

Uradni list Republike Slovenije



Internet: www.uradni-list.si

e-pošta: info@uradni-list.si

Št. 6

Ljubljana, sreda 23. 1. 2013

ISSN 1318-0576 Leto XXIII

VLADA

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

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

S K L E P o spremembni Sklepa o ustanovitvi in nalogah Sveta Vlade Republike Slovenije za študentska vprašanja

1.

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

»4

Svet ima 18 članov in ga sestavljajo predstavniki:

- dva predstavnika Ministrstva za izobraževanje, znanost, kulturo in šport,
- Ministrstva za delo, družino in socialne zadeve,
- Ministrstvo za kmetijstvo in okolje,
- Ministrstvo za zdravje,
- Ministrstvo za finance,
- Ministrstva za gospodarski razvoj in tehnologijo,
- Ministrstva za infrastrukturo in prostor,
- Urada Republike Slovenije za mladino,
- Študentskega sveta Univerze v Ljubljani,
- Študentskega sveta Univerze v Mariboru,
- Študentskega sveta Univerze na Primorskem,
- Študentskega sveta Univerze v Novi Gorici in
- pet predstavnikov Študentske organizacije Slovenije.«.

2.

8. točka se spremeni tako, da se glasi:

»8

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

3.

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

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

Vlada Republike Slovenije

Janez Janša l.r.
Predsednik

DRUGI DRŽAVNI ORGANI IN ORGANIZACIJE

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

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

A K T

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

1. člen

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

2. člen

Prvi odstavek 33. člena se spremeni tako, da se glasi:

»Postopek za pridobitev akreditacije ali podaljšanje akreditacije, razen v primeru izredne evalvacije, se začne na predlog vlagatelja.«

3. člen

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

4. člen

Drugi odstavek 39. člena se črta.

5. člen

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

6. člen

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

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

7. člen

49. člen se spremeni tako, da se glasi:

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

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

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

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

8. člen

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

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

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

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

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

9. člen

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

10. člen

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

Št. 0072-6/2010/34

Ljubljana, dne 17. januarja 2013

dr. Maja Makovec Brenčič l.r.

Predsednica sveta

Nacionalne agencije Republike Slovenije
za kakovost v visokem šolstvu

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

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

S E Z N A M Z D R A V I L

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

1. člen

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

2. člen

Seznam:

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Nacin/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenača veljati Datum preneganja veljavnosti	Št.oddločbe ATC Črna koda Delovna šifra
020395	Acipan Control 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tabletta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lek.d.d. Ljubljana; Lek d.d., Lendava; Lek S.A., Strykow, Poljska; Salutus Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Lek d.d. Ljubljana; Lek d.d., Lendava; Lek S.A., Strykow, Poljska; Salutus Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-27/03/10 10.12.2010 A02BC02 383700062168 116297	5363-I-2037/11 10.12.2015 A02BC02 383700062175
020396	Acipan Control 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tabletta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lek.d.d. Ljubljana; Lek d.d., Lendava; Lek S.A., Strykow, Poljska; Salutus Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	Lek d.d. Ljubljana; Lek d.d., Lendava; Lek S.A., Strykow, Poljska; Salutus Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-27/04/10 10.12.2010	5363-I-2038/11 10.12.2015 A02BC02 383700062175
020397	Adalat OROS 20 mg tablete s podajšanjim sproščanjem nifedipin (nifedipinum)	tableta s podajšanjim sproščanjem škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imena izdelovalca	Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-13/01/11 15.07.2011	5363-I-48/71/2 do preklica C08GA05 383700102260 004632
020398	Adalat OROS 30 mg tablete s podajšanjim sproščanjem nifedipin (nifedipinum)	tableta s podajšanjim sproščanjem škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imena izdelovalca	Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-13/99/09 18.09.2009	5363-I-48/81/2 do preklica C08GA05 383700072013 001392
020399	Adalat OROS 60 mg tablete s podajšanjim sproščanjem nifedipin (nifedipinum)	tableta s podajšanjim sproščanjem škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imena izdelovalca	Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-14/00/09 18.09.2009	5363-I-48/91/2 do preklica C08GA05 383700072020 001538

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenethanja vejlavnosti	Datum veljavnosti
					Črna koda Delovna šifra	
020400	AFLODERM 0,5 mg/g krema alkometazon (alclometasonum)	krema škalfia s tubo s 40 g krema	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi pakiranje	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-l-2145/11 do preklica D07AB10 383700128262 132659	
020401	AFLODERM 0,5 mg/g mazilo alkometazon (alclometasonum)	mazilo škalfia s tubo s 40 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi pakiranje	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-l-2146/11 do preklica D07AB10 383700128269 132667	
020402	Afrin 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina oksimetazonil (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škalfia s plastično s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v spremembu imenika dovoljenja za promet	Schering Plough S.A., San Agustin de Guadaluix, Madrid , Španija	5363-l-781/12 4.4.2017 R01AA05 383700132779	
020403	Afrin 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina oksimetazonil (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škalfia s plastično s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v spremembu imenika dovoljenja za promet	Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija	5363-l-781/12 4.4.2017 R01AA05 383700132799	
020404	Afrin 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina z glicerolom oksimetazonil (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škalfia s plastično s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v spremembu imenika dovoljenja za promet	Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-l-783/12 4.4.2017 R01AA05 383700132793	
020405	Afrin 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina z glicerolom oksimetazonil (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škalfia s plastično s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v spremembu imenika dovoljenja za promet	Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija	5363-l-783/12 4.4.2017 R01AA05 383700132793	
020406	Afrin 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina z glicerolom in vonjem kamilice oksimetazonil (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škalfia s plastično s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v spremembu imenika dovoljenja za promet	Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija	5363-l-784/12 4.4.2017 R01AA05 383700132809	
020407	Afrin 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina z glicerolom in vonjem kamilice oksimetazonil (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škalfia s plastično s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v novi dovoljenje za promet	Schering Plough S.A., San Agustin de Guadaluix, Madrid , Španija	5363-l-784/12 4.4.2017 R01AA05 383700132809	
020408	Afrin 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina z mentolom oksimetazonil (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škalfia s plastično s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v novi dovoljenje za promet	Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-l-784/12 4.4.2017 R01AA05 383700132786	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti ATC Delovna šifra
020409	Afrin 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina z mentolom oksimetazolin (oxymetazolineum)	pršilo za nos, raztopina škalla s plastično s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah, spremenba imetnika dovoljenja za promet	Schering Plough S.A., San Agustin de Guadix, Madrid , Španija Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija	5363-1-782/12 04.04.2012	5363-1-1278/12 4.4.2017 R01AA05 3837000132786 140892
020410	Akineton 2 mg tablete biperiden (biperidenum)	tableta škalla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v preispravnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Laboratorio Farmaceutico SIT Srl, Mede , Italia Desma GmbH Peter-Sander-Str. 41B, Mainz-Kastel, Nemčija	5363-1-891/12 09.04.2012 N04AA02 383700000825 077666	do preklica N04AA02 383700000825 091235
020411	Akineton 5 mg/ml raztopina za injiciranje biperiden (biperidenum)	raztopina za injiciranje škalla s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Desma GmbH Peter-Sander-Str. 41B, Mainz-Kastel, Nemčija	5363-1-881/12 09.04.2012 N04AA02 383700000825 091235	do preklica N04AA02 383700000825 091235
020412	Albunom 200 g/ raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škalla z 1 steklenico s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutsch. mbH, Springe, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld , Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-1-1861/09 19.11.2009	5363-1-1982/11 19.11.2014 B05AA01 3837000046274 091266
020413	Albunom 200 g/ raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škalla z 10 steklenicami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutsch. mbH, Springe, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld , Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-1-1864/09 19.11.2009	5363-1-1985/11 19.11.2014 B05AA01 3837000046274 091266
020414	Albunom 200 g/ raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škalla z 10 steklenicami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutsch. mbH, Springe, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld , Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-1-1862/09 19.11.2009	5363-1-1983/11 19.11.2014 B05AA01 3837000046267 091227
020415	Albunom 200 g/ raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škalla z 1 steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutsch. mbH, Springe, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld , Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-1-1863/09 19.11.2009	5363-1-1984/11 19.11.2014 B05AA01 3837000046267 091278

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
020416	Albunom 50 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 steklenico s 500 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. spremenba izdelovalca	Octapharma Pharmazeutika, Prod. mb.H., Vienna, Austria; Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutch. mbH, Springer, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld , Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-l-1860/09 19.11.2009 B05AA01 383700046236 091316	5363-l-198/111 19.11.2014 B05AA01	5363-l-198/111 19.11.2014 B05AA01
020417	Albunom 50 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 steklenico s 100 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. spremenba izdelovalca	Octapharma Pharmazeutika, Prod. mb.H., Vienna, Austria; Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutch. mbH, Springer, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld , Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-l-1856/09 19.11.2009 B05AA01 383700046199 091324	5363-l-197/111 19.11.2014 B05AA01	5363-l-197/111 19.11.2014 B05AA01
020418	Albunom 50 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla z 10 steklenicami z 250 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. spremenba izdelovalca	Octapharma Pharmazeutika, Prod. mb.H., Vienna, Austria; Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutch. mbH, Springer, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld , Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-l-1859/09 19.11.2009 B05AA01	5363-l-198/011 19.11.2014 B05AA01	5363-l-198/011 19.11.2014 B05AA01
020419	Albunom 50 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla z 10 steklenicami s 100 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. spremenba izdelovalca	Octapharma Pharmazeutika, Prod. mb.H., Vienna, Austria; Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutch. mbH, Springer, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld , Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-l-1857/09 19.11.2009 B05AA01 383700046205 091322	5363-l-197/8/11 19.11.2014 B05AA01	5363-l-197/8/11 19.11.2014 B05AA01
020420	Albunom 50 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 steklenico z 250 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. spremenba izdelovalca	Octapharma Pharmazeutika, Prod. mb.H., Vienna, Austria; Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutch. mbH, Springer, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld , Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-l-1858/09 19.11.2009 B05AA01 383700046212 091328	5363-l-197/9/11 19.11.2014 B05AA01	5363-l-197/9/11 19.11.2014 B05AA01
020421	ALDIZEM 60 mg tablete diltiazem (diltiazemum)	tableta škatla s 30 tabletarnimi (3 x 10 tablet v preisprnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremenba imena imenika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlantova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlantova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-l-194/10 20.01.2010 C08DB01	5363-l-448/12 do preklica C08DB01	5363-l-448/12 do preklica C08DB01
020422	ALDIZEM 90 mg tablete diltiazem (diltiazemum)	tableta škatla s 30 tabletarnimi (3 x 10 tablet v preisprnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremenba imena imenika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlantova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlantova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-l-195/10 20.01.2010 C08DB01	5363-l-449/12 do preklica C08DB01	5363-l-449/12 do preklica C08DB01

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastansko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
020423	Alendor 70 mg tablette alendronška kislina (acidum alendronicum)	tabletta škalla s 4 tabletami (1 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Arrow Pharm (Malta) Ltd., Malta; Arrow Generics Ltd, Velika Britanija; AWD Pharma, Nemčija; Qualitil Ltd, Velika Britanija; Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Krakow, Poljska in Juta Pharma GmbH, Flensburg , Nemčija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmisušču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1609/10 12.08.2010	5363-I-854/12 do preklica N05BA04 383700106855 014222
020424	Alendor 70 mg tablette alendronška kislina (acidum alendronicum)	tabletta škalla z 12 tabletami (3 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Arrow Pharm (Malta) Ltd., Malta; Arrow Generics Ltd, Velika Britanija; AWD Pharma, Nemčija; Qualitil Ltd, Velika Britanija; Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Krakow, Poljska in Juta Pharma GmbH, Flensburg , Nemčija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmisušču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1610/10 12.08.2010	5363-I-855/12 do preklica N05BA04 383700106848 014230
020425	Alendor 70 mg tablette alendronška kislina (acidum alendronicum)	tabletta škalla s 40 tabletami (10 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Arrow Generics Ltd, Vb; AWD Pharma, Nemčija; Qualitil Ltd, Vb in Pliva Krakow S.A., Krakow , Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmisušču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1611/10 12.08.2010	5363-I-856/12 do preklica N05BA04 383700106862 014290
020426	Algogenesis 100 mikrogramovih transdermalnih obiži fentanil (fentanyl)	transdermalni obliž škalla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Renantos Pharmaveterinärgesellschaft mbH, Beethovenstrasse 10, Leipheim, Nemčija	5363-I-38/012 13.2.2017	5363-I-857/12 do preklica N02AB03 383700128963 138430
020427	Algogenesis 12,5 mikrogramovih transdermalnih obiži fentanil (fentanyl)	transdermalni obliž škalla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Renantos Pharmaveterinärgesellschaft mbH, Beethovenstrasse 10, Leipheim, Nemčija	5363-I-376/12 13.2.2017	5363-I-858/12 do preklica N02AB03 383700128963 138443
020428	Algogenesis 25 mikrogramovih transdermalnih obiži fentanil (fentanyl)	transdermalni obliž škalla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Renantos Pharmaveterinärgesellschaft mbH, Beethovenstrasse 10, Leipheim, Nemčija	5363-I-377/12 13.2.2017	5363-I-859/12 do preklica N02AB03 383700128932 138457
020429	Algogenesis 50 mikrogramovih transdermalnih obiži fentanil (fentanyl)	transdermalni obliž škalla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Renantos Pharmaveterinärgesellschaft mbH, Beethovenstrasse 10, Leipheim, Nemčija	5363-I-378/12 13.2.2017	5363-I-870/12 do preklica N02AB03 383700128949 138460
020430	Algogenesis 75 mikrogramovih transdermalnih obiži fentanil (fentanyl)	transdermalni obliž škalla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Renantos Pharmaveterinärgesellschaft mbH, Beethovenstrasse 10, Leipheim, Nemčija	5363-I-379/12 13.2.2017	5363-I-871/12 do preklica N02AB03 383700128956 138474

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštnsko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
020431	Allegra 120 mg filmsko obložene tablete feksoferadin (fexofenadinetum)	filmsko obložena tabletta škalna z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preisnem omolu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. Spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sanofi Winthrop Industrie, Tours, Francija in Sanofi-synthelabo Ltd, Newcastles upon Tyne , Velika Britanija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-44/11 06.01.2011	5363-I-436/12 do preklica R06AX26	383700062861 118095
020432	ALOMIDE 1 mg/ml kapilice za oko, raztopina lodoksamid (lodoxamidum)	kapilice za oko, raztopina škalna s kapalnim vsebnikom s 5 ml raztopine recepti.	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na podaljšanje dovoljenja za promet	S.A. ALCON-COUVEREUR N.V., Puurs, Belgija in ALCON CUSI S.A., El Masnou, Barcelona , Španija	5363-I-192/12 do preklica S01GX05	383700001990 098299	38370000128659 138488
020433	Altacef 1 g prasek za raztopino za injiciranje ali infundiranje cefotaksim (cefotaximum)	prasek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škalna z 1 vialo z 1 g praska	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recepti, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Altamedics d.o.o., Štrandova ulica 4B, Ljubljana, Slovenija	5363-I-387/12 16.2.2017	5363-I-388/12 16.2.2017	3837000128666 138491
020434	Altacef 2 g prasek za raztopino za injiciranje ali infundiranje cefotaksim (cefotaximum)	prasek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škalna z 1 vialo z 2 g praska	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recepti, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Altamedics d.o.o., Štrandova ulica 4B, Ljubljana, Slovenija	5363-I-387/12 16.2.2017	5363-I-388/12 31.5.2017	3837000128666 138491
020435	Altazon 1 g prasek za raztopino za injiciranje/infundiranje cefazolin (cefazolinum)	prasek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škalna z 10 vialami s praskom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recepti, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Altamedics d.o.o., Štrandova ulica 4B, Ljubljana, Slovenija	5363-I-123/4/12 31.5.2017	5363-I-219/2/11 do preklica N06AX16	3837000134476 143487
020436	Alventa 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaxin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škalna s 56 kapsulami (4 x 14 kapsul v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-I-219/3/11 do preklica N06AX16	5363-I-219/3/11 do preklica N06AX16	3837000102592 046167
020437	Alventa 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaxin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škalna z 98 kapsulami (7 x 14 kapsul v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-219/3/11 do preklica N06AX16	5363-I-219/3/11 do preklica N06AX16	3837000102592 046175
020438	Alventa 37.5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaxin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škalna z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recepti, podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-I-219/3/11 do preklica N06AX16	5363-I-219/3/11 do preklica N06AX16	3837000102592 046175
020439	Alventa 37.5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaxin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škalna s 56 kapsulami (4 x 14 kapsul v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recepti, podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-I-2186/11 do preklica N06AX16	5363-I-2186/11 do preklica N06AX16	3837000102451 046000

