrta Šmarjeta (Citrona), ki ga je pod št. 356-08 izdelal načrtovalec LAMAL d.o.o., Teharje in je v skladu z Odlokom o spremembah in dopolnitvah prostorskih sestavin dolgoročnega plana Občine Celje za obdobje od leta 1986 do leta 2000 in prostorskih sestavin srednjeročnega družbenega plana Občine Celje za obdobje od leta 1986 do leta 1990 za območje Mestne občine Celje–Celjski prostorski plan (Uradni list SRS, št. 40/86, 4/88, Uradni list RS, št. 18/91, 54/94, 25/98, 86/01).

II.

Območje sprememb in dopolnitev zazidalnega načrta Šmarjeta (Citrona) obsega zemljišča s parc. št. 1155/13, 1155/20 in 1224/2 vse k.o. Škofja vas, ki predstavljajo stavbno zemljišče z obstoječim poslovnim objektom, investitor je Citrona d.o.o., Nova Cerkev. Predlog prostorske ureditve podaja možnost gradnje treh enodružinskih stanovanjskih enot na mestu obstoječega poslovnega objekta, ki se odstrani.

III.

Javna razgrnitev predloga Sprememb in dopolnitev zazidalnega načrta Šmarjeta (Citrona) se prične osem (8) dni po objavi v Uradnem listu RS na sedežu Krajevne skupnosti Škofja vas ter v prostorih Mestne občine Celje na Oddelku za okolje in prostor ter komunalno-Sektorju za prostorsko načrtovanje in evropske zadeve, Trg Celjskih knezov 9, Celje ter traja 30 dni.

Pripombe in predloge na javno razgrnjeni predlog lahko podajo vsi zainteresirani. V času javne razgrnitve osnutka bo organizirana javna obravnava, ki jo organizira Mestna občina Celje, Oddelek za okolje in prostor ter komunalno-Sektor za prostorsko načrtovanje in evropske zadeve. Datum in kraj javne obravnave bosta objavljena naknadno. O začetku in trajanju javne razgrnitve predloga in o času ter kraju javne obravnave mora organ krajevne skupnosti na primeren način obvestiti krajanje.

IV.

V osmih dneh po preteku javne razgrnitve mora pristojni organ krajevne skupnosti posredovati pripombe in svoja stališča županu Mestne občine Celje. Če v tem roku pripomb ni, se šteje, da se krajevna skupnost strinja s predlogom.

Pripombe in stališča iz prejšnjega odstavka ter druge pripombe in predloge, ki so jih podale fizične ali pravne osebe, se pošljejo županu Mestne občine Celje. Le-ta zavzame do njih

stališče, ki ga posreduje v potrditev Mestnemu svetu Mestne občine Celje.

V.

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

Št. 3505-00003/2008 4200 MGM
Celje, dne 6. januarja 2009

Župan
Mestne občine Celje
Bojan Šrot l.r.

182. Cenik daljinskega ogrevanja za stanovanjske prostore

Energetika Celje, javno podjetje, d.o.o., Smrekarjeva 1, Celje, skladno s 97. členom Energetskega zakona objavlja

C E N I K

daljinskega ogrevanja za stanovanjske prostore

OBČINA CELJE

– obračun po merilcih

• variabilni del cene	0,0612 €/KWh
• priključna moč – fiksni del cene	1,5658 €/KW/mes.
• števnina za toplotne števece	
(za stanovanjski odjem)	0,0094 €/m ² /mes.

Cena daljinskega ogrevanja za stanovanjski odjem v Občini Celje za variabilni del cene, velja od 15. 1. 2009, za priključno moč od 1. 11. 2004 in cena števnine od 3. 10. 2007.

OBČINA ŠTORE

– obračun po merilcih

• variabilni del cene	0,0756 €/KWh
• priključna moč – fiksni del cene	1,5768 €/KW/mes.
• števnina za toplotne števece	
(za stanovanjski odjem)	0,0094 €/m ² /mes.

Cena daljinskega ogrevanja za stanovanjski odjem v Občini Štore za variabilni del cene, velja od 15. 1. 2009, za priključno moč od 1. 11. 2004 in cena števnine od 3. 10. 2007.