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštnisko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenača veljati Datum prenahanja veljavnosti	Št. odločbe do preklica N06AX16 3837000102444 096903	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020440	Alventa 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaxin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsu v preisphem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-l-21/85/11 do preklica N06AX16 3837000102444 096903		
020441	Alventa 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaxin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škala z 98 kapsulami (7 x 14 kapsu v preisphem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-l-21/87/11 do preklica N06AX16 3837000102468 046019		
020442	Alventa 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaxin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škala s 56 kapsulami (4 x 14 kapsu v preisphem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-l-21/89/11 do preklica N06AX16 3837000102462 046094		
020443	Alventa 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaxin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škala z 98 kapsulami (7 x 14 kapsu v preisphem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-l-21/90/11 do preklica N06AX16 3837000102499 046140		
020444	Ambisome 50 mg prašek za raztopinam raztopino za infundiranje amfotericin (amphotericinum)	prašek s podaljšanim sproščanjem, trda škala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsu v preisphem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-l-21/88/11 do preklica N06AX16 3837000102475 046078		
020445	Ambisome 50 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje amfotericin (amphotericinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škala z 10 vialami (20 ml) s praškom in 10 filteri	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Gilead Sciences Ltd., IDA Business & Technology Park, Caringthill, County Cork , Irsko	5363-l-22/29/11 do preklica J02AA01 3837000123368 133638		
020446	Ambisome 50 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje amfotericin (amphotericinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škala z 10 vialami (15 ml) s praškom in 10 filteri	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Medicopharmacia d.o.o., Verovškova 72, Ljubljana, Slovenija	5363-l-22/28/11 do preklica J02AA01 3837000084504 007803		
020447	Ambisome 50 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje amfotericin (amphotericinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škala z 10 vialami (30 ml) s praškom in 10 filteri	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Gilead Sciences Ltd., IDA Business & Technology Park, Caringthill, County Cork , Irsko	5363-l-22/28/11 do preklica J02AA01 3837000084511 007811		
020448	Ambrospray 10 mg/vipn peroralna raztopina ambroksol (ambroxolum)	peroralna raztopina škalla s steklenico z odmerno črpalko s 25 ml razlopine	Izdaja zdravila je brez recepta v podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	Francia Farmaceutici S.r.l., Via dei Pestagalli 7, 20138 Milano , Italija	5363-l-1206/12 do preklica R05GB06 3837000105476 011657		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelašniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenehanja vejetnosti	Št. odločbe do preklica ATC	Črna koda Delovna šifra
020449	Ambrospray 10 mg/vpili peroralna raztopina ambrosol (ambroxolum)	peroralna raztopina škalna s steklenico z odmerno črpalko s 13 ml raztoplne	Izdaja zdravila je brez recepta v Francia Farmaceutici S.r.l., Via dei Pestigiani 7, 20138 Milano , Italija	Medis d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-l-1205/12 R05CB06 3837000105469 011665		
020450	Amiodordin 50 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje amiodaron (amiodaronum)	raztoplina za injiciranje ali infundiranje škalna s 5 ampulami s 3 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri dravini in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmartješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-l-1467/12 C01BD01 3837000088397 027049		
020451	Amlessa 4 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škalna z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-l-1793/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123562 130494		
020452	Amlessa 4 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmartješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-l-1792/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123555 130496		
020453	Amlessa 4 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škalna s 100 tabletami (10 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-l-1794/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123579 130508		
020454	Amlessa 4 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmartješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-l-1789/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123524 130508		
020455	Amlessa 4 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škalna s 100 tabletami (10 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-l-1789/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123548 130516		
020456	Amlessa 4 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škalna z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmartješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-l-1791/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123531 130524		
020457	Amlessa 8 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-l-1798/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123616 130540		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenethanja vejavnosti	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020458	Amlessa 8 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-180/011 23.9.2016 C09BB04 3837000123630 130567	
020459	Amlessa 8 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-179/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123623 130559	
020460	Amlessa 8 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-179/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123586 130575	
020461	Amlessa 8 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-179/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123609 130591	
020462	Amlessa 8 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-179/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123593 130583	
020463	Amlodipin Alkaloid-Int 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba imenika dovoljenja za promet in spremembu imena	ALKALOID-INT d.o.o. Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o. Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-103/09 04.08.2009 C08CA01 383700041705 070840	
020464	Amlodipin Alkaloid-Int 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba imenika dovoljenja za promet in spremembu imena	ALKALOID-INT d.o.o. Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o. Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-103/09 04.08.2009 C08CA01 383700041699 070858	
020465	Amlodipin Lek 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK S.A. Stikow in Varsava, Poljska; ROWA Pharmaceuticals Ltd., Co. Cork, Irska; Saluts Pharma GmbH-Barleben in Goringen; Nemčija; LEK farmaceutska družba d.d. Ljubljana, Slovenija; S.C. Sandz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-189/011 do preklica C08CA01 383700011644 034410 070858	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja veljavnosti	Št.odločbe ATC	Datum veljavnosti	Črna koda Delovna šifra
020466	Amlodipin Lek 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prečistem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK S.A., Stykow in Varsava, Poljska; ROWA Pharmaceuticals Ltd, Co.Cork, Irska; Salutus Pharma GmbH, Badleben in Gerlingen, Nemčija; LEK farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-L-1892/11 do preklica C08CA01 3837000111637 034428			
020467	Amlodipin Lek 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prečistem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK S.A., Stykow in Varsava, Poljska; ROWA Pharmaceuticals Ltd, Co.Cork, Irska; Salutus Pharma GmbH, Badleben in Gerlingen, Nemčija; LEK farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-L-1890/11 do preklica C08CA01 3837000111613 034436			
020468	Amlodipin Lek 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škalna s 100 tabletami (10 x 10 tablet v prečistem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK S.A., Stykow in Varsava, Poljska; ROWA Pharmaceuticals Ltd, Co.Cork, Irska; Salutus Pharma GmbH, Badleben in Gerlingen, Nemčija; LEK farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-L-1891/11 do preklica C08CA01 3837000111620 034452			
020469	Amlodipin Vitabalsans 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prečistem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je na recept. novi dovoljenje za promet	Vitabalsans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna Finska Vitabalsans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-L-1520/11 8.9.2016 C08CA01 3837000121322			
020470	Amlodipin Vitabalsans 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škalna s 100 tabletami (10 x 10 tablet v prečistem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je na recept. novi dovoljenje za promet	Vitabalsans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna Finska Vitabalsans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-L-1522/11 8.9.2016 C08CA01 3837000121346			
020471	Amlodipin Vitabalsans 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škalna s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prečistem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je na recept. novi dovoljenje za promet	Vitabalsans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna Finska Vitabalsans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-L-1523/11 8.9.2016 C08CA01 3837000121339			
020472	Amlodipin Vitabalsans 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prečistem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je na recept. novi dovoljenje za promet	Vitabalsans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna Finska Vitabalsans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-L-1519/11 8.9.2016 C08CA01 3837000121315			
020473	Amlodipin Vitabalsans 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škalna s 100 tabletami (10 x 10 tablet v prečistem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je na recept. novi dovoljenje za promet	Vitabalsans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna Finska Vitabalsans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-L-1517/11 8.9.2016 C08CA01 3837000077179			

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastansko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejati Datum prenemanja vejavnosti	Datum veljavnosti A/TC	Črna koda Delovna šifra
020474	Amlodipin Vitabals 5 mg tablet amlodipin (amlodipinum)	tableta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preispruemom omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Vitabals Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska	5363-l-15/8/11 8.9.2016 C08CA01 383700071726 129542		
020475	Amoksicilin/klavulanska kislina Pfizer 500 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmско obložena tableta škala z 20 tabletami (4 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Hoge Wei 10, Zaventem, Belgija	5363-l-17/5/11 13.9.2016 J01CR02 3837000122749 129569		
020476	Amoksicilin/klavulanska kislina Pfizer 875 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmско obložena tableta škala z 20 tabletami (4 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-l-17/6/11 13.9.2016 J01CR02 3837000122756 129577		
020477	Anapen 300 mikrogramov/0,3 ml raztopina za injiciranje in napolnjeni injekcijski brizgi adrenalin (epinefrin) (epinephrinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škala z 1 napolnjeni injekcijski brizgo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt zdravnika specialista ustreznega področja medicina ali od njega pooblaščenega zdravnika. novi dovoljenje za promet	Owen Mumford Ltd., Brook Lane, Wootstock, Oxon OX 20 1TU , Velika Britanija	5363-l-15/2/11 do preklica C01CA24 383700128864 121673		
020478	Anapen za otroke 150 mikrogramov/0,3 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi adrenalin (epinefrin) (epinephrinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škala z 1 napolnjeni injekcijski brizgo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt zdravnika specialista ustreznega področja medicina ali od njega pooblaščenega zdravnika. novi dovoljenje za promet	Lincoln Medical Ltd Unit 8 Wilton Bus. Cent. Wilt, Salisbury SP2 0AH, Velika Britanija	5363-l-15/1/11 do preklica C01CA24 383700128864 121657		
020479	Androcur 100 mg tablete ciproteron (cyproteronum)	tableta škala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v preispruemom omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba imena inemnika dovoljenja za promet	Delpharm Lille SAS, Rue de Toufflers, Lys Lez Lannoy , Francija	5363-l-73/10 06.01.2010 G03HA01 383700088298 030058		
020480	Androcur 50 mg tablete ciproteron (cyproteronum)	tableta škala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v preispruemom omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba imena inemnika dovoljenja za promet	Delpharm Lille SAS, Lys Lez Lannoy, Francija in Bayer Weimar GmbH und Co. KG, Weimar , Nemčija	5363-l-849/10 30.04.2010 G03HA01 383700075441 006629		
020481	Aneea 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethynodiol)	filmско obložena tableta škala z 21 tabletami (1 x 21 tablet v preispruemom omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Bayer Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	5363-l-230/11 14.12.2016 G03AA12 383700128801 133701		
020482	Aneea 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethynodiol)	filmско obložena tableta škala z 63 tabletami (3 x 21 tablet v preispruemom omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Mađarska	5363-l-230/11 14.12.2016 G03AA12 383700128818 133710		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020483	Aneea 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethynodiol estradiolum)	filmsko obložena tabletta škala z 2/3 tabletami (13 x 21 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Győrmői út 19-21, Budimpešta , Mađarska	5363-I-2303/11 14.12.2016 G03AA12 383700125832 133736	
020484	Aneea 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethynodiol estradiolum)	filmsko obložena tabletta škala z 126 tabletami (6 x 21 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Győrmői út 19-21, Budimpešta , Mađarska	5363-I-2302/11 14.12.2016 G03AA12 383700125825 133728	
020485	Angised 0,5 mg podjazične tablete gliceritinitrat (glycerol trinitras)	podjazična tabletta škala s steklenico s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. sprememba imena izdelovalca	GSK d.o.o. , Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-36/012 11.01.2010 do preklica C01DA02 383700078947 006742	
020486	APO-go 10 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje v ampuli infundiranje v ampuli apomorfin (apomorphinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škala s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt zdravnika specjalista ustreznega področja medicina ali od njega poblaščenega zdravnika. novi dovoljenje za promet	Recipharm Ltd, Lancashire, Velika Britanija; Kern Pharma Sl, terassa (Barcelona), Španija; Laboratoire Aguettant, Lyon, Cedex 07, Francija in Genus Pharma, Park View House, Berkshire , Velika Britanija	5363-I-67/212 17.5.2017 N04BC07 383700128857 143490	
020487	APO-go 10 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje v ampuli apomorfin (apomorphinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škala s 5 ampulami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt zdravnika specjalista ustreznega področja medicina ali od njega poblaščenega zdravnika. novi dovoljenje za promet	Britannia Pharma, Ltd, Park View House, Newbury, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-67/312 17.5.2017 N04BC07 383700128833 143502	
020488	APO-go 10 mg/ml raztopina za injiciranje v peresniku apomorfin (apomorphinum)	raztopina za injiciranje škala s 5 peresnik s 3 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt zdravnika specjalista ustreznega področja medicina ali od njega poblaščenega zdravnika. novi dovoljenje za promet	Recipharm Ltd, Lancashire, Velika Britanija; Kern Pharma Sl, terassa (Barcelona), Španija; Laboratoire Aguettant, Lyon, Cedex 07, Francija in Genus Pharma, Park View House, Berkshire , Velika Britanija	5363-I-67/312 17.5.2017 N04BC07 383700128840 143516	
020489	APO-go 5 mg/ml raztopina za infundiranje v napoljničkih inječijskih brizgi napolnjeni inječijski brizgi apomorfin (apomorphinum)	raztopina za infundiranje v napolnjeni inječijskih brizgi škala s 5 napolnjenimi inječijskimi brizgami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt zdravnika specjalista ustreznega področja medicina ali od njega poblaščenega zdravnika. novi dovoljenje za promet	Catalent Belgium S.A, Brussels, Belgija; Genus Pharma, Park View House, Berkshire, Velika Britanija in Britannia Pharma, Ltd, Park View House, Berkshire , Velika Britanija	5363-I-67/412 18.5.2017 N04BC07 383700132557 143520	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštnsko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenehanja veljavnosti	Datum veljavnosti Črna koda ATC Delovna šifra
020490	Arimidax 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozol)	filmsko obložena tabletta škalla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu, koledarsko pakiranje)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-L-2033/09 11.12.2009	5363-L-1839/11 do preklica L02BG03 383700071832 00132
020491	Arlevert 20 mg/40 mg tablete cinarzin (cinnarzinum) dimenhidrinat (dimethylchlorinatum)	tabletta škalla s 50 tabletami (2 x 25 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je za promet recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hennig Arzneimittel GmbH&Co. KG, Liebigstrasse 1-2, Flörsheim am Main , Nemčija Hennig Arzneimittel GmbH&Co. KG, Liebigstrasse 1-2, Flörsheim am Main, Nemčija	5363-L-1485/11	5363-L-1486/11 do preklica N07CA52 3837000110203 03160
020492	Arlevert 20 mg/40 mg tablete cinarzin (cinnarzinum) dimenhidrinat (dimethylchlorinatum)	tabletta škalla s 100 tabletami (4 x 25 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hennig Arzneimittel GmbH&Co. KG, Liebigstrasse 1-2, Flörsheim am Main , Nemčija Hennig Arzneimittel GmbH&Co. KG, Liebigstrasse 1-2, Flörsheim am Main, Nemčija	5363-L-1486/11 do preklica N07CA52 3837000110203 03160	5363-L-1486/11 do preklica N07CA52 3837000110203 03160
020493	Arlevert 20 mg/40 mg tablete cinarzin (cinnarzinum) dimenhidrinat (dimethylchlorinatum)	tabletta škalla z 20 tabletami (1 x 20 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hennig Arzneimittel GmbH&Co. KG, Liebigstrasse 1-2, Flörsheim am Main , Nemčija Hennig Arzneimittel GmbH&Co. KG, Liebigstrasse 1-2, Flörsheim am Main, Nemčija	5363-L-1484/11 do preklica N07CA52 3837000110197 031054	5363-L-1484/11 do preklica N07CA52 3837000110197 031054
020494	Aromasin 25 mg obložene tablete eksamenstan (examestanum)	obložena tabletta škalla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Pfizer Italia S.r.l., Località Marina Del Tronto, Ascoli Piceno , Italija Pfizer Luxembourg SARL , 51, Avenue J.F. Kennedy , Luxembourg, Luksemburg	5363-L-1757/11 do preklica L02BG06 383700087536 010960	5363-L-1757/11 do preklica L02BG06 383700087536 010960
020495	Artason 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamolum)	filmsko obložena tabletta škalla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-L-843/12 11.4.2017 N02AX52 3837000127843 140904	5363-L-843/12 11.4.2017 N02AX52 3837000127843 140904
020496	Artason 37,5 mg/325 mg žumče tablete tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamolum)	šumčeta tabletta škalla z 20 tabletami (5 x 4 tablet v dvojem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-L-844/12 do preklica B01AC30 383700087888 070025	5363-L-1481/12 do preklica B01AC30 383700087888 070025
020497	ASASANTIN 200 mg/25 mg trde kapsule s prijetjem sproščanjem dipipantol (dipipantolum) acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	kapsula s prijetjem sproščanjem, trda škalla s 60 kapsulami v polipropilenski plastenki z za otroke varno navojno zaporko	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Biberach/Riss , Nemčija Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija	5363-L-1481/12 do preklica B01AC30 383700087888 070025	5363-L-1481/12 do preklica B01AC30 383700087888 070025

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Št.odločbe ATC	Datum veljavnosti
					Črna koda Delovna šifra		
020498	Asentra 100 mg filmsko obložene tablete sentrilin (sentrilinum)	filmsko obložena tabletta škalita z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto , Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-l-12/5/12 do preklica N06AB06 383700088584 016047		
020499	Asentra 50 mg filmsko obložene tablete sentrilin (sentrilinum)	filmsko obložena tabletta škalita z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto , Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-l-12/4/12 do preklica N06AB06 383700088577 016055		
020500	Aspirin migran 500 mg šumete tablete acetyl salicilica kislina (acidum acetyl salicylicum)	šumeča tabletta škalita z 12 tabletami (6 x 2 tablet v drožnem traku)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah, podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer do o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-l-10/2/12 do preklica N02EA01 3837000887802 020044		
020501	Aspirin protect 300 mg gastrorezistente tablete acetyl salicilica kislina (acidum acetyl salicylicum)	gastrorezistentna tabletta škalita s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na Bayer Bitterfeld GmbH, Greppin, , Nemčija recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer do o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-l-10/6/11 do preklica B01AC06 3837000886782 018023		
020502	Atacand 16 mg tablete kandesartan (candesartanum)	tableta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na AstraZen AB, Söderfale, Šve., AstraZen AB, Umea Šve., AstraZen GmbH, Wedel, Nem. in Corden Ph. , Nemčija podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZenec UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-l-25/5/12 do preklica C09CA06 383700026702 055611		
020503	Atacand 32 mg tablete kandesartan (candesartanum)	tableta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na AstraZen AB, Söderfale, Šve., AstraZen AB, Umea Šve., AstraZen GmbH, Wedel, Nem. in Corden Ph. , Nemčija podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZenec UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-l-25/6/12 do preklica C09CA06 383700099348 037710		
020504	Atacand 4 mg tablete kandesartan (candesartanum)	tableta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na AstraZen AB, Söderfale, Šve., AstraZen AB, Umea Šve., AstraZen GmbH, Wedel, Nem. in Corden Ph. , Nemčija podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZenec UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-l-25/3/12 do preklica C09CA06 383700026696 055603		
020505	Atacand 8 mg tablete kandesartan (candesartanum)	tableta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na AstraZen AB, Söderfale, Šve., AstraZen AB, Umea Šve., AstraZen GmbH, Wedel, Nem. in Corden Ph. , Nemčija podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZenec UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-l-10/35/12 do preklica C09CA06 3837000992981 079138		
020506	Atacand Plus 16 mg/12,5 mg tablete kandesartan (candesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na AstraZen AB, Söderfale, Švedska; AstraZen AB, Umea Švedska; AstraZen GmbH, Wedel, Nemčija; Corden Ph., Nemčija in AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija za promet	AstraZenec UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-l-17/85/10 08.09.2010 3837000092981 016047		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta večjati Datum prenahanja večjavinosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti	Črna koda Delovna šifra
020507	Atacand Plus 32 mg/12,5 mg tablete kandesartan (candesartanum) hidrokrotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škalna z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. nova jakost	AstraZeneca AB, Söderfjäle, Švedska; AstraZeneca AB, Umea, Švedska; AstraZeneca GmbH, Wedel, Nemčija; Corden Pharma GmbH, Pankstadt, Nemčija; Brecon Pharmaceuticals Ltd, Forest Road, Herefordshire, Velika Britanija; Brecon Pharmaceuticals Ltd, Wye Valley Business Park, Herefordshire , Velika Britanija	5363-I-546/12 14.3.2017 C09DA06 3837000131789 139588			
020508	Atacand Plus 32 mg/25 mg tablete kandesartan (candesartanum) hidrokrotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škalna z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. nova jakost	AstraZeneca AB, Söderfjäle, Švedska; AstraZeneca AB, Umea, Švedska; AstraZeneca GmbH, Wedel, Nemčija; Corden Pharma GmbH, Pankstadt, Nemčija; Brecon Pharmaceuticals Ltd, Forest Road, Herefordshire, Velika Britanija; Brecon Pharmaceuticals Ltd, Wye Valley Business Park, Herefordshire , Velika Britanija	5363-I-547/12 14.3.2017 C09DA06 3837000131796 139591			
020509	Atgam 50 mg/ml koncentrat za infundiranje antilinfocitni imunoglobulin (immunglobulinum antilymphocyticum)	konzentrat za raztopino za infundiranje škalna s 5 ampulami s 5 ml koncentra	Zdravilo se izdaja le na recept, uporabila pa se samo v bolnišnici. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Purijs , Belgija	5363-I-2036/11 do preklica L0AAA03 383700077605 040126			
020510	Atimos 12 mikrogramov/sprožitev inhalačska raztopina pod tlakom fomoterol (formoterolum)	inhalačska raztopina pod tlakom škalna z 1 tlachnim vsebnikom z odmernim ventilom, sprožilecem in zaščitno zaporko s 100 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. spremenba imenika dovoljenja za promet	Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy , Luxembourg, Luksemburg	5363-I-219/11 do preklica R03AC13 3837000103830 003743			
020511	Atimos 12 mikrogramov/sprožitev inhalačska raztopina pod tlakom fomoterol (formoterolum)	inhalačska raztopina pod tlakom škalna z 1 tlachnim vsebnikom z odmernim ventilom, sprožilecem in zaščitno zaporko s 120 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. spremenba imenika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici Sp.A., Parma, Italija in Torrex Chiesi Pharma GmbH, Dunaj , Avstrija	5363-I-1329/11 19.07.2011			
020512	Atimos 12 mikrogramov/sprožitev inhalačska raztopina pod tlakom fomoterol (formoterolum)	inhalačska raztopina pod tlakom škalna z 1 tlachnim vsebnikom z odmernim ventilom, sprožilecem in zaščitno zaporko s 50 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. spremenba imenika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici Sp.A., Parma, Italija in Torrex Chiesi Pharma GmbH, Dunaj , Avstrija	5363-I-1330/11 19.07.2011			
020513	Atorvastatin Lek 30 mg filmsko obložene tablete	filmsko obložena tableta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. nova dovoljenje za promet	Chiesi Farmaceutics GmbH, Gonzzagasse 6/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-219/11 do preklica R03AC13 3837000103847 003760			
	atorvastatin (atorvastatinum)			Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varazda, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija	5363-I-227/11 13.12.2016 C10A05 3837000125610 133744			
	57, Ljubljana, Slovenija			LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova				

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti
020514	Atorvastatin Lek 30 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je na receipt. novi dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varažda, Poljska in Salutus Pharma GmbH, Barleben , Nemčija	5363-l-2277/11 13.12.2016 C10AA05 3837000125665 133752	Črna koda Delovna šifra	
020515	Atorvastatin Lek 30 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je na receipt. novi dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-l-2278/11 13.12.2016 C10AA05 3837000125672 133760	Črna koda Delovna šifra	
020516	Atorvastatin Lek 60 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je na receipt. novi dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varažda, Poljska in Salutus Pharma GmbH, Barleben , Nemčija	5363-l-2279/11 13.12.2016 C10AA05 3837000125689 133779	Črna koda Delovna šifra	
020517	Atorvastatin Lek 60 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je na receipt. novi dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-l-2280/11 13.12.2016 C10AA05 3837000125696 133787	Črna koda Delovna šifra	
020518	Atorvastatin Lek 60 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je na receipt. novi dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-l-2281/11 13.12.2016 C10AA05 3837000125702 133795	Črna koda Delovna šifra	
020519	Atorvastatin STADA HEMOFARM 10 mg filmske obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je na receipt. spremenba imenika dovoljenja za promet in spremembu imena	Clonmel Healthcare Ltd., Tipperary, Irsko; Doppel Farmaceutio S.r.l., Rozzano, Italija; Eurogenerics N.V., Bruselj, Belgija; Lamp S. Prospero S.p.A., Italija; PharmacoDane ApS, Herlev, Danska in Stada Arz. AG, Bad Villbel , Nemčija	5363-l-1676/1 07.09.2011 C10AA05 3837000122510 130176	Črna koda Delovna šifra	
020520	Atorvastatin STADA HEMOFARM 20 mg filmske obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je na receipt. spremenba imenika dovoljenja za promet in spremembu imena	Clonmel Healthcare Ltd., Tipperary, Irsko; Doppel Farmaceutio S.r.l., Rozzano, Italija; Eurogenerics N.V., Bruselj, Belgija; Lamp S. Prospero S.p.A., Italija; PharmacoDane ApS, Herlev, Danska in Stada Arz. AG, Bad Villbel , Nemčija	5363-l-1677/1 07.09.2011 C10AA05 3837000122534 130184	Črna koda Delovna šifra	
				STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-l-2212/11 7.9.2016 C10AA05 3837000122544 130184	Črna koda Delovna šifra	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti A/TC	Št. odločbe Črna koda Delovna šifra
020521	Atorvastatin STADA HEMOFARM 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmско obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prečistem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imetnika dovoljenja za promet in spremembu imena	Clonmel Healthcare Ltd., Tipperary, Irsko; Doppel Farmaceutici S.r.l., Rozzano, Italija; Eurogenerics N.V., Bruselj, Belgija; Lamp S. Prospero S.p.A., Italija; PharmacodOne ApS, Hellerup, Danska in Stada Arz. AG, Bad Vilbel – Nemčija STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-L-1678/11 07.09.2011	5363-L-22/3111 7.9.2016 C10A05 383700122541 130192	
020522	AULIN 100 mg tablete nimesulid (nimesulidum)	tableta škala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v prečistem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Heslinn Birex Pharmaceuticals Ltd,Dublin Irsko, Medicom International s.r.o., Brno , Češka Republika	5363-L-2080/11 2.11.2016	5363-L-2078/11 2.11.2016 M01AX17 383700086337	
020523	AULIN 100 mg tablete nimesulid (nimesulidum)	tableta škala s 6 tabletami (1 x 6 tablet v prečistem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	010340	5363-L-2078/11 2.11.2016 M01AX17 383700022704	
020524	AULIN 100 mg tablete nimesulid (nimesulidum)	tableta škala s 15 tabletami (1 x 5 tablet v prečistem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	023760	5363-L-2079/11 2.11.2016 M01AX17 383700022711	
020525	AULIN 100 mg zrnca za peroralno suspenzijo nimesulid (nimesulidum)	zrnca za peroralno suspenzijo škala s 30 vrečkami z 2 g zrcic	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	023647	5363-L-2077/11 2.11.2016 M01AX17 383700022711	
020526	Avelox 400 mg filmsko obložene tablete moksifloksacin (moxifloxacinum)	filmско obložena tableta škala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v prečistem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imena izdelovalca	Bayer d.o.o., Bravničajeva 13, Ljubljana, Slovenija	014974	5363-L-2077/11 2.11.2016 M01AX17 383700093674 014974	
020527	Avelox 400 mg filmsko obložene tablete moksifloksacin (moxifloxacinum)	filmско obložena tableta škala s 5 tabletami (1 x 5 tablet v prečistem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imena izdelovalca	Bayer d.o.o., Bravničajeva 13, Ljubljana, Slovenija	014974	5363-L-1882/11 do preklica J01MA14 383700088233 079006	
020528	Avelox 400 mg raztopina za infundiranje moksifloksacin (moxifloxacinum)	raztopina za infundiranje škala s steklenico z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. spremenba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničajeva 13, Ljubljana, Slovenija	11.03.2010	5363-L-432/10 11.03.2010 do preklica J01MA14 383700086150 007889	
020529	Avodart 0,5 mg maleke kapsule duasterid (duasteridum)	kapsula, maleka škala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v prečistem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v sestavi zdravila	GlaXoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Pozna, Poljska; Aspen Bad Oldesloe GmbH, Bad Oldesloe , Nemčija GSK d.o.o., Knežev štraden 90, Ljubljana, Slovenija	22.10.2009	5363-L-1590/09 22.10.2009 do preklica J01MA14 383700027983 019755	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša veljati Datum prenemanja veljavnosti	Datum veljavnosti A/T/C Črna koda Delovna šifra	
020530	Avodart 0,5 mg mehke kapsule dutasterid (dutasteridum)	kapsula, mehka škala z 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	GlaxoSmithKline Pharmaceuticals, S.A., Poznan, Poljska; Aspen Bad Odesoe GmbH, Bad Odesoe , Nenčija GSK d.o.o., Knežev štarend 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-14591/09 22.10.2009	5363-I-17491/11 do preklica G04GB02 383700027390 019801	
020531	Axanum 81 mg/20 mg trde kapsule acetilsalicilna kislina (acidum acetylisalicicum) esomeprazol (esomeprazolum)	kapsula, trda škala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovošnjek za promet	AstraZeneca AB, Gärtnarvägen, Söderlätt, Švedska; Astra Zeneca AB,Marihamsvägen 8, Umea, Švedska in AstraZeneca UK Limited, Macclesfield , Velika Britanija	5363-I-2224/11 2.12.2016 B01AC56 383700125344 132675	5363-I-1204/12 24.5.2017 L04AX01 383700133820 143564	
020532	Azafalk 100 mg filmsko obložene tablete azatopin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišice in nadaljnem zdravljenju.	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija	5363-I-104/12 25.4.2017 L04AX01 383700133066 141927	5363-I-1204/12 24.5.2017 L04AX01 383700133820 143564	
020533	Azafalk 100 mg filmsko obložene tablete azatopin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omotu)	novi dovošnjek za promet	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišice in nadaljnem zdravljenju.	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija	5363-I-104/12 25.4.2017 L04AX01 383700133066 141927	5363-I-104/12 25.4.2017 L04AX01 383700133820 143564
020534	Azafalk 100 mg filmsko obložene tablete azatopin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v preisnem omotu)	novi dovošnjek za promet	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišice in nadaljnem zdravljenju.	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija	5363-I-104/12 25.4.2017 L04AX01 383700133066 141927	5363-I-104/12 25.4.2017 L04AX01 383700133820 143564
020535	Azafalk 100 mg filmsko obložene tablete azatopin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v preisnem omotu)	novi dovošnjek za promet	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišice in nadaljnem zdravljenju.	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija	5363-I-104/12 25.4.2017 L04AX01 383700133066 141927	5363-I-104/12 25.4.2017 L04AX01 383700133820 143564
020536	Azafalk 100 mg filmsko obložene tablete azatopin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	novi dovošnjek za promet	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišice in nadaljnem zdravljenju.	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija	5363-I-104/12 25.4.2017 L04AX01 383700133066 141927	5363-I-104/12 25.4.2017 L04AX01 383700133820 143564

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenemanja vejavnosti	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020537	Azafalk 100 mg filmsko obložene tablete azatipin (azathioprinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjema se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija	5363-l-1203/12 24.5.2017 L04AX01 3837000133813 143550	
020538	Azafalk 75 mg filmsko obložene tablete azatipin (azathioprinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjema se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija	5363-l-1011/12 25.4.2017 L04AX01 3837000133042 141958	
020539	Azafalk 75 mg filmsko obložene tablete azatipin (azathioprinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjema se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija	5363-l-1199/12 24.5.2017 L04AX01 3837000133776 143581	
020540	Azafalk 75 mg filmsko obložene tablete azatipin (azathioprinum)	filmsko obložena tabletta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjema se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija	5363-l-1198/12 24.5.2017 L04AX01 3837000133769 143578	
020541	Azafalk 75 mg filmsko obložene tablete azatipin (azathioprinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjema se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija	5363-l-1012/12 25.4.2017 L04AX01 3837000133059 141961	
020542	Azafalk 75 mg filmsko obložene tablete azatipin (azathioprinum)	filmsko obložena tabletta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjema se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija	5363-l-1200/12 24.5.2017 L04AX01 3837000133783 143595	
020543	Azafalk 75 mg filmsko obložene tablete azatipin (azathioprinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjema se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija	5363-l-1010/12 25.4.2017 L04AX01 3837000133025 141944	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejeti Datum prenemanja vejavnosti	Datum veljavnosti ATC Delovna šifra
020544	Belakne 1 mg/g gel adipalen (adipalenum)	gel škala s tubo s 30 g gel	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovošnjene za promet	Belupo d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana , Slovenija Farmadent d.o.o., Marinkova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-57/11/2 9.3.2017 D10AD03 3837000128635 138503	
020545	Belakne 1 mg/g krema adipalen (adipalenum)	krema škala s tubo s 30 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovošnjene za promet	Belupo d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana , Slovenija Farmadent d.o.o., Marinkova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-57/11/2 9.3.2017 D10AD03 3837000128642 138517	
020546	Belara 0,03 mg/2 mg filmsko obložene tablete etinilestriadol (ethynodiolradioil) klormadinonacetat (chlormadinone acetate)	filmsko obložena tabletta škala z 21 tabletami (1 x 21 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Gruenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Achen, Nemčija in Gedeon Richter Plc., Budapest , Mađarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Mađarska	5363-I-84/11 20.04.2011 17.8.2014 G03AA 383700043075 077470	
020547	Belokast 10 mg filmsko obložene tablete montelukast (montelukastum)	filmsko obložena tabletta škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovošnjene za promet	Belupo d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-71/11/2 3.4.2017 R03DC03 3837000128604 140921	
020548	Belokast 4 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva tabletta škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovošnjene za promet	Belupo d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-71/11/2 3.4.2017 R03DC03 3837000128611 140935	
020549	Belokast 5 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva tabletta škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovošnjene za promet	Belupo d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-71/11/2 3.4.2017 R03DC03 3837000128628 140949	
020550	Benfotiamin/piridoksin Medisanus 100 mg/100 mg obložene tablete benfotiamin (benfotiaminum) piridoksin (vitamin B6) (pyridoxinum (vitaminum B6))	obložena tabletta škala s 60 tabletami (4 x 15 tablet v preisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novi dovošnjene za promet	Izdaja zdravila je brez recepta v Mauermann Arzneimittel KG, Pöcking , Nemčija novi dovošnjene za promet	5363-I-2034/11 16.11.2016 A11DB 3837000124392 132691	
020551	Benfotiamin/piridoksin Medisanus 100 mg/100 mg obložene tablete benfotiamin (benfotiaminum) piridoksin (vitamin B6) (pyridoxinum (vitaminum B6))	obložena tabletta škala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v preisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novi dovošnjene za promet	Izdaja zdravila je brez recepta v Mauermann Arzneimittel KG, Pöcking , Nemčija novi dovošnjene za promet	5363-I-2034/11 16.11.2016 A11DB 3837000124395 132683	
020552	Benfotiamin/piridoksin Medisanus 100 mg/100 mg obložene tablete benfotiamin (benfotiaminum) piridoksin (vitamin B6) (pyridoxinum (vitaminum B6))	obložena tabletta škala s 100 tabletami (4 x 25 tablet v preisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novi dovošnjene za promet	Izdaja zdravila je brez recepta v Mauermann Arzneimittel KG, Pöcking , Nemčija novi dovošnjene za promet	5363-I-2035/11 16.11.2016 A11DB 3837000124408 132705	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti
020553	Benil 1 mg/ml kapljice za nos, raztopina, 2a odrasle nafazolin (naphazolineum)	kapljice za nos, raztopina škalna s steklenico s kapalko z 10 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto , Slovenija Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-L-2234/11 do preklica R01AA08 383700003033 011836	5363-L-2234/11 do preklica R01AA08 R02AA15 3837000013238 011991	Črna koda Delovna šifra
020554	BETADINE 10 mg/ml raztopina za gigranje povidon, jodiran (povidonum iodinatum)	raztopina za gigranje škalna s plastenkom s 100 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajnah, sprememba imenika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	ALKALOID-INT d.o.o., Šlajandrovica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlajandrovica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-L-2750/10 15.12.2010	5363-L-2206/11 do preklica D0BA02 3837000013139 012416	5363-L-2206/11 do preklica D0BA02 3837000013191 021083
020555	BETADINE 100 mg/ml dermalna raztopina raztopinski koncentrat za dermalno raztopino povidon, jodiran (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina škalna s plastenkom s 100 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajnah, sprememba imenika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	ALKALOID-INT d.o.o., Šlajandrovica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlajandrovica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-L-2751/10 15.12.2010	5363-L-2207/11 do preklica D0BA02 3837000013139 012416	5363-L-2207/11 do preklica D0BA02 3837000013191 021083
020556	BETADINE 100 mg/ml dermalna raztopina raztopinski koncentrat za dermalno raztopino povidon, jodiran (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina/koncentrat za dermalno raztopino plastenka s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlajandrovica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlajandrovica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-L-2752/10 15.12.2010	5363-L-2208/11 do preklica D0BA02 3837000013139 012416	5363-L-2208/11 do preklica D0BA02 3837000013191 021083
020557	BETADINE 200 mg vaginalne globule povidon, jodiran (povidonum iodinatum)	vaginalna globula škalna s 14 globulami (2 x 7 globul v dvojnem traku)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah, sprememba imenika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	ALKALOID-INT d.o.o., Šlajandrovica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlajandrovica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-L-2754/10 15.12.2010	5363-L-2210/11 do preklica G01AX11 3837000013207 012475	5363-L-2210/11 do preklica G01AX11 3837000013207 012475
020558	BETADINE 75 mg/ml dermalna raztopina povidon, jodiran (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlajandrovica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlajandrovica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-L-2753/10 15.12.2010	5363-L-2209/11 do preklica D0BA02 3837000013153 012386	5363-L-2209/11 do preklica D0BA02 3837000013153 012386
020559	Betakav 875 mg/125 mg tablete amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (ácidum clavulanicum)	tableta škalna z 20 tabletami (10 x 2 tablet v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-L-179/12 do preklica J01CR02 3837000094947 017469	5363-L-179/12 do preklica J01CR02 3837000094930 017469	5363-L-179/12 do preklica J01CR02 3837000094930 017469
020560	Betakav 875 mg/125 mg tablete amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (ácidum clavulanicum)	tableta škalna z 10 tabletami (5 x 2 tablet v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija			