Vse navedene cene daljinskega ogrevanja za stanovanjski odjem, so oblikovane skladno z Uredbo o oblikovanju cen proizvodnje in distribucije pare in tople vode, za namene daljinskega ogrevanja za tarifne uporabnike (Uradni list RS, št. 38/08), cena števnine pa po sklepu Odbora Energetike Celje, javno podjetje, d.o.o., z dne 3. 10. 2007.

Skladno z ZDDV se na vse navedene cene obračuna še 20% davek na dodano vrednost.

Celje, dne 22. januarja 2009

Energetika Celje
javno podjetje, d.o.o.
mag. Aleksander Mirt l.r.
Direktor

KRŠKO

183. Sklep o javni razgrnitvi dopolnjenega osnutka občinskega podrobnega prostorskega načrta ter okoljskega poročila za »Kompleks Krka Krško«

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 23. 1. 2009 izdaja

S K L E P**o javni razgrnitvi dopolnjenega osnutka občinskega podrobnega prostorskega načrta ter okoljskega poročila za »Kompleks Krka Krško«**

I.

Občina Krško z javnim naznanilom obvešča javnost, da se javno razgrne dopolnjen osnutek občinskega podrobnega prostorskega načrta (OPPN) za »Kompleks Krka Krško«, ki ga je izdelal Savaprojekt d.d. Krško v decembru 2008 ter okoljsko poročilo, ki ga je izdelal Oikos d.o.o. Domžale v novembru 2008.

II.

Dokumentacija bo javno razgrnjena od 3. februarja do 5. marca 2009, v času uradnih ur v prostorih Občine Krško, CKŽ 14, Krško, na Oddelku za urejanje prostora in varstvo okolja ter v prostorih Krajevne skupnosti mesta Krško, CKŽ 23, Krško. Javna obravnava bo izvedena v sredo, 18. februarja, ob 18.00 uri, v sejni sobi »A« Občine Krško.

III.

S tem naznanilom Občina Krško obvešča o poteku javne razgrnitve ter javne obravnave tudi vse lastnike nepremičnin na območju, ki ga obravnava dopolnjen osnutek OPPN, in sicer:

Načrtovane prostorske ureditve za umestitev objektov (območje A): parc. št. 320/1, 758/1, 303/1, 303/7, 189/2, 189/67 in 796/1, vse k.o. Stara vas.

Površine za gradnjo gradbeno inženirskih objektov (območje B), potrebnih za funkcioniranje načrtovanih stavb: parc. št. 189/2, 303/7, 329/1, 331/1, 330, 331/2, 755, 795/1, 801/11, 801/10, 801/12, 327/1, 320/2, 796/1, 320/1, 49/1, 364.S, 50/5, 758/1, 303/1, 811, 161/1, 54/2, 160/3, 160/2, 52, 53/3, 486.S, 742/4, 807, 801/9, 801/5, 801/8, 50/2, 50/3, 50/4, 50/1, 189/65, 798/7, 796/2, 798/8, 819/2, 795/3, 834/3, 834/1, 189/44, 798/1, 834/2, 798/4, 798/3 in 798/2, vse k.o. Stara vas.

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 mesta Krško.

Št. 3505-7/2008 O502

Župan
Občine Krško
Franc Bogovič l.r.

LJUBLJANA

184. Sklep o začetku priprave sprememb in dopolnitev Odloka o prostorsko ureditvenih pogojih za območja urejanja v mestnem središču – za dele območij urejanja CO 1/6 Čopova ulica in CO 1/13 Južni trg

Na podlagi 46. in 57. člena Zakona o prostorskem načrtovanju (Uradni list RS, št. 33/07 in 70/08 – ZVO-1B) in 51. člena Statuta Mestne občine Ljubljana (Uradni list RS, št. 66/07 – uradno prečiščeno besedilo) sprejemam

S K L E P**o začetku priprave sprememb in dopolnitev Odloka o prostorsko ureditvenih pogojih za območja urejanja v mestnem središču – za dele območij urejanja CO 1/6 Čopova ulica in CO 1/13 Južni trg**

1.