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
020561	Betakkav 875 mg/125 mg tablette amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	tableta škala s 14 tabletami (7 x 2 tablet v dvignem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmartneška cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-I-178/12 do preklica J01CR02 383700087406 019143	
020562	BETASERC 24 mg tablette betahistin (betahistinum)	tableta škala s 100 tabletami (4 x 25 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu izdelovalca	Abbott Healthcare SAS, Lieu-dit Maillard , Francija	5363-I-144/712 do preklica N07CA01 383700092097 018368	
020563	BETASERC 24 mg tablette betahistin (betahistinum)	tableta škala z 20 tabletami (1 x 20 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu izdelovalca	Abbott Healthcare Products B.V., C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, Nizozemska	5363-I-1916/10 22.09.2010	
020564	BETASERC 24 mg tablette betahistin (betahistinum)	tableta škala s 50 tabletami (2 x 25 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu izdelovalca	Abbott Healthcare SAS, Lieu-dit Maillard , Francija	5363-I-1914/10 22.09.2010	
020565	Betriion 20 mg/g mazilo mupirocin (mupirocinum)	mazilo škala s tubo s 15 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu v dovojenju za promet- dodatajni izdelovalec	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k Sejnišču 35, Slovenija; Teva Operations Poland Sp. z o.o., Krakow, Polska in Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Co., Debrecen , Mađarska	5363-I-1915/10 22.09.2010	
020566	BICKAM 50 mg filmsko obložene tablete bikultamid (bicalutamidum)	filmско obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Piva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-229B/11 do preklica D06AX09 383700092080 018252	
020567	Bicusan 150 mg filmsko obložene tablete bikultamid (bicalutamidum)	filmско obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specjalista ustrezega področja medicine ali od njega poblaščenega zdravnika.	Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1304/10 13.07.2010	
020568	Bicusan 50 mg filmsko obložene tablete bikultamid (bicalutamidum)	filmско obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specjalista ustrezega področja medicine ali od njega poblaščenega zdravnika.	Actavis Group PTC eft., Reykjavíkunvegi 76-78, 220 Hafnarfjördur, Islandija	5363-I-148/12 do preklica L02BB03 3837000118186 049816	
				Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska; Synthon Hispania S.L., San Bo de Llobregat, Španija; Actavis Deutschland GmbH&Co. KG, Laggenfeld , Nemčija	5363-I-140/12 do preklica L02BB03 3837000113914 043230	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenehanja vejetnosti	Št. odločbe ATC	Črna koda Delovna šifra
020569	Bikalutamid Lek 150 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tabletta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novi dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija, Lek S.A., Vršava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-L-2068/11 8.10.2014 L02BB03 3837000124507 085073	5363-L-1474/12 do preklica L02BB03 3837000044645	
020570	Bikalutamid Lek 150 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tabletta škalna z 28 tabletami (7 x 4 tablet v pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podališanje dovoljenja za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija, Lek S.A., Vršava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-L-2068/11 do preklica L02BB03 3837000124507 132276	5363-L-1474/12 do preklica L02BB03 3837000044645	
020571	Bikalutamid Lek 150 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tabletta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novi dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija, Lek S.A., Vršava, Poljska; Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-L-2068/11 do preklica L02BB03 3837000124491 132284	5363-L-1474/12 do preklica L02BB03 3837000044645	
020572	Bikalutamid Lek 50 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tabletta škalna z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novi dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-L-2068/11 do preklica L02BB03 3837000124491 132284	5363-L-1474/12 do preklica L02BB03 3837000044645	
020573	Bikalutamid Lek 50 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tabletta škalna z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podališanje dovoljenja za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Barcelona , Španija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Nizozemska	5363-L-2068/11 do preklica L02BB03 3837000124491 018309	5363-L-1474/12 do preklica L02BB03 3837000044645	
020574	Bisolvon 2 mg/ml perorala raztopina/inhalacijska raztopina za nebulator bromhexinskin (bromhexium)	filmsko obložena tabletta škalna z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podališanje dovoljenja za promet	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen,	5363-L-2068/11 do preklica R05JB02 3837000081527 043893	5363-L-1474/12 do preklica R05JB02 3837000081527 053600	
020575	Bisolvon 8 mg tablete bromhexinskin (bromhexium)	tableta škalna z 20 tabletami (2 x 10 tablet v preisnem omolu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podališanje dovoljenja za promet	Istituto De Angelis S.r.l., Reggello, Località Prulli 103/C, Firenze , Italija Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija Delpharm Reims, 10 Rue Colonel Chardonnetaux, Reims , Francija Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija	5363-L-1488/11 do preklica R05JB02 3837000081527 053732	5363-L-1488/11 do preklica R05JB02 3837000081527 053732	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelačniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti
020577	Bisoprolol Pfizer 1,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tabletta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgijsk. Pfizer PGM, Poce-Sur-Cisse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascoli Piceno , Italija	5363-l-97/2/12 17.4.2017 COTAB07 3837000128291 140952	Črna koda ATC Delovna šifra
020578	Bisoprolol Pfizer 10 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tabletta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-l-2364/11 15.12.2016 COTAB07 3837000126181 134430	
020579	Bisoprolol Pfizer 2,5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tabletta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgijsk. Pfizer PGM, Poce-Sur-Cisse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascoli Piceno , Italija	5363-l-97/3/12 17.4.2017 COTAB07 3837000128307 140966	
020580	Bisoprolol Pfizer 5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tabletta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-l-2363/11 15.12.2016 COTAB07 3837000126174 134422	
020581	Bivalir 3,500 l.e./250 i.e. v 1 ml pršek in vehikel za kaplice za oto in uho, raztopina neomicina (neomycinum) bacitracin (bacitracinum)	kapljice za oko in uho, pršek in vehikel za raztopino škatla z 1 vialo s prškom, 1 vialo z vehiklom in kapalnim nastavkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba imenika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija	5363-l-823/09 08.07.2009 do preklica S03/AA30 3837000004076 Q21229	
020582	Bloonis 10 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tabletta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Laboratories THEA, 12 rue Louis Bienot, Clementi-Ferrand Cedex 2, Francija	5363-l-1287/12 08.07.2009 5363-l-823/09 08.07.2009 3837000004076 Q21229	
020583	Bloonis 10 mg orodispersibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodispersibilna tabletta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-l-185/12 01.12.2010 Rzeszow, Poljska; S.C. Zenitha S.A., B-dl Theodor Pallady n. 50, Bukaresti , Romunija	
020584	Bloonis 15 mg orodispersibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodispersibilna tabletta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sanofi-Aventis Sp z o.o. ul. Lubelska 52, Rzeszow, Poljska; S.C. Zenitha S.A., B-dl Theodor Pallady n. 50, Bukaresti , Romunija	5363-l-255/1/10 01.12.2010 Sanofi-Aventis Sp z o.o., ul. Lubelska 52, Rzeszow, Poljska; S.C. Zenitha S.A., B-dl Theodor Pallady n. 50, Bukaresti , Romunija	
				Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-l-185/12 01.12.2010 Rzeszow, Poljska; S.C. Zenitha S.A., B-dl Theodor Pallady n. 50, Bukaresti , Romunija	
					5363-l-188/12 1.12.2015 N05AH03 3837000061130 116327	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
020585	Bloonis 20 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	ondisperzibilna tabletta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sanofi-Aventis Sp. z o.o., ul:Lubelska 52, Rzeszow, Poljska; S.C. Zenitva S.A., B-dl Theodor Pallady nr. 50, Bukuresti , Romunija	5363-l-2553/10 01.12.2010	5363-l-189/12 1.12.2015 N054H03 383700061154 116386
020586	Bloonis 5 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmko obložena tabletta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-l-2545/10 01.12.2010	5363-l-184/12 1.12.2015 N054H03 383700061079 116394
020587	Bloonis 5 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	ondisperzibilna tabletta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sanofi-Aventis Sp. z o.o., ul:Lubelska 52, Rzeszow, Poljska; S.C. Zenitva S.A., B-dl Theodor Pallady nr. 50, Bukuresti , Romunija	5363-l-2550/10 01.12.2010	5363-l-186/12 1.12.2015 N054H03 383700061123 116408
020588	Bonefes 60 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje klodronska kislina (acidum clodronicum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 ampulami s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-l-2550/10 01.12.2010	5363-l-113/12 1.12.2015 do preklica M055A02 383700013757 095192
020589	Bonefes 800 mg filmsko obložene tablete klodronska kislina (acidum clodronicum)	filmko obložena tabletta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bayer Oy, Pansionite 47, Turku , Finska Bayer Oy, Pansionite 47, Turku, Finska	5363-l-113/12 1.12.2015 do preklica M055A02 383700088229 050547	
020590	Bonoc 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamolum)	filmko obložena tabletta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-l-79/12 11.4.2017 N02AX52 3837000127850 140970	
020591	Bonoc 37,5 mg/325 mg šumeče tablete tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamolum)	šumeča tabletta škatla z 20 tabletami (5 x 4 tablet v dvignjem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-l-79/12 11.4.2017 N02AX52 3837000127836 140983	
020592	BOREZ 10 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmko obložena tabletta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-l-177/11 20.9.2016 C07AB07 3837000123135 129586	
020593	BOREZ 2,5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmko obložena tabletta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o. , Šländova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija	5363-l-177/11 20.9.2016 C07AB07 3837000123111 129593	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenača veljavni Datum prenega veljavnosti	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020594	BOREZ 5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tabletta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelistnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrov ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija	5363-I-177/11 20.9.2016 COTAB07 3837000123128 129607	
020595	Braunoderm 50 g/1 g v 100 g dermalna raztopina izopropialkohol (alcohol) isopropilicous) povidon-jod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri Nemčija pravilih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B.Braun Melssungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melssungen , Carl-Braun-Črnivec, Slovenija	5363-I-58/12 do preklica D08AG02 3837000101225 053082	
020596	Braunoderm 50 g/1 g v 100 g dermalna raztopina izopropialkohol (alcohol) isopropilicous) povidon-jod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka s 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri Nemčija pravilih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B.Braun Melssungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melssungen , Carl-Braun-Črnivec, Slovenija	5363-I-57/12 do preklica D08AG02 3837000101218 053031	
020597	Braunoderm z barviliom 50 g/1 g v 100 g dermalna raztopina izopropialkohol (alcohol) isopropilicous) povidon-jod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka s 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri Nemčija pravilih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B.Braun Melssungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melssungen , Carl-Braun-Črnivec, Slovenija	5363-I-59/12 do preklica D08AG02 3837000101232 053104	
020598	Braunoderm z barviliom 50 g/1 g v 100 g dermalna raztopina izopropialkohol (alcohol) isopropilicous) povidon-jod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri Nemčija pravilih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B.Braun Melssungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melssungen , Carl-Braun-Črnivec, Slovenija	5363-I-60/12 do preklica D08AG02 3837000101249 053074	
020599	Braunol 75 mg/g dermalna raztopina povidon-jod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri Nemčija pravilih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B.Braun Melssungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melssungen , Carl-Braun-Črnivec, Slovenija	5363-I-53/12 do preklica D08AG02 3837000101881 099328	
020600	Braunol 75 mg/g dermalna raztopina povidon-jod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka s 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri Nemčija pravilih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B.Braun Melssungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melssungen , Carl-Braun-Črnivec, Slovenija	5363-I-54/12 do preklica D08AG02 3837000101888 099345	
020601	Braunol 75 mg/g dermalna raztopina povidon-jod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri Nemčija pravilih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B.Braun Melssungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melssungen , Carl-Braun-Črnivec, Slovenija	5363-I-55/12 do preklica D08AG02 3837000101904 099359	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneth veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe ATC Črna koda Delovna šifra
020602	Braunol 75 mg/g dermalna raztopina povidon-jod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilca pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B.Braun Melusungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melusungen , Car-Braun-Strasse 1, Melusungen, Nemčija	5363-I-56/12 do preklica D0BA02 3837000101911 093331	
020603	Brimonidin Medops 2 mg/ml kapilice za oko, raztopina brimonidin (brimonidinum)	kapilice za oko, raztopina škalna z 1 plastično s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lomapharm Rudolf Lohmann GmbH KG, Langes Feld 5, Emmerthal , Nemčija	5363-I-69/112 29.3.2017 S01EA05 3837000132564 133603	
020604	Brufen 20 mg/ml perorala suspenzija ibuprofen (ibuprofenum)	perorala suspenzija škalna s plastično z 200 ml peroralne suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Eyelpharm GmbH & Co. KG, Woessbacher Strasse 37, Pfäffenzial, Nemčija	5363-I-184/711 5.10.2016 M01AE01 3837000123722 131474	
020605	Brufen 20 mg/ml perorala suspenzija ibuprofen (ibuprofenum)	perorala suspenzija škalna s plastično z 100 ml peroralne suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Abbott S.r.l., Via Pontifina KM 52, Campoverde di Aprilia , Italija	5363-I-2/32/11 5.10.2016 M01AE01 3837000125207 132292	
020606	Budilair retard 800 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ibuprofen (ibuprofenum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v plastičnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Abbott S.r.l., Via Pontifina KM 52, Campoverde di Aprilia , Italija	5363-I-1846/11 5.10.2016 M01AE01 3837000123715 131482	
020607	Budilair 200 mikrogramov inhalacijska raztopina pod tlakom bucezonid (budesonidum)	inhalačijska raztopina pod tlakom škalna s tlaknim vsebnikom z 200 odmerki in sproščilcem-nastavkom za inhaliranje Jet standardnim sproščilcem	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-9/19/09 20.07.2009 Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija; All-Gen Pharm. & Generics BV, Voorschoten, Nizozemska in Chiesi Pharm. GmbH, Dunaj , Avstrija	5363-I-60/1/12 do preklica R03BA02 3837000198799 075663
020608	Budilair 200 mikrogramov inhalacijska raztopina pod tlakom budezonid (budesonidum)	inhalačijska raztopina pod tlakom škalna s tlaknim vsebnikom z 200 odmerki in standardnim sproščilcem	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija; All-Gen Pharm. & Generics BV, Voorschoten, Nizozemska in Chiesi Pharm. GmbH, Dunaj , Avstrija	5363-I-918/09 20.07.2009 Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-60/0/12 do preklica R03BA02 3837000098782 075655
020609	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 0.4 mg podajzične tablete buprenorphin (buprenorphinum)	podajzična tableta škalna z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilca pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	ETHYPHARM, Z. de Saint-Arnoult, Francija; ALKALOID-INT d.o.o. , Slovenija	5363-I-2241/10 03.11.2010 Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-1462/11 18.12.2014 N07BC01 383700047284 092320

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejeti Datum prenegaanja vejavnosti	Št.odločbe ATC	Datum veljavnosti
020610	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 0,4 mg podjazične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podježična tabletka škalna s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. spremenba imena imenika dovoljenja za promet	ETHYPHARM, Chemin de la Poudrière, Francija; ETHYPHARM, Z.I. de Saint-Arnoult;Francija; ALKALOID-INT ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-L-2240/10 03.11.2010	5363-L-146/11 18.12.2014 N07BC01 383700047257 092339	Črna koda Delovna šifra
020611	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 0,4 mg podjazične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podježična tabletka škalna s 7 tabletami (10 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	ETHYPHARM, Chemin de la Poudière, Francija; ETHYPHARM, Z.I. de Saint-Arnoult;Francija; ALKALOID-INT ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-L-2242/10 03.11.2010	5363-L-1463/11 18.12.2014 N07BC01 383700047271 092312	Črna koda Delovna šifra
020612	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 2 mg podjazične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podježična tabletka škalna s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	ETHYPHARM, Chemin de la Poudière, Francija; ETHYPHARM, Z.I. de Saint-Arnoult;Francija; ALKALOID-INT ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-L-2243/10 03.11.2010	5363-L-1464/11 18.12.2014 N07BC01 383700047288 092363	Črna koda Delovna šifra
020613	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 2 mg podjazične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podježična tabletka škalna z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	ETHYPHARM, Chemin de la Poudière, Francija; ETHYPHARM, Z.I. de Saint-Arnoult;Francija; ALKALOID-INT ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-L-2244/10 03.11.2010	5363-L-1465/11 18.12.2014 N07BC01 383700047295 092355	Črna koda Delovna šifra
020614	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 2 mg podjazične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podježična tabletka škalna s 70 tabletami (10 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	ETHYPHARM, Chemin de la Poudière, Francija; ETHYPHARM, Z.I. de Saint-Arnoult;Francija; ALKALOID-INT ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-L-2245/10 03.11.2010	5363-L-1466/11 18.12.2014 N07BC01 383700047301 092347	Črna koda Delovna šifra
020615	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 8 mg podjazične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podježična tabletka škalna z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	ETHYPHARM, Chemin de la Poudière, Francija; ETHYPHARM, Z.I. de Saint-Arnoult;Francija; ALKALOID-INT ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-L-2247/10 03.11.2010	5363-L-1468/11 18.12.2014 N07BC01 383700047325 092380	Črna koda Delovna šifra
020616	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 8 mg podjazične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podježična tabletka škalna s 70 tabletami (10 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	ETHYPHARM, Chemin de la Poudière, Francija; ETHYPHARM, Z.I. de Saint-Arnoult;Francija; ALKALOID-INT ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-L-2248/10 03.11.2010	5363-L-1469/11 18.12.2014 N07BC01 383700047332 092371	Črna koda Delovna šifra

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejeti Datum prenemanja vejavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti
020617	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 8 mg podlagačne tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podležična tableta škalna s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	ETHYPHARM, Chemin de la Poudrière, Francija; ETHYPHARM, Z.I. de Saint-Arnoult, Francija; ALKALOYD-INT d.o.o. , Slovenija	5363-L-2246/10 03.11.2010	5363-L-1467/11 18.12.2014 N07BC01 383700047318 092398	Črna koda Delovna šifra
020618	BUSCOPAN 10 mg obložene tablete hiocinijev, butilbromid (hyoscini butylbromidum)	obložena tableta škalna z 20 tabletami (1 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v Delpharm Reims, 10 Rue Colonel Charbonneaux, Reims , Francija	Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija	5363-L-95/12 do preklica A03BB01 383700084534 067199	5363-L-220/11 do preklica C07AB07 383700060461 115711	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija
020619	Byol 1,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen; HEAL AG, Holzkirchen, Nemčija; ROWA Pharmaceuticals Limited, Co. Cork, Irsko; Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varažava , Poljska	5363-L-220/11 do preklica C07AB07 383700060492 115720	5363-L-220/11 do preklica C07AB07 383700060478 115738	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija
020620	Byol 10 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen; HEAL AG, Holzkirchen, Nemčija; ROWA Pharmaceuticals Limited, Co. Cork, Irsko; Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varažava , Poljska	5363-L-220/11 do preklica C07AB07 383700060492 115720	5363-L-220/11 do preklica C07AB07 383700060478 115738	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija
020621	Byol 2,5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen; HEAL AG, Holzkirchen, Nemčija; ROWA Pharmaceuticals Limited, Co. Cork, Irsko; Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varažava , Poljska	5363-L-220/11 do preklica C07AB07 383700060492 115720	5363-L-220/11 do preklica C07AB07 383700060478 115738	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija
020622	Byol 5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen; HEAL AG, Holzkirchen, Nemčija; ROWA Pharmaceuticals Limited, Co. Cork, Irsko; Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varažava , Poljska	5363-L-220/11 do preklica C07AB07 383700060492 115720	5363-L-220/11 do preklica C07AB07 383700060478 115738	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija
020623	Catcold filmsko obložene tablete paracetamol (paracetamolum) pseudoefedrin (pseudoephedrinum) deksmetetorfan (dexmetethorphanum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	filmsko obložena tableta škalna z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v Ljubljana-Črnuče , Slovenija	ALKALOID-INT d.o.o. , Šlendrovica ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-L-745/09 18.06.2009	5363-L-45/02 11.12.2014 N02BE71 3837000120868 056472	spremembra imena imetnika dovoljenja za promet

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Datum veljavnosti A/TC	Št. odločbe Črna koda Delovna šifra
020624	Calcium Calivive 500 mg šumede tablete kalcij (calcium)	šumeča tabletta škalita z 20 tablettami v polipropilenstem vesbiliku	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih profajnah, spremembu imetnika dovoljenja za promet in spremembu imena	Lek d.d., Vetroškova 57, Ljubljana , Novartis Consumer Health GmbH, Zelistrasse 40, München, Nemčija	5363-I-53/11 07.01.2011	5363-I-187/11 do preklica A12AA20 383700003147 022276	
020625	Calciumfolinat Ebewe 15 mg trde kapsule kalcijev folinat (calcii folinas)	kapsula, trda škalita z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v preisnem omatu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recepti, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu, ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjeni zdravljenju.	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-166/11 3837000122527 3837000122615	do preklica V03AF03 3837000122615	
020626	Calgel 3,3 mg/g + 1 mg/g gel za dlesni lidokain (lidocainum) cetipiridinij (cetylpyridinium)	gel za dlesni škalita s tubo z 10 g gel-a	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Famar Orleans, 5 avenue de Concy, Orleans Cedex 2 , Francija	5363-I-242/11 3837000078945	do preklica A01AD11 002585	
020627	Canespor 10 mg/g krema bifonazol (bifonazoleum)	krema škalita s tubo s 15 g krema	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-1366/09 16.09.2009	5363-I-223/11 3.11.2013 D01AC10 383700002454	
020628	Canesten 10 mg/ml dermalni prašek klotrimazol (clotrimazolum)	dermalni pršek škalita s plastičnim vsebnikom s 30 g praška	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen, Nemčija ali Kern Pharma, Barcelona , Spanija	5363-I-1366/09 16.09.2009	5363-I-2018/11 3.11.2013 D01AC01 383700002287 090727	
020629	Canesten 10 mg/ml krema klotrimazol (clotrimazolum)	krema škalita s tubo z 20 g krema	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2018/11 3.11.2013 D01AC01 383700002263 015407		
020630	Canesten 10 mg/ml dermalna raztopina klotrimazol (clotrimazolum)	dermalna raztopina škalita s plastičnim vsebnikom z 20 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2016/11 3.11.2013 D01AC01 383700002263 015369		
020631	Canesten 10 mg/ml dermalno pršilo, raztopina klotrimazol (clotrimazolum)	dermalno pršilo, raztopina škalita z plastičnim vsebnikom (z zaporko s pršilnim ventilom) s 30 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	KVP Pharma + Veterinarij Produktke GmbH, Kiel , Nemčija	5363-I-2017/11 3.11.2013 D01AC01 383700002270 015393		
020632	Canesten 1 500 mg vaginalne tablete klotrimazol (clotrimazolum)	vaginalna tabletta škalita z 1 vaginalno tableto v preisnem omatu in 1 aplikatorjem	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2019/11 3.11.2013 D01AC01 383700002288 018031		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelašnisko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta večjati Datum prenehanja večavnosti	Št. odločbe ATC	Črna koda Delovna šifra
020633	Canesten1 set 500 mg vaginalne tablete in 10 mg/g krema klorimazol (clotrimazolum)	vaginalna tabletka/krema škala z 1 vaginalno tableto v preisnem ombru, tubo z 20 g krema in 1 aplikatorjem za vaginalno tableto	Izdaja zdravila je brez recepta v Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen, Nemčija podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-l-202/11 do preklica G01AF02 383700002331 065722		
020634	Canesten3 20 mg/g vaginalna krema klorimazol (clotrimazolum)	vaginalna krema škala s tubo z 20 g vaginalne kreme in 3 aplikatorji	Izdaja zdravila je brez recepta v Kern Pharma S.L., Terrassa (Barcelona), Španija podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-l-202/11 do preklica G01AF02 383700002324 022349		
020635	Canesten3 200 mg vaginalne tablete klorimazol (clotrimazolum)	vaginalna tabletka škala s 3 vaginalnimi tabletami (1 x 3 tablete v preisnem ombru) in 1 aplikatorjem	Izdaja zdravila je brez recepta v Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen, Nemčija podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-l-202/11 do preklica G01AF02 3837000086904 018058		
020636	Canesten3 set 200 mg vaginalne tablete in 10 mg/g krema klorimazol (clotrimazolum)	vaginalna tabletka/krema škala s 3 vaginalnimi tabletami (1 x 3 tablete v preisnem ombru), s tubo z 20 g kreme in 1 aplikatorjem za vaginalne tablete	Izdaja zdravila je brez recepta v Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen, Nemčija podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-l-202/11 do preklica G01AF02 3837000086911 018090		
020637	Carbo medicinalis 150 mg disperzibilne tablete aktivno oglje (carbo activatus)	disperzibilna tabela škala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v preisnem ombru)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah, spremembu stične ovognine	Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasitova ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-l-18/12 16.4.2014 A07BA01 3837000040715 004332		
020638	Caverject 10 mikrogramov prašek in veksel za ratipino za injiciranje alprostadiil (alprostadilum)	prašek in veksel za raztopino za injiciranje škala z 1 viako s praskom, injekcijsko brizgo z vekselom, 2 injekcijski igli in 2 kripcama prepojenima z alkoholom	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicih. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišice in nadaljnjem zdravljenju.	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-l-156/12 do preklica G04BE01 383700015690 095230		
020639	Caverject 20 mikrogramov prašek in veksel za ratipino za injiciranje alprostadiil (alprostadilum)	prašek in veksel za raztopino za injiciranje škala z 1 viako s praskom, 1 injekcijsko brizgo z vekselom, 2 injekcijska igla in 2 kripcama prepojenima z alkoholom	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišice in nadaljnjem zdravljenju.	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-l-157/12 do preklica G04BE01 383700015690 095222		
020640	Cedax 36 mg/ml prašek za peroralno suspenzijo cefitbuten (cefibutenum)	prašek za peroralno suspenzijo žkala s steklenico s 15 g praska in odmembo žlico	Predpisovanje in izdaja zdravila je na S.I.F.I. S.p.A, Via E. Patti, , Italija Scheiring Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija		5363-l-132/12 do preklica J01DD14 3837000178691 061832		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenemanja veljavnosti	Datum veljavnosti A.T.C Črna koda Delovna šifra
020641	Cedax 400 mg trde kapsule ceftibuten (ceftibutenum)	kapsula, trda škatla s 5 kapsulami (1 x 5 kapsul v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	S.I.F.I. S.p.A., Via E. Patti, , Italija Schering Plough Europe, Rue de Stalle 73, Bruselj, Belgija	5363-I-13/1/12 do preklica J01DD14 06/840 383700078684	5363-I-1679/11 26.8.2016 J01DD02 383700017537 128546
020642	Cefazidim Mylan 1 g prasek za raztopino za injiciranje ali injiciranje ali infundiranje cefazidim (cefazidimum)	prasek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Laboratorio Farmaceutico C.T. S.r.l., Sanremo - Im. Italia in Merck Generiques, Lyon Cedex 08 , Francija	5363-I-1548/11 26.08.2011	5363-I-1679/11 26.8.2016 J01DD02 383700017537 128546
020643	CERSON 5 mg tablette nitazepam (nitazepamum)	tabletta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Mylan S.A.S., 117 Allée des Parcs, Saint Priest, Francija	Belupo d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-130/12 do preklica N05GCD02 383700076226 016616
020644	Cetirizin Aurobindo 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinium)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novo dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-975/12 15.5.2017 R06AE07 383700128331 141989	5363-I-975/12 15.5.2017 R06AE07 383700128338
020645	Cetirizin Aurobindo 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinium)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novo dovoljenje za promet	Aurobindo Pharma (Malta) Limited, 46/2, South street, Valletta VLT 11, Malta	5363-I-976/12 15.5.2017 R06AE07 383700128338	5363-I-976/12 15.5.2017 R06AE07 383700128338
020646	Cetirizin Aurobindo 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinium)	filmsko obložena tableta škatla z vsebnikom z 250 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novo dovoljenje za promet	Aurobindo Pharma (Malta) Limited, 46/2, South street, Valletta VLT 11, Malta	5363-I-977/12 15.5.2017 R06AE07 383700128345 141989	5363-I-977/12 15.5.2017 R06AE07 383700128345
020647	Cetirizin Lek 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinium)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. spremenita v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sandoz B.V., Veluwezoom 22, Almere, Nizozemska; Salutus Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee 1, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba, dd., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-941/08 16.06.2008 R06AE07 383700097897 035939	5363-I-941/08 16.06.2008 R06AE07 383700097894 035947
020648	Cetirizin Lek 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinium)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. spremenita v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sandoz B.V., Veluwezoom 22, Almere, Nizozemska; Salutus Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee 1, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba, dd., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-942/08 16.06.2008 R06AE07 383700097894 035947	5363-I-942/08 16.06.2008 R06AE07 383700097863 035942
020649	Cetirizin Lek 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinium)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. spremenita v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sandoz B.V., Veluwezoom 22, Almere, Nizozemska; Salutus Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee 1, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba, dd., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-939/08 16.06.2008 R06AE07 383700097863 035942	5363-I-152/12 do preklica R06AE07 383700097863 035942

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti
					Črna koda Delovna šifra		
020650	Cetirizin Lek 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizum)	filmsko obložena tabletka škalna s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sandoz B.V., Veluwzoom 22, Almere, Nizozemska; Salutus Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee 1, Berlin, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-938/08 16.06.2008	5363-I-15/I/12 do preklica R06AE07	
020651	Cetirizin Lek 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizum)	filmsko obložena tabletka škalna z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sandoz B.V., Veluwzoom 22, Almere, Nizozemska; Salutus Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee 1, Berlin, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-940/08 16.06.2008	5363-I-153/I/12 do preklica R06AE07	383700097856 035904
020652	Cetixin 10 mg filmsko obložene tablete cetixin (cetixizum)	filmsko obložena tabletka škalna s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna Finska	5363-I-274/12 10.2.2017	5363-I-275/I/12 10.2.2017	R06AE07
020653	Cetixin 10 mg filmsko obložene tablete cetixin (cetixizum)	filmsko obložena tabletka škalna s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna Hämeenlinna, Finska	3837000129120 135785	3837000129137 135786	
020654	Cetixin 10 mg filmsko obložene tablete cetixin (cetixizum)	filmsko obložena tabletka škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna Finska	5363-I-275/I/12 10.2.2017	5363-I-273/I/12 10.2.2017	R06AE07
020655	Cetixin 10 mg filmsko obložene tablete cetixin (cetixizum)	filmsko obložena tabletka škalna z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	38370001275/15 135771	3837000125276 135768	
020656	Chloramphenicol Krka 10 mg/g mazilo za oko kloramfenikol (chloramphenicolum)	mazilo za oko škalna s tubo s 5 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1330/11 13.07.2009	5363-I-1330/11 13.07.2009	do preklica S01AA01
020657	CIKLOSPORIN ALKALOID-INT 100 mg netke kapsule ciklosporin (ciclosporinum)	kapsula, mehka škalna s 50 kapsulami (10 x 5 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolniščah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Laboratorio Medifar S.A., Portugalija; Morningside Pharmaceuticals Ltd, UK in Monteresearch s.r.l., Italija	5363-I-891/09 13.07.2009	5363-I-182/1/11 13.7.2014	017795 L04AD01
			spremenba imena imetnika dovoljenja za promet			383700004450 074616	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahe vejeti Datum prenahanja veljavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Dejovna šifra
020658	CIKLOSPORIN ALKALOID-INT 100 mg/ml perorala raztopina ciklosporin (cyclosporin)	peroralna raztopina škalna z 1 steklenico s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Sofarimex Lda., Alto de Colaride, Cacem, Portugalska in Monteresearch s.r.l., Bolite , Italija ALKALOID-INT d.o.o., Šlindrova ulica 4, Ljubljana-Črnivec, Slovenija	5363-L-2250/10 03.11.2010	5363-L-1822/11 3.11.2015 L04AD01 383700005564 114146
020659	CIKLOSPORIN ALKALOID-INT 25 mg mehke kapsule ciklosporin (cyclosporin)	kapsula, mehka škalna s 50 kapsulami (10 x 5 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Laboratorio Medifar S.A.,Portugalska; Morningside Pharmaceuticals Ltd, UK in Monteresearch s.r.l. , Italija ALKALOID-INT d.o.o., Šlindrova ulica 4, Ljubljana-Črnivec, Slovenija	5363-L-889/09 13.07.2009	5363-L-1819/11 13.7.2014 L04AD01 383700004222 074683
020660	CIKLOSPORIN ALKALOID-INT 50 mg mehke kapsule ciklosporin (cyclosporin)	kapsula, mehka škalna s 50 kapsulami (10 x 5 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Laboratorio Medifar S.A.,Portugalska; Morningside Pharmaceuticals Ltd, UK in Monteresearch s.r.l. , Italija ALKALOID-INT d.o.o., Šlindrova ulica 4, Ljubljana-Črnivec, Slovenija	5363-L-890/09 13.07.2009	5363-L-1820/11 13.7.2014 L04AD01 383700004228 074730
020661	Cipralex MELTZ 10 mg orodisperzibilne tablete escitalopram (escitalopramum)	orodisperzibilna tabletka škalna s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu v sestavi zdravila	Lundbeck A/S, Ottlilavej 9, Valby, Copenhaagen , Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija	5363-L-2392/10 10.11.2010	5363-L-1695/11 13.07.2015 N06AB10 3837000051384
020662	Cipralex MELTZ 10 mg orodisperzibilne tablete escitalopram (escitalopramum)	orodisperzibilna tabletka škalna s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	ElaiaPharm, Valbonne, Francija in H. Lundbeck A/S, Ottlilavej 9, Valby, Copenhaagen , Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija	5363-L-1695/11 14.09.2011	5363-L-1023/12 3.5.2015 N06AB10 3837000051384
020663	Cipralex MELTZ 20 mg orodisperzibilne tablete escitalopram (escitalopramum)	orodisperzibilna tabletka škalna s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu v sestavi zdravila	ElaiaPharm, Valbonne, Francija in H. Lundbeck A/S, Ottlilavej 9, Valby, Copenhaagen , Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija	5363-L-2393/10 10.11.2010	5363-L-1696/11 14.09.2011 N06AB10 3837000051391
020664	Cipralex MELTZ 20 mg orodisperzibilne tablete escitalopram (escitalopramum)	orodisperzibilna tabletka škalna s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	ElaiaPharm, Valbonne, Francija in H. Lundbeck A/S, Ottlilavej 9, Valby, Copenhaagen , Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija	5363-L-1696/11 14.09.2011	5363-L-1024/12 3.5.2015 N06AB10 3837000051391
020665	Ciprofay 200 mg/100 ml raztopina za infuziranje ciprofloxacin (ciprofloxacinum)	raztopina za infuziranje škalna s steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. spremembu imena izdelovalca	Bayer d.o.o. , Bravničarskva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-L-501/09 09.04.2009	5363-L-989/12 do prelikca J01MA02 3837000002379 075256