Predmet sklepa

S tem sklepom se začne priprava sprememb in dopolnitev Odloka o prostorsko ureditvenih pogojih za območja urejanja v mestnem središču – za dele območij urejanja CO 1/6 Čopova ulica in CO 1/13 Južni trg (v nadaljevanju: PUP).

2.

Ocena stanja in razlogi za pripravo sprememb in dopolnitev PUP

Območji urejanja CO 1/6 Čopova ulica in CO 1/13 Južni trg sta v Dolgoročnem planu občin in mesta Ljubljane za obdobje 1986–2000 za območje Mestne občine Ljubljana (Uradni list SRS, št. 11/86 in Uradni list RS, št. 23/91, 71/93, 62/94, 33/97, 72/98, 13/99, 26/99, 28/99, 41/99, 79/99, 98/99, 31/00, 36/00, 59/00, 75/00, 37/01, 63/02, 52/03, 70/03 – odločba US, 64/04, 69/04, 79/04-3477, 5/06-155) opredeljeni kot površine za osrednje dejavnosti.

Za območji urejanja CO 1/6 Čopova ulica in CO 1/13 Južni trg veljajo določila Odloka o prostorskih ureditvenih pogojih za območja urejanja v mestnem središču (Uradni list SRS, št. 13/88 in Uradni list RS, št. 21/90, 16/91, 35/92, 15/93, 61/94, 34/96, 22/98, 68/99, 77/02, 69/03, 19/07, 95/07, 57/08, 98/08, 110/08-4757). Določila veljavnega prostorskega akta za območje hotela Slon dopuščajo le rekonstrukcijo objekta hotela oziroma nadomestno gradnjo. Za območje urejanja CO 1/13 Južni trg določila prostorskega akta dopuščajo le tekoča vzdrževalna dela na obstoječih objektih in adaptacije, s katerimi se bistveno ne spremenijo njihova zunanost ali zmožljivosti, stavbe pa so namenjene v celoti poslovni funkciji programa mestne magistrale in specializiranega programa ter mestnih inštitucij. V območju Knafljevega prehoda je dopustna odstranitev obstoječih objektov za potrebe priprave stavbnega zemljišča in arheološke raziskave.

Investitor želi zaradi z razvojem naraslih potreb povečati kapacitete objekta hotela Slon, poslovnega objekta Čopova ulica 9 in objekta gostilne As ter razširiti nastanitveno-gostinski program v paviljon ob objektu v sklopu celotne ureditve Knafljevega prehoda. Investitor želi v oziru na njegov program izboljšati urbanistično in arhitekturno zasnovano, optimizirati izrabo, ob tem pa zagotoviti kvalitetnejše možnosti za ureditev zunanjih površin v območju.

Ker obstoječi prostorski akt ne omogoča realizacije name-ravane gradnje, je treba izdelati spremembe in dopolnitve PUP, ki bodo omogočile načrtovan razvoj obravnavnega območja.

3.

Območje sprememb in dopolnitev PUP

Območje sprememb in dopolnitev PUP obsega dele območij urejanja CO 1/6 Čopova ulica in CO 1/13 Južni trg. Območje je zamejeno s Slovensko cesto na zahodu, za Nazorjevo ulico na severu, z obstoječim objektom Mestnega gledališča ljubljanskega na vzhodu ter s Knafljevim prehodom na jugu. Površina območja je cca 10.000 m². Območje sprememb in dopolnitev PUP se v fazi izdelave dokumenta lahko spremeni.

4.

Nosilci urejanja prostora, ki podajo smernice za načrtovanje prostorske ureditve, in drugi udeleženci, ki bodo sodelovali pri pripravi sprememb in dopolnitev PUP

Nosilci urejanja prostora:

1. RS, Ministrstvo za okolje in prostor, Agencija RS za okolje, Urad za upravljanje z vodami,
2. RS, Ministrstvo za obrambo, Uprava RS za zaščito in reševanje,
3. RS, Ministrstvo za obrambo, Direktorat za obrambne zadeve, Urad za civilno obrambo,
4. RS, Ministrstvo za kulturo,
5. Zavod RS za varstvo narave, Območna enota Ljubljana,
6. Mestna občina Ljubljana, Mestna uprava, Oddelek za gospodarske dejavnosti in promet,
7. Javna razsvetljava d.d.,
8. JP Snaga, d.o.o.,
9. Telekom Slovenije, d.d.,
10. JP Vodovod – Kanalizacija d.o.o., Področje oskrbe z vodo,
11. JP Vodovod – Kanalizacija d.o.o., Področje odvajanja odpadnih voda,
12. Elektro Ljubljana, Podjetje za distribucijo električne energije, d.d., DEE Ljubljana mesto,
13. JP Energetika Ljubljana, d.o.o., Oskrba s plinom,
14. JP Energetika Ljubljana, d.o.o., Daljinska oskrba s toplotno energijo.