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
020666	Ciprobay 250 mg filmsko obložene tablete ciproflokacin (ciprofloxacinum)	filmско облоžена tableta škala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Bayer Pharma AG, Leverkusen, Nemčija in Bayer Healthcare Manuf., Milano , Italija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-1-986/09 09.04.2009	5363-1-986/12 do preklica J01MA02 383700002393 015628
020667	Ciprobay 400 mg/200 ml raztopina za infundiranje ciproflokacin (ciprofloxacinum)	raztoplina za infundiranje škala s steklenico z 200 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. spremenba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-1-502/09 09.04.2009	5363-1-986/12 do preklica J01MA02 383700002386 074299
020668	Ciprobay 500 mg filmsko obložene tablete ciproflokacin (ciprofloxacinum)	filmско облоžена tableta škala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-1-499/09 09.04.2009	5363-1-986/12 do preklica J01MA02 383700002409 022454
020669	Ciprobay 750 mg filmsko obložene tablete ciproflokacin (ciprofloxacinum)	filmско облоžена tableta škala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-1-500/09 09.04.2009	5363-1-986/12 do preklica J01MA02 383700002416 065765
020670	Ciproflokacin Arrow 250 mg filmsko obložene tablete ciproflokacin (ciprofloxacinum)	filmско облоžena tableta škala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba v sestavi zdravila	Arrow Pharm Ltd, Birzebbuġija, Malta; Arrow Generics, Dublin, Irsko; Arrow Generics Limited, Hertfordshire, Velika Britanija; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicofarma S.A. Varšava, Poljska; Akmon farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje , Slovenija	5363-1-417/08 02.06.2008	5363-1-353/12 do preklica J01MA02 383700009614 075108
020671	Ciproflokacin Arrow 500 mg filmsko obložene tablete ciproflokacin (ciprofloxacinum)	filmско облоžena tableta škala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba v sestavi zdravila	Arrow Pharm Ltd, Birzebbuġija, Malta; Arrow Generics, Dublin, Irsko; Arrow Generics Limited, Hertfordshire, Velika Britanija; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicofarma S.A. Varšava, Poljska; Akmon farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje , Slovenija	5363-1-418/08 02.06.2008	5363-1-354/12 do preklica J01MA02 383700009621 075116
020672	Ciproflokacin Arrow 750 mg filmsko obložene tablete ciproflokacin (ciprofloxacinum)	filmско облоžena tableta škala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba v sestavi zdravila	Arrow Pharm Ltd, Birzebbuġija, Malta; Arrow Generics, Dublin, Irsko; Arrow Generics Limited, Hertfordshire, Velika Britanija; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicofarma S.A. Varšava, Poljska; Akmon farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje , Slovenija	5363-1-419/08 02.06.2008	5363-1-355/12 do preklica J01MA02 383700009638 075124

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejati Datum prenemanja vejavnosti	Datum veljavnosti ATC	Št. odločbe Črna koda Delovna šifra
020673	Ciproflokacin Claris 2 mg/ml raztopina za infundiranje ciproflokacin (ciprofloxacinum)	raztoplina za infundiranje škala z 1 vialo s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	UAB Noramedia, Vilna, Litva; Eurogenetics NV, Bruselj, Belgija; Svizerija Europe B.V., Almere , Nizozemska	5363-L-1184/10 11.06.2010	5363-L-22/4/11 11.6.2015	J01MA02
020674	Ciproflokacin Claris 2 mg/ml raztopina za infundiranje ciproflokacin (ciprofloxacinum)	raztoplina za infundiranje škala z 1 vialo s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Claris Lifesciences UK Limited, Crewe Hall, Crewe, Velika Britanija	3837000118759 051276	3837000118759 051276	
020675	Ciproflokacin Claris 2 mg/ml raztopina za infundiranje ciproflokacin (ciprofloxacinum)	raztoplina za infundiranje škala z 1 steklenico z 200 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	UAB Noramedia, Vilna, Litva; Eurogenetics NV, Bruselj, Belgija; Svizerija Europe B.V., Almere , Nizozemska	5363-L-1185/10 11.06.2010	5363-L-2215/11 11.6.2015	J01MA02
020676	CISPLATIN PLIVA 0,5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje cisplatin (cisplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škala z 1 vialo z 20 ml koncentra	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Claris Lifesciences UK Limited, Crewe Hall, Crewe, Velika Britanija	3837000118766 051306	3837000118766 051306	
020677	Citalopram Vitabalans 20 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmско obložена tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Gödöllő , Mađarska	5363-L-2113/11 11.06.2010	5363-L-216/11 11.6.2015	J01MA02
020678	Citalopram Vitabalans 20 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmско obložena tableta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmnišču 35, Ljubljana, Slovenija	3837000125191 132713	3837000125191 132713	L01XA01
020679	Citalopram Vitabalans 20 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmско obložena tableta škala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska	5363-L-78/12 22.2.2017	5363-L-79/12 22.2.2017	N06AB04
020680	Citalopram Vitabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmско obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska	3837000129144 135800	3837000129144 135800	
020681	Citalopram Vitabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmско obložena tableta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska	5363-L-81/12 22.2.2017	5363-L-81/12 22.2.2017	N06AB04
			novodovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska	3837000125290 135828	3837000125290 135828	
				Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska	3837000129168 135845	3837000129168 135845	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelašnisko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti A/TC	Črna koda Delovna šifra
020682	Citalopram Vitabalans 40 mg filmsko ohložene tablete citalopram (citalopramum)	filmско ohložena tableta škala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v preisprinem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna Hämeenlinna, Finska	5363-I-83/12 22.2.2017 N06AB04 3837000129175 135859	5363-I-1216/12 do preklica R01BA52 383700078974 086657	
020683	Claritinnekombo 120 mg/5 mg tablete s potaščanimi sproščanjem pseudefedin (pseudefedinum) loratadin (loratadineum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preisprinem omolu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah, podaljšanje dovoljenja za promet	Schering Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-I-249/09 17.2.2009 B01AB05 3837000120318 047597	5363-I-99/8/12 do preklica B01AB05 3837000112245 038121	
020684	Clexane 10.000 anti-Xa i.e./ ml raztopina za injiciranje v vecodnerini viali enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škala z večodnero viabo s 3 ml raztopine brizgami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Famar Health Services Madrid, S.A.U., Madrid, Španija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-249/09 17.2.2009 B01AB05 3837000120318 047597	5363-I-517/11 07.03.2011 B01AB05 3837000112245 038121	
020685	Clexane 10.000 anti-Xa i.e./1 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škala z 10 napolnjениmi injekcijskimi brizgami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Sanofi Wint. Ind., Francija; Famar Health. Madrid, Španija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-517/11 07.03.2011 B01AB05 3837000112245 038121	5363-I-99/8/12 do preklica B01AB05 3837000112245 038121	
020686	Clexane 12.000 anti-Xa i.e./0.8 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škala z 10 napolnjeniimi injekcijskimi brizgami z 0.8 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Sanofi Wint. Ind., Francija; Famar Health. Madrid, Španija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-519/11 07.03.2011 B01AB05 3837000120301 047589	5363-I-99/8/12 do preklica B01AB05 3837000120301 047589	
020687	Clexane 15.000 anti-Xa i.e./1 ml raztopina za injiciranje injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škala z 10 napolnjeniimi injekcijskimi brizgami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Sanofi Wint. Ind., Francija; Famar Health. Madrid, Španija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-520/11 07.03.2011 B01AB05 3837000120301 045450	5363-I-99/8/12 do preklica B01AB05 3837000120301 045450	
020688	Clexane 2.000 anti-Xa i.e./0.2 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škala z 10 napolnjeniimi injekcijskimi brizgami z 0.2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba imena izdelovalca	Sanofi Wint. Ind., Francija; Famar Health. Madrid, Španija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-509/11 07.03.2011 B01AB05 383700012207 038130	5363-I-99/8/12 do preklica B01AB05 383700012207 038130	
020689	Clexane 4.000 anti-Xa i.e./0.4 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škala z 10 napolnjeniimi injekcijskimi brizgami z 0.4 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba imena izdelovalca	Sanofi Wint. Ind., Francija; Famar Health. Madrid, Španija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-511/11 07.03.2011 B01AB05 3837000112214 038253	5363-I-99/8/12 do preklica B01AB05 3837000112214 038253	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
020690	Clexane 6.000 anti-Xa i.e./0,6 ml raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škalta z 10 napoljenimi injekcijskimi brzgarni z 0,6 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odstopu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju.	Sanofi Wint. Ind., Francija; Fanar Health Madrid Španija in Chinon Pharm. and Chem. Works Private , Madžarska Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-513/11 07.03.2011	5363-I-995/12 do preklica B01/AB05 3837000112221 038270
020691	Clexane 8.000 anti-Xa i.e./0,8 ml raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škalta z 10 napoljenimi injekcijskimi brzgarni z 0,8 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odstopu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju.	Sanofi Wint. Ind., Francija; Fanar Health Madrid Španija in Chinon Pharm. and Chem. Works Private , Madžarska Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-515/11 07.03.2011	5363-I-996/12 do preklica B01/AB05 3837000112238 038300
020692	Clopixol 10 mg filmsko obložene tablete zuklopentiksol (zuclopentixolum)	filmko obložena tableta škalta s 100 tabletami v HDPE vsebniku z za otroke vamo navigno zaporko	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	H. Lundbeck A/S, Ottileavej, Copenhaagen-Volby , Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija	5363-134/12 07.03.2011	5363-I-145/12 do preklica N05AF05 383700054460 107751
020693	Clopixol Depot 200 mg/ml raztopina za injiciranje zuklopentiksol (zuclopentixolum)	raztopina za injiciranje škalta z 10 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zavrnstveno dejavnost.	H. Lundbeck A/S, Ottileavej, Copenhaagen-Volby , Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija	5363-1-146/12 07.03.2011	5363-I-146/12 do preklica N05AF05 383700082494 040347 059374
020694	Clopixol Acuphase 50 mg/ml raztopina za injiciranje zuklopentiksol (zuclopentixolum)	raztopina za injiciranje (intramuskularno) škalta s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zavrnstveno dejavnost.	H. Lundbeck A/S, Ottileavej, Copenhaagen-Volby , Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija	5363-1-148/11 07.03.2011	5363-I-148/11 do preklica N05AF05 383700082470 059374
020695	Co-Berlipril 10 mg/25 mg tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škalta s 100 tabletami (10 x 10 tablet v preisprnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glenicke Weg 25, Berlin , Nemčija BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glenicke Weg 125, Berlin , Nemčija	5363-I-188/11 07.03.2011	5363-I-188/11 do preklica C09EA02 383700010993 029521
020696	Co-Berlipril 10 mg/25 mg tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škalta s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisprnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glenicke Weg 125, Berlin , Nemčija	5363-I-188/11 07.03.2011	5363-I-188/11 do preklica C09EA02 383700010993 029521
020697	Co-Tensitol 20 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete medoksamilomesartanat (medoxomil olmesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmko obložena tableta škalta z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisprnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija in Berlin-Chemie AG, Berlin , Nemčija Berlinc Chemie AG (MENARINI GROUP), Glenicke Weg 125, Berlin , Nemčija	5363-I-203/12 068438 3837000102949 068438	5363-I-203/12 do preklica C09DA08 3837000102949 068438

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenača veljavni Datum prenemanja veljavnosti	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020698	Co-Tensiol 20 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete medoksomilomesartanat: (medoxomili olmesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tabletta škala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Daichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija in Berlin-Chemie AG, Berlin , Nemčija	5363-I-204/12 do preklica C03DA08 3837000102963 068446	
020699	Co-Tensiol 20 mg/25 mg filmsko obložene tablete medoksomilomesartanat: (medoxomili olmesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tabletta škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Daichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija in Berlin-Chemie AG, Berlin , Nemčija	5363-I-205/12 do preklica C03DA08 3837000102963 068446	
020700	Co-Tensiol 20 mg/25 mg filmsko obložene tablete medoksomilomesartanat: (medoxomili olmesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tabletta škala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Daichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija in Berlin-Chemie AG, Berlin , Nemčija	5363-I-206/12 do preklica C03DA08 3837000102970 068594	
020701	COAXIL 12,5 mg obložene tablete tianeptin (tianeptinum) (hydrochlorothiazidum)	obložena tabletta škala z 90 tabletami (3 x 30 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Menarini International O.L.S.A., 1 Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-180/12 do preklica N06AX14 3837000113143 042030	
020702	Coldwin 1000 mg/12,2 mg prasek za peroralno raztopino paracetamol (paracetamolum) fenilefrin (phenylephrinum)	prasek za peroralno raztopino škala z 10 vrečkami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovošnjek za promet	Les Laboratoires Servier Industrie, Grdy , Francija Servier Pharma d.o.o., Fot k sejmischu 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-181/11 do preklica N02BE51 3837000128567 135143	
020703	Concor 10 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba naštova imetnika do voljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija	5363-I-215/311 20.12.2016 3837000135143 042030	
020704	Concor 10 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba stične ovojnine	MERCK KGAA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-794/09 06.07.2009 3837000073478 011584	
020705	Concor 5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba stične ovojnine	MERCK KGAA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-149/1/11 22.11.2011 3837000073461 011444	
020706	Concor 5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba naštova imetnika do voljenja za promet	MERCK KGAA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-553/12 do preklica C07AB07 3837000073461 011444	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenehanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
020707	Concor COR 1,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tabletta škalna z 20 tabletami (2 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu naslova imetnika do voljenja za promet-za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 Darmstadt, Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-90/10 08.01.2010	5363-I-149/2/11 do preklica COTAB07 383700048100 094455
020708	Concor COR 1,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tabletta škalna z 20 tabletami (2 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA & Co., Spittal/Drau , Avstrija	5363-I-149/2/11 22.11.2011	5363-I-55/12 do preklica COTAB07 383700048100 094455
020709	Concor COR 10 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tabletta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA & Co., Spittal/Drau , Avstrija	5363-I-149/7/11 22.11.2011	5363-I-56/12 do preklica COTAB07 383700048100 094455
020710	Concor COR 10 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tabletta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu naslova imetnika do voljenja za promet-za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 Darmstadt, Nemčija Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-149/7/11 22.11.2011	5363-I-56/12 do preklica COTAB07 383700048100 094455
020711	Concor COR 2,5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tabletta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 Darmstadt, Nemčija Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-149/7/11 24.03.2009	5363-I-56/12 do preklica COTAB07 383700048100 094455
020712	Concor COR 2,5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tabletta škalna s 30 tabletami (1 x 30 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA & Co., Spittal/Drau , Avstrija	5363-I-149/3/11 24.03.2009	5363-I-56/12 do preklica COTAB07 383700048100 094455
020713	Concor COR 3,75 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tabletta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu naslova imetnika do voljenja za promet-za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 Darmstadt, Nemčija Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-149/3/11 22.11.2011	5363-I-55/12 do preklica COTAB07 383700048100 094455
020714	Concor COR 3,75 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tabletta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA & Co., Spittal/Drau , Avstrija	5363-I-91/10 08.01.2010	5363-I-149/4/11 do preklica COTAB07 383700048100 094455
020715	Concor COR 3,75 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tabletta škalna s 30 tabletami (1 x 30 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu stične ovajnine	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA & Co., Spittal/Drau , Avstrija	5363-I-149/4/11 22.11.2011	5363-I-55/12 do preklica COTAB07 383700048100 094455