Drugi udeleženci:

1. RS, Ministrstvo za okolje in prostor, Direktorat za okolje, Sektor za celovito presojo vplivov na okolje,
2. Zavod za varstvo kulturne dediščine Slovenije, Območna enota Ljubljana,
3. Mestna občina Ljubljana, Mestna uprava, Oddelek za ravnanje z nepremičninami.

V postopek se lahko vključijo tudi drugi nosilci urejanja prostora, če se v postopku priprave sprememb in dopolnitev PUP izkaže, da ureditve posegajo v njihovo delovno področje.

5.

Način pridobitve strokovne rešitve

Strokovna rešitev, ki bo podlaga za izdelavo sprememb in dopolnitev PUP, bo izbrana variantna rešitev.

6.

Roki za pripravo sprememb in dopolnitev PUP

Izdelava osnutka sprememb in dopolnitev PUP je predvidena en mesec po izdelavi potrjene strokovne rešitve. Priprava dopoljenega osnutka je predvidena en mesec po pridobitvi smernic nosilcev urejanja prostora. Sprejem predloga sprememb in dopolnitev PUP je predviden eno leto po začetku veljavnosti tega sklepa. Upoštevani so minimalni okvirni roki.

7.

Obveznosti v zvezi s financiranjem priprave sprememb in dopolnitev PUP

Pripravo sprememb in dopolnitev PUP financira investitor, ki v ta namen sklene pogodbo z izvajalcem, ki izpolnjuje zakonite pogoje za prostorsko načrtovanje. Obveznosti investitorja se določijo z dogovorom o sodelovanju med Mestno občino Ljubljana in investitorjem.

8.

Objava in začetek veljavnosti

Ta sklep se objavi v Uradnem listu Republike Slovenije in začne veljati naslednji dan po objavi, objavi pa se tudi na spletni strani Oddelka za urejanje prostora Mestne uprave Mestne občine Ljubljana – <http://ppmol.org/urbanizem>.

Št. 3505-30/2008-11

Ljubljana, dne 14. januarja 2009

Župan
Mestne občine Ljubljana
Zoran Janković l.r.

TREBNJE

185. Sklep o vrednosti točke za izračun nadomestila za uporabo stavbnega zemljišča v Občini Trebnje za leto 2009

Na podlagi 103. člena Zakona o prostorskem načrtovanju (Uradni list RS, št. 33/07), 18. člena Odloka o nadomestilu za uporabo stavbnega zemljišča v Občini Trebnje (Uradni list RS, št. 71/98, 64/99, 101/00, 109/03 in 119/05) in na podlagi 18. člena Statuta Občine Trebnje (Uradni list RS, št. 45/07) je Občinski svet Občine Trebnje na 20. redni seji dne 21. 1. 2009 sprejel

S K L E P

o vrednosti točke za izračun nadomestila za uporabo stavbnega zemljišča v Občini Trebnje za leto 2009

I.

Vrednost točke za izračun nadomestila za uporabo stavbnega zemljišča na območju Občine Trebnje za leto 2009 znaša (0,001974341) 0,001974 €/m².

II.

Ta sklep začne veljati z dnem objave v Uradnem listu Republike Slovenije, uporablja pa se od 1. 1. 2009 dalje.

Št. 007-15/2008

Trebnje, dne 21. januarja 2009

Župan
Občine Trebnje
Alojzij Kastelic l.r.

POPRAVKI

186. Popravek Sklepa o javni razgrnitvi z javnim naznanilom

Na podlagi četrtega odstavka 11. člena Zakona o Uradnem listu Republike Slovenije (Uradni list RS, št. 112/05 – uradno prečiščeno besedilo, 102/07) uredništvo Uradnega lista RS objavlja

POPRAVEK

Sklepa o javni razgrnitvi z javnim naznanilom

V Sklepu o javni razgrnitvi z javnim naznanilom, objavljenem v Uradnem listu RS, št. 3-123/09 z dne 16. 1. 2009, se datum na koncu sklepa popravi tako, da se pravilno glasi: »Žalec, dne 29. decembra 2008«.

Št. 2/2009

Ljubljana, dne 23. januarja 2009

Uredništvo

187. Popravek Odloka o spremembah in dopolnitvah Odloka o urejanju javnih in drugih površin v Občini Moravske Toplice

V Odloku o spremembah in dopolnitvah Odloka o urejanju javnih in drugih površin v Občini Moravske Toplice, objavljenem v Uradnem listu RS, št. 19/07 z dne 2. 3. 2007, se v 2. členu doda nov odstavek, ki se glasi:

»V celoti se črta 51. in 52. člen odloka, ostali členi pa se ustrezno preštevilčijo.«

Župan
Občine Moravske Toplice
Franc Cipot l.r.

VSEBINA

PRESEDNIK REPUBLIKE

- | | | |
|------|--|-----|
| 174. | Ukaz o imenovanju izrednega in pooblaščenega veleposlanika Republike Slovenije v Republiki Islandiji | 449 |
| 175. | Ukaz o imenovanju izredne in pooblaščenice veleposlanice Republike Slovenije v Velikem vojvodstvu Luksemburg | 449 |

MINISTRSTVA

- | | | |
|------|---|-----|
| 176. | Sklep o določitvi standarda povprečne plače ter stroškov in odhodkov storitev oskrbe institucionalnega varstva za osebe, starejše od 65 let ter za odrasle osebe s posebnimi potrebami v posebnih socialno varstvenih zavodih in enotah domov za starejše, ki ga je možno upoštevati v cenah storitev | 450 |
| 177. | Rasti elementov cen socialno varstvenih storitev za leto 2009 | 450 |

DRUGI DRŽAVNI ORGANI IN ORGANIZACIJE

- | | | |
|------|--|-----|
| 178. | Sklep o določitvi seznama medsebojno zamenljivih zdravil | 451 |
| 179. | Seznam gozdnih semenskih objektov – stanje na dan 1. 1. 2009 | 494 |

DRUGI ORGANI IN ORGANIZACIJE

- | | | |
|------|--|-----|
| 180. | Splošni pogoji za dobavo in odjem zemeljskega plina iz distribucijskega omrežja za geografsko območje Občine Vrhnika | 501 |
|------|--|-----|

OBČINE

CELJE

- | | | |
|------|--|-----|
| 181. | Sklep o javni razgrnitvi predloga Sprememb in dopolnitev zazidalnega načrta Šmarjeta (Citrona) | 509 |
| 182. | Cenik daljinskega ogrevanja za stanovanjske prostore | 509 |

KRŠKO

- | | | |
|------|---|-----|
| 183. | Sklep o javni razgrnitvi dopoljenega osnutka občinskega podrobnega prostorskega načrta ter okoljskega poročila za »Kompleks Krka Krško« | 510 |
|------|---|-----|

LJUBLJANA

- | | | |
|------|--|-----|
| 184. | Sklep o začetku priprave sprememb in dopolnitev Odloka o prostorsko ureditvenih pogojih za območja urejanja v mestnem središču – za dele območij urejanja CO 1/6 Čopova ulica in CO 1/13 Južni trg | 510 |
|------|--|-----|

TREBNJE

- | | | |
|------|---|-----|
| 185. | Sklep o vrednosti točke za izračun nadomestila za uporabo stavbnega zemljišča v Občini Trebnje za leto 2009 | 511 |
|------|---|-----|

POPRAVKI

- | | | |
|------|--|-----|
| 186. | Popravek Sklepa o javni razgrnitvi z javnim naznanilom | 511 |
| 187. | Popravek Odloka o spremembah in dopolnitvah Odloka o urejanju javnih in drugih površin v Občini Moravske Toplice | 511 |