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
020716	Concor COR 5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmisko obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba naslova imetnika dovoljenja za promet	MERCK KGaA, Frankfurtstrasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-1-1495/11 24.03.2009	5363-1-1495/11 do preklica C07AB07 383700022537 024244
020717	Concor COR 5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmisko obložena tableta škala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba v dovojenju za promet- dodatni izdelovalec	MERCK KGaA, Frankfurtstrasse 250, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA &Co., Spittal/Drau , Avstrija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-1-1495/11 22.11.2011	5363-1-1495/12 do preklica C07AB07 383700022537 024244
020718	Concor COR 7,5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmisko obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba v dovojenju za promet- dodatni izdelovalec	MERCK KGaA, Frankfurtstrasse 250, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA &Co., Spittal/Drau , Avstrija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-1-1496/11 22.11.2011	5363-1-1496/12 do preklica C07AB07 383700048124 094471
020719	Concor COR 7,5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmisko obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba naslova imetnika dovoljenja za promet	MERCK KGaA, Frankfurtstrasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-1-9210 08.01.2010	5363-1-9210 do preklica C07AB07 383700048124 094471
020720	Concor COR 7,5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmisko obložena tableta škala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba stične ovajnine	MERCK KGaA, Frankfurtstrasse 250, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA &Co., Spittal/Drau , Avstrija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-1-556/12 15.03.2012	5363-1-185/12 do preklica C07AB07 383700048124 094471
020721	Concorasra 10 mg/100 mg trde kapsule bisoprolol (bisoprololum) acetyl salicilica kislina (ácidum acetylsalicylicum)	kapsula, trda škala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovojenje za promet	Pharmaceutical Works Polpharma S.A., Starogard, Gdanski, Poljska; Sanico NV, Turnhout, Belgija in Lamp San Prospero S.p.A., San Prospero s/S Modena , Italija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-1-556/12 15.03.2012	5363-1-883/12 11.4.2017 C07AB57 383700132830 140997
020722	Concorasra 5 mg/100 mg trde kapsule bisoprolol (bisoprololum) acetyl salicilica kislina (ácidum acetylsalicylicum)	kapsula, trda škala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovojenje za promet	Pharmaceutical Works Polpharma S.A., Starogard, Gdanski, Poljska; Sanico NV, Turnhout, Belgija in Lamp San Prospero S.p.A., San Prospero s/S Modena , Italija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-1-883/12 11.4.2017 C07AB57 383700132830 140997	
020723	Controloc 20 mg gastrrezistente tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistenta tableta škala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba v sestavi zdravila	Nycomed GmbH , Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-1-287/11 04.02.2011	5363-1-181/2/11 do preklica A02BC02 383700029888 023486
020724	Controloc 20 mg gastrrezistente tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistenta tableta škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba v sestavi zdravila	Nycomed GmbH , Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-1-286/11 04.02.2011	5363-1-181/1/11 do preklica A02BC02 383700029871 023507

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda ATC Delovna šifra
020725	Controloc 40 mg gastrrezistentne tablete pantripsazol (pantripsazolum)	gastrorezistentna tabletta škalna s 14 tabletami (1 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. spremembu v sestavi zdravila	Nycomed GmbH, Oranienburg Konstanz, Nemčija	5363-I-288/11 04.02.2011	5363-I-181/311 do preklica A02BC02 383700001495 089842
020726	Controloc 40 mg gastrrezistentne tablete pantripsazol (pantripsazolum)	gastrorezistentna tabletta škalna z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. spremembu v sestavi zdravila	Nycomed GmbH, Oranienburg Konstanz, Nemčija	5363-I-289/11 04.02.2011	5363-I-181/411 do preklica A02BC02 383700001501 091413
020727	Copegus 200 mg filmsko obložene tablete ribavirin (ribavirum)	filmsko obložena tabletta škalna s steklenico s 168 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izenoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Roche Pharma AG, Emil-Barell-Str.1, Grenzach-Wyhlen, Nemčija	5363-I-153/08 13.03.2008	5363-I-968/12 do preklica J05JB04 383700024708 050881
020728	Cordipin XI 40 mg filmsko obložene tablete s podajočim sproščanjem rifedipin (rifedipinum)	filmsko obložena tabletta s podajšanjem sproščanjem škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. podajanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmarješka Črtnica, Novo mesto, Slovenija	5363-I-214/11 do preklica C08AC05 383700029734	
020729	Corsodyl Mint 20 mg/10 ml raztopina za izpiranje ust klorhexidin (chlorhexidium)	raztopina za izpiranje ust plastenika s 300 ml raztopine z navojno zaporko	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podajanje dovoljenja za promet	SmithKline Beecham Consumer Healthcare, Northys Drive, Maidenhead, Berksire, Velika Britanija in GSK Consumer Healthcare GmbH&Co. KG, Herrnberg, Nemčija	5363-I-187/0111 do preklica A01AB03 383700093698 013560	
020730	CoTeveten 600 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete eprosartan (eprosartanum) hidrokrotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tabletta škalna s 14 tabletami (1 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. spremembu izdelovalca	GSK d.o.o., Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-91/012 do preklica C09DA02 3837000104165 005355	
020731	CoTeveten 600 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete eprosartan (eprosartanum) hidrokrotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tabletta škalna s 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. spremembu izdelovalca	Abbott Products GmbH, Neustadt, Nemčija in Abbott Healthcare SAS, Mailard, Francija	5363-I-1612/10 12.08.2010	5363-I-91/10/12 do preklica C09DA02 3837000104172 005380
020732	CoTeveten 600 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete eprosartan (eprosartanum) hidrokrotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tabletta škalna s 56 tabletami (4 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. spremembu izdelovalca	Abbott Products GmbH, Neustadt, Nemčija in Abbott Healthcare SAS, Mailard, Francija	5363-I-91/13/10 12.08.2010	5363-I-91/2/12 do preklica C09DA02 3837000104189 005410

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelačniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelevalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenega veljavi Datum prenega veljavnosti	Datum veljavnosti Črna koda	Št.oddločbe Delovna sifra
02/20733	CRESTOR 10 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmko obložena tabletka škalna z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija in Corden Pharma GmbH, Plankstadt , Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1556/09 15.10.2009	5363-I-1842/11 do preklica C10AA07	3837/00026849
02/20734	CRESTOR 20 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmko obložena tabletka škalna z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija in Corden Pharma GmbH, Plankstadt , Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1557/09 15.10.2009	5363-I-1843/11 do preklica C10AA07	3837/00026856
02/20735	CRESTOR 40 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmko obložena tabletka škalna z 28 tabletami (4 x 7 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija in Corden Pharma GmbH, Plankstadt , Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1558/09 15.10.2009	5363-I-1844/11 do preklica C10AA07	3837/00026863
02/20736	CRESTOR 5 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmko obložena tabletka škalna z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija in Corden Pharma GmbH, Plankstadt , Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1558/10 01.02.2010	5363-I-1845/11 do preklica C10AA07	3837/00026877
02/20737	CUROSURF 80 mg/ml suspenzija za endotrheopulmonalno vkapavanje naravni fosfolipidi, surfaktanti - poraklant alfa (poractantum alfa)	suspenzija za endotrheopulmonalno vkapavanje škalna z 1 vialo s 3 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bohnjišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Via Palermo 26/a, Parma , Italija Torex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-249/10 09.7691	5363-I-1841/11 do preklica C10AA07	3837/00026891
02/20738	CUROSURF 80 mg/ml suspenzija za endotrheopulmonalno vkapavanje naravni fosfolipidi, surfaktanti - poraklant alfa (poractantum alfa)	suspenzija za endotrheopulmonalno vkapavanje škalna z 2 vilama z 1,5 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bohnjišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Via Palermo 26/a, Parma , Italija Torex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-249/11 01.0359	5363-I-1842/11 do preklica C10AA07	3837/00026892
02/20739	CUROSURF 80 mg/ml suspenzija za endotrheopulmonalno vkapavanje naravni fosfolipidi, surfaktanti - poraklant alfa (poractantum alfa)	suspenzija za endotrheopulmonalno vkapavanje škalna z 2 vilama z 1,5 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bohnjišnicah. spremembu imenika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija in Austria Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj , Austria	5363-I-1706/11 14.09.2011	5363-I-597/12 do preklica R07AA02	3837/00026893
02/20740	CUROSURF 80 mg/ml suspenzija za endotrheopulmonalno vkapavanje naravni fosfolipidi, surfaktanti - poraklant alfa (poractantum alfa)	suspenzija za endotrheopulmonalno vkapavanje škalna z 1 vialo s 3 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bohnjišnicah. spremembu imenika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija in Austria Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj , Austria	5363-I-1705/11 14.09.2011	5363-I-598/12 do preklica R07AA02	3837/00026894
02/20741	CYTOSART 1 g pršček za raztopino za injiciranje/infundiranje citarabin (cytarabininum)	pršček za raztopino za injiciranje ali infundiranje škalna z 1 vialo s prščkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bohnjišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Italy S.p.A., Via Pasteur, Nerviano, Italia Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1752/12 do preklica L01BG01	3837/00026895	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejati Datum prenemanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
020742	Daiobet 50 mikrogramov/500 mikrogramov v 1 g mazilo kalciptoril (calcipotriolum) betametazon (betamethasonum)	mazilo škala s tubo s 30 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremaba v sestavi zdravila	Leo Laboratories Limited,Cashel Road, Dublin 12 , Irska Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-L-1694/08 22.10.2008	5363-L-320/12 do preklica D05AX52 3837000023053 020400
020743	Daiobet 50 mikrogramov/500 mikrogramov v 1 g mazilo kalciptoril (calcipotriolum) betametazon (betamethasonum)	mazilo škala s tubo s 60 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremaba v sestavi zdravila	Leo Laboratories Limited,Cashel Road, Dublin 12 , Irska Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-L-1693/08 22.10.2008	5363-L-319/12 do preklica D05AX52 3837000102856 029327
020744	Daivonex 50 mikrogramov/g krema kalciptoril (calcipotrium)	krema škala s tubo s 30 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremaba na odločbi (del imena, pomožne snov...)	Leo Laboratories Ltd., Dublin , Irska Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-L-1564/10 10.08.2010	5363-L-383/12 do preklica D05AX02 3837000082883 004723
020745	Daktarin 20 mg/g krema mikonazo (miconazolum)	krema škala s tubo s 30 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, Ivana zdравil d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, Ivana zdравil d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-L-2025/11 3837000003277 023493	do preklica A01AB09 3837000003284 021288
020746	Daktarin 20 mg/g orálni gel mikonazo (miconazolum)	orálni/perorálni gel škala s tubo s 40 g gel-a	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, Ivana zdравil d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, Ivana zdравil d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-L-2026/11 3837000003284 021288	do preklica A01AB09 3837000003284 021288
020747	Dalacin 10 mg/g gel klindamicin (clindamycinum)	gel škala s tubo s 30 g gel-a	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremaba v dovojenju za promet-	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Puurs, Belgija in Pfizer Service Company BVBA, Zaventem , Belgija Pfizer Luxembourg SARL , 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luxembourg	5363-L-857/11 24.05.2011	5363-L-423/12 24.5.2016 D10AF01 3837000078992 089420
020748	Dalacin 10 mg/ml dermalna emulzija klindamicin (clindamycinum)	dermalna emulzija škala s plastenko s 30 ml dermalne emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremaba v dovojenju za promet-	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Puurs, Belgija in Pfizer Service Company BVBA, Zaventem , Belgija Pfizer Luxembourg SARL , 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luxembourg	5363-L-856/11 24.05.2011	5363-L-422/12 24.5.2016 D10AF01 3837000079005 089420
020749	Daylette 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethynodiolideum)	filmsko obložena tableta škala s 28 tabletami (1 x 28 tablet v preisnem omolu: 24 belih in 4 zelene tablete)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovojenje za promet	Gedeon Richter Plc., Győrönöi út 19-21, Budimpešta , Mađarska Gedeon Richter Plc., Győrönöi út 19-21, Budimpešta, Mađarska	5363-L-2272/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125641 133825	5363-L-2274/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125641 133825
020750	Daylette 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethynodiolideum)	filmsko obložena tableta škala s 168 tabletami (6 x 28 tablet v preisnem omolu: 24 belih in 4 zelene tablete)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovojenje za promet	Gedeon Richter Plc., Győrönöi út 19-21, Budimpešta , Mađarska Gedeon Richter Plc., Győrönöi út 19-21, Budimpešta, Mađarska	5363-L-2274/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125641 133825	5363-L-2274/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125641 133825

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejati Datum prenemanja vejavnosti	Datum veljavnosti ATC	Črna koda Delovna šifra
020751	Daylette 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethynodiolestradiolum)	filmsko obložena tableta škala s 364 tabletami (13 x 28 tablet v preisnem omolu: 24 belih in 4 zelene tablete)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Mađarska	5363-I-2275/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125658 133833		
020752	Daylette 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethynodiolestradiolum)	filmsko obložena tableta škala s 84 tabletami (3 x 28 tablet v preisnem omolu: 24 belih in 4 zelene tablete)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Mađarska	5363-I-2273/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125634 133847		
020753	Daylla 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethynodiolestradiolum)	filmsko obložena tableta škala z 126 tabletami (6 x 21 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Mađarska	5363-I-2296/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125771 133868		
020754	Daylla 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethynodiolestradiolum)	filmsko obložena tableta škala z 21 tabletami (1 x 21 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Mađarska	5363-I-2294/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125757 133841		
020755	Daylla 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethynodiolestradiolum)	filmsko obložena tableta škala z 63 tabletami (3 x 21 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Mađarska	5363-I-2295/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125764 133850		
020756	Depakin chrono 300 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethynodiolestradiolum)	filmsko obložena tableta škala z 273 tabletami (13 x 21 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Mađarska	5363-I-2297/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125788 133876		
020757	Depakin chrono 300 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem valprojekta kislina (acidum valproicum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škala z dvema polipropilen skima vesnikoma s 50 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Mađarska	5363-I-2297/11 14.12.2016 G03AA12 3837000084658 007927		
020758	Depakin chrono 500 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem valprojekta kislina (acidum valproicum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škala s polipropilen skim vesnikom s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 1 rue de la Vierge, Ambres et Lagrave , Francija , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2117/11 do preklica N03AG01 3837000084665 007943		
020759	Dexamethason Krka 0,5 mg tablete deksametazon (dexametasonium)	tableta škala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-950/12 do preklica H02AB02 383700008427 020079		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštnisko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta veljati Datum prenemanja veljavnosti	Št. odločbe ATC Črna koda Delovna šifra
020760	Dexamethason Krka 4 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje deksametazon (dexamehtasonum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalna s 25 ampulami z 1 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmartješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-l-95/1/12 do preklica H02AB02 3837000000405 022624	
020761	Dianeal PD4 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo peritonealno dializo	raztopina za peritonealno dializo škalta s 6 enojnimi vrečkami z 2000 ml razopine (koncasilspike konектор)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irkska in Baxter Manufacturing Sp.z.o.o., Lublin , Poljska	5363-l-1922/11 do preklica B05DB 3837000124026 131512	
020762	Dianeal PD4 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo peritonealno dializo	raztopina za peritonealno dializo škalta s 6 enojnimi vrečkami z 2000 ml razopine (uer konector)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irkska in Baxter Manufacturing Sp.z.o.o., Lublin , Poljska	5363-l-1922/11 do preklica B05DB 3837000124026 131490	
020763	Dianeal PD4 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo peritonealno dializo	raztopina za peritonealno dializo škalta s 8 enojnimi vrečkami z 2000 ml razopine (uer konector)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irkska in Baxter Manufacturing Sp.z.o.o., Lublin , Poljska	5363-l-1923/11 do preklica B05DB 3837000124033 131520	
020764	Dianeal PD4 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo peritonealno dializo	raztopina za peritonealno dializo škalta s 6 enojnimi vrečkami z 2000 ml razopine (uer konector)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irkska in Baxter Manufacturing Sp.z.o.o., Lublin , Poljska	5363-l-1921/11 do preklica B05DB 3837000124019 131504	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelašnisko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta večjati Datum prenega- nja veljavnosti	Št. odločbe A/TC	Črna koda Delovna šifra
020765	Dianeal PD4 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo	raztopina za peritonealno dializo škatla z 8 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konktor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irška in Baxter Manufacturing Sp. z o.o., Lublin , Pojska	5363-I-1924/11 do preklica B050B 3837000124040 131539		
020766	Dianeal PD4 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo	raztopina za peritonealno dializo škatla z 8 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (končasti spike konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irška in Baxter Manufacturing Sp. z o.o., Lublin , Pojska	5363-I-1925/11 do preklica B050B 3837000124057 131547		
020767	Dianeal PD4 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo	raztopina za peritonealno dializo škatla s 4 enojnimi vrečkami s 5000 ml raztopine (luer konktor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irška in Baxter Manufacturing Sp. z o.o., Lublin , Pojska	5363-I-1928/11 do preklica B050B 3837000124064 131555		
020768	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo	raztopina za peritonealno dializo škatla s 6 enojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konktor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irška in Baxter Manufacturing Sp. z o.o., Lublin , Pojska	5363-I-1933/11 do preklica B050B 3837000124088 131571		
020769	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo	raztopina za peritonealno dializo škatla s 6 enojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konktor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irška in Baxter Manufacturing Sp. z o.o., Lublin , Pojska	5363-I-1932/11 do preklica B050B 3837000124071 131563		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelašnisko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta večjati Datum prenega- nja veljavnosti	Št. odločbe A/TC	Črna koda Delovna šifra
020770	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo	raztopina za peritonealno dializo škalla s 6 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (končastislike konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novi pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irška in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Pojska	5363-I-1934/11 do preklica B050B 3837000124085 131580		
020771	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo	raztopina za peritonealno dializo škalla z 8 enojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (uer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novi pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irška in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Pojska	5363-I-1935/11 do preklica B050B 3837000124101 131588		
020772	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo	raztopina za peritonealno dializo škalla z 8 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (uer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novi pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irška in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Pojska	5363-I-1936/11 do preklica B050B 3837000124118 131601		
020773	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo	raztopina za peritonealno dializo škalla s 4 enojnimi vrečkami s 5000 ml raztopine (uer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novi pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irška in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Pojska	5363-I-1940/11 do preklica B050B 3837000124132 131628		
020774	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo	raztopina za peritonealno dializo škalla z 8 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (končastislike konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novi pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irška in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Pojska	5363-I-1937/11 do preklica B050B 3837000124125 131610		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelašnisko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta večji Datum prenega veljavnosti	Št. odločbe A/TC	Črna koda Delovna šifra
020775	Dianeal PD4 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo	raztopina za peritonealno dializo škatla s 6 enojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (uer konktor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irška in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Pojska	5363-I-194/4/11 do preklica B050B 3837000124149 131636		
020776	Dianeal PD4 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo	raztopina za peritonealno dializo škatla s 6 enojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (uer konktor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irška in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Pojska	5363-I-194/5/11 do preklica B050B 3837000124156 131644		
020777	Dianeal PD4 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo	raztopina za peritonealno dializo škatla s 6 enojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (končasti/špik konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irška in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Pojska	5363-I-194/6/11 do preklica B050B 3837000124163 131652		
020778	Dianeal PD4 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo	raztopina za peritonealno dializo škatla z 8 enojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (uer konktor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irška in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Pojska	5363-I-194/7/11 do preklica B050B 3837000124170 131660		
020779	Dianeal PD4 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo	raztopina za peritonealno dializo škatla z 8 enojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (uer konktor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irška in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Pojska	5363-I-194/8/11 do preklica B050B 3837000124187 131679		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelašniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta večjati Datum prenega- ja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Črna koda Delovna šifra
020780	Dianeal PD4 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo	raztopina za peritonealno dializo škalna s 4 enojnimi vrečkami s 5000 ml raztopine (uer kontektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu, ob odstopu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irška Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irška Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-L-195/2/11 do preklica B050B 3837000124200 131695		
020781	Dianeal PD4 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo	raztopina za peritonealno dializo škalna z 8 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (končastijske konete)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu, ob odstopu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irška Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irška Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-L-194/9/11 do preklica B050B 3837000124194 131687		
020782	DIAPREL MR 30 mg tablete s prirejanim sproščanjem	tableta s prirejanim sproščanjem škalna s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept.	Les Laboratoires Servier Industrie, Francija; Servier (Ieland) Industries Ltd., Irška; ANPHARM P.F. S.A., Pojska	5363-5-13/10 25.03.2010	5363-L-231/8/11 do preklica A10BB09	
020783	DIAPREL MR 60 mg tablete s prirejanim sproščanjem	tableta s prirejanim sproščanjem škalna z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept.	Les Lab. Servier Ind. Francija, Servier (Ieland) Industries Ltd., Irška in Aipharm SA Ljubljana, Slovenija	5363-1-274/10 04.02.2010	5363-L-232/0/11 4.2.2015	383700030020 023574
020784	DIAPREL MR 60 mg tablete s prirejanim sproščanjem	tableta s prirejanim sproščanjem škalna s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept.	Les Lab. Servier Ind. Francija, Servier (Ieland) Industries Ltd., Irška in Aipharm SA Ljubljana, Slovenija	5363-1-273/10 04.02.2010	5363-L-231/9/11 4.2.2015	383700048940 095435
020785	Diclo Duo 75 mg trde gastrrezistentne kapsule	gastrorezistentna kapsula, trda škalna z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept.	Temmier Werke GmbH, Weihenstephaner Strasse 28, München, Nemčija PharmaSwiss d.o.o., Wolfsova 1, Ljubljana Wolfsova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-1-748/09 19.06.2009	5363-L-602/12 do preklica M01AB05 383700006445 076880	
020786	DicloJet 75 mg trde gastrrezistentne kapsule	gastrorezistentna kapsula, trda škalna s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept.	Temmier Werke GmbH, Weihenstephaner Strasse 28, München, Nemčija PharmaSwiss d.o.o., Wolfsova 1, Ljubljana Wolfsova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-L-199/9/11 do preklica M01AB05 383700106071 025844		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenehanja veljavnosti	Datum veljavnosti A/TC	Črna koda Delovna šifra
020787	DicloJet 75 mg trde gastronezisentne kapsule diklofenak (diclofenacum)	gastrorezistentna kapsula, itda škala z 10 kapsulami (1 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Temmier Werke GmbH, Weihenstephaner Strasse 28, München , Nemčija Pharma Swiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana	5363-I-1997/11 do preklica M01AB05 3837000108057 02836		
020788	DicloJet 75 mg trde gastronezisentne kapsule diklofenak (diclofenacum)	gastrorezistentna kapsula, itda škala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Temmier Werke GmbH, Weihenstephaner Strasse 28, München , Nemčija Pharma Swiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana	5363-I-1998/11 do preklica M01AB05 3837000108064 02836		
020789	Dicuno 25 mg filmsko obložene tablete diklofenak (diclofenacum)	filmsko obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovojlenje za promet	Vitabalan Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitabalan Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska	5363-I-2352/11 30.12.2016 M01AB05 3837000071656 135862		
020790	Dicuno 25 mg filmsko obložene tablete diklofenak (diclofenacum)	filmsko obložena tableta škala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovojlenje za promet	Vitabalan Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitabalan Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska	5363-I-2353/11 30.12.2016 M01AB05 3837000127270 135876		
020791	Dicuno 25 mg filmsko obložene tablete diklofenak (diclofenacum)	filmsko obložena tableta škala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovojlenje za promet	Vitabalan Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitabalan Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska	5363-I-2354/11 30.12.2016 M01AB05 3837000127287 135880		
020792	Dicuno 50 mg filmsko obložene tablete diklofenak (diclofenacum)	filmsko obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovojlenje za promet	Vitabalan Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitabalan Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska	5363-I-2355/11 30.12.2016 M01AB05 3837000071655 135883		
020793	Dicuno 50 mg filmsko obložene tablete diklofenak (diclofenacum)	filmsko obložena tableta škala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovojlenje za promet	Vitabalan Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitabalan Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska	5363-I-2356/11 30.12.2016 M01AB05 3837000127284 135890		
020794	Dicuren 400 mg filmsko obložene tablete ibuprofen (ibuprofenum)	filmsko obložena tableta škala z 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovojlenje za promet	Vitabalan Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitabalan Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska	5363-I-2357/11 30.12.2016 M01AB05 3837000127300 135895		
020795	Diverin 400 mg filmsko obložene tablete ibuprofen (ibuprofenum)	filmsko obložena tableta škala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v spremembu imetnika dovoljenja za promet	Salutus Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Salutus Pharma GmbH, Gerlingen , Nemčija	5363-I-1443/11 01.08.2011 M01AE01 3837000071405 128120		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelačniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
020796	Diverin 400 mg filmsko obložene tablete ibuprofen (ibuprofenum)	filmsko obložena tableta škala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v prečistem omolu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Salutas Pharma GmbH, Bartleben, Nemčija; Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Str. Livezeni nr. 7A, Targu Mures, Romunija in S.C. Sandoz S.R.L., Str. Livezeni nr. 4, Targu Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1808/11 27.09.2011 M01AE01 383700071405 128120	5363-I-980/12 1.8.2016 L01CD01 3837000071405 128120
020797	Docetaxel Accord 20 mg koncentrat in vehikel za raztopino za infundiranje doceitalsel (docetaxelum)	koncentrat in vehikel za raztopino za infundiranje škala s prečistim omotom, ki vsebuje 1 enodderno vialo koncentrata in 1 enodderno vialo vekhika	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novodovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-1636/11 29.11.2016 L01CD02 3837000122220 132721	5363-I-1637/11 29.11.2016 L01CD02 3837000122237 132730
020798	Docetaxel Accord 80 mg koncentrat in vehikel za raztopino za infundiranje doceitalsel (docetaxelum)	koncentrat in vehikel za raztopino za infundiranje škala s prečistim omotom, ki vsebuje 1 enodderno vialo koncentrata in 1 enodderno vialo vekhika	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novodovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-1637/11 29.11.2016 L01CD02 3837000122237 132730	5363-I-1637/11 29.11.2016 L01CD02 3837000122237 132730
020799	Docetaxel Teva Generics 20 mg prašek in vehikel za koncentrat za raztopino za infundiranje doceitalsel (docetaxelum)	prašek in vehikel za koncentrat za raztopino za infundiranje škala z 1 vialo s prškom in 1 vialo z vehiklom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novodovoljenje za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Generics B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-796/12 16.5.2017 L01CD02 3837000127652 142004	5363-I-796/12 16.5.2017 L01CD02 3837000127659 142004
020800	Docetaxel Teva Generics 80 mg prašek in vehikel za koncentrat za raztopino za infundiranje doceitalsel (docetaxelum)	prašek in vehikel za koncentrat za raztopino za infundiranje škala z 1 vialo s prškom in 1 vialo z vehiklom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novodovoljenje za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Generics B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-796/12 16.5.2017 L01CD02 3837000127659 142004	5363-I-796/12 16.5.2017 L01CD02 3837000127659 142004
020801	Doksorubicin Teva 2 mg/ml prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje doksorubicin (doxorubicinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škala z 1 vialo s prškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novodovoljenje za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Generics B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-572/12 12.3.2017 L01DB01 3837000126730 139617	5363-I-572/12 12.3.2017 L01DB01 3837000101034 041211
020802	Doloprot 1 mg/20 mg v 1 g rektalna krema fluokortolon (fluocortolonum) lidokain (lidocainum)	rektaalna krema škalla s tubo s 15 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Intendis Manufacturing S.p.A., Segrate, Milano , Italija Intendis GmbH Berlin, Max-Dohm-Strasse 10, Berlin, Nemčija	5363-I-29/1/2 do preklica C05/X03 3837000101027 041262	5363-I-29/1/2 do preklica C05/X03 3837000101027 041262
020803	Doloprot 1 mg/20 mg v 1 g rektalna krema fluokortolon (fluocortolonum) lidokain (lidocainum)	rektaalna krema škalla s tubo z 10 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Intendis Manufacturing S.p.A., Segrate, Milano , Italija Intendis GmbH Berlin, Max-Dohm-Strasse 10, Berlin, Nemčija	5363-I-29/1/2 do preklica C05/X03 3837000101027 041262	5363-I-29/1/2 do preklica C05/X03 3837000101027 041262

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenemanja veljavnosti	Datum veljavnosti A/T Črna koda Delovna šifra
020804	Doloprocet 1 mg/20 mg v 1 g rektalna krema fluokortolon (flucortolonum) lidokain (lidocainum)	rektalna krema škalna s tubo s 30 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Intendis Manufacturing S.p.A., Segrate, Milano, , Italija Intendis GmbH Berlin, Max-Dohm-Strasse 10, Berlin, Nemčija	5363-l-293/12 do preklica C05AX03 3837000101041 041203	
020805	Doloprocet 1 mg/40 mg svečke fluokortolon (flucortolonum) lidokain (lidocainum)	svečka škalna s 120 svečkami (24 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Intendis Manufacturing S.p.A., Segrate, Milano, , Italija Intendis GmbH Berlin, Max-Dohm-Strasse 10, Berlin, Nemčija	5363-l-295/12 do preklica C05AX03 3837000101065 041207	
020806	Doloprocet 1 mg/40 mg svečke fluokortolon (flucortolonum) lidokain (lidocainum)	svečka škalna z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvójnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Intendis Manufacturing S.p.A., Segrate, Milano, , Italija Intendis GmbH Berlin, Max-Dohm-Strasse 10, Berlin, Nemčija	5363-l-294/12 do preklica C05AX03 3837000101056 041209	
020807	Dolzep 10 mg orodispersibilne tablete donepezil (donepezilum)	orodispersibilna tableta škalna z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novo dovoljenje za promet	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolní Měcholupy, Česká Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-l-922/12 11.4.2017 N06DA02 3837000128000 14/012	
020808	Dolzep 5 mg orodispersibilne tablete donepezil (donepezilum)	orodispersibilna tableta škalna z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novo dovoljenje za promet	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolní Měcholupy, Česká Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-l-921/12 11.4.2017 N06DA02 3837000127997 14/026	
020809	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložane tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škalna s 56 tabletami (4 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camellog - BRS Ltd, Budaörs, Vasút u. 13 , Mađarska	5363-l-15/12 3.1.2017 N06DA02 3837000128457 134708	
020810	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložane tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škalna s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-l-16/12 3.1.2017 N06DA02 3837000128464 134716	
020811	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložane tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škalna s 84 tabletami (6 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camellog - BRS Ltd, Budaörs, Vasút u. 13 , Mađarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-l-17/12 3.1.2017 N06DA02 3837000128471 134724	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
020812	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tabletka škalna z 98 tabletami (7 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camelot - BRS Ltd., Budaõs, Vasut u. 13 , Maðarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-1-18/12 3.1.2017 N06DA02 3837000128488 134732	
020813	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tabletka škalna s 120 tabletami (12 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camelot - BRS Ltd., Budaõs, Vasut u. 13 , Maðarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-1-20/12 3.1.2017 N06DA02 3837000128501 134759	
020814	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tabletka škalna s plastenko s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camelot - BRS Ltd., Budaõs, Vasut u. 13 , Maðarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-1-19/12 3.1.2017 N06DA02 3837000128495 134740	
020815	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tabletka škalna z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camelot - BRS Ltd., Budaõs, Vasut u. 13 , Maðarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-1-12/12 3.1.2017 N06DA02 3837000128426 134678	
020816	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tabletka škalna s 7 tabletami (1 x 7 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camelot - BRS Ltd., Budaõs, Vasut u. 13 , Maðarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-1-21/12 3.1.2017 N06DA02 3837000128419 134660	
020817	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tabletka škalna s 50 tabletami (5 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camelot - BRS Ltd., Budaõs, Vasut u. 13 , Maðarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-1-14/12 3.1.2017 N06DA02 3837000128440 134694	
020818	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tabletka škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camelot - BRS Ltd., Budaõs, Vasut u. 13 , Maðarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-1-13/12 3.1.2017 N06DA02 3837000128433 134686	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštnsko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša veljati Datum prenahanja veljavnosti	Datum veljavnosti Črna koda ATC Delovna šifra
020819	Donepezil Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camelfig - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Mađarska	5363-I-3/12 3.1.2017 N0GDA02 3837000125334 134589	
020820	Donepezil Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tabletta škala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-1/12 3.1.2017 N0GDA02 3837000126310 134582	
020821	Donepezil Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tabletta škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camelfig - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Mađarska	5363-I-2/12 3.1.2017 N0GDA02 3837000126327 134570	
020822	Donepezil Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tabletta škala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-4/12 3.1.2017 N0GDA02 3837000126341 134597	
020823	Donepezil Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tabletta škala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camelfig - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Mađarska	5363-I-5/12 3.1.2017 N0GDA02 3837000126358 134600	
020824	Donepezil Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tabletta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-6/12 3.1.2017 N0GDA02 3837000126365 134619	
020825	Donepezil Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tabletta škala s 120 tabletami (12 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camelfig - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Mađarska	5363-I-10/12 3.1.2017 N0GDA02 3837000126402 134651	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštnsko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenetja vejeti Datum prenemanja veljavnosti	Datum veljavnosti Črna koda ATC Delovna šifra
020826	Donepezil Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tabletta škatla s 84 tablettami (6 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovojenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camelot - BRS Ltd., Budačrs, Vasut u. 13 , Mađarska	5363-I-7712 3.1.2017 NOGDA02 3837000126372 134627	
020827	Donepezil Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tabletta škatla s plastenkom s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovojenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-9112 3.1.2017 NOGDA02 3837000126396 134643	
020828	Donepezil Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tabletta škatla z 98 tablettami (7 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovojenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camelot - BRS Ltd., Budačrs, Vasut u. 13 , Mađarska	5363-I-8112 3.1.2017 NOGDA02 3837000126389 134635	
020829	Donepezil Pliva 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tabletta škatla z 28 tablettami (4 x 7 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-2226/11 3.3.2016 NOGDA02 383700066531 122815	
020830	Donepezil Pliva 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tabletta škatla z 28 tablettami (4 x 7 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pliva Krakow Zakłady Farmaceutyczne S.A., Polska; Pliva Ljubljana d.o.o., Slovenija; AWD pharma GmbH&Co.KG., Nemčija; Teva UK , Velika Britanija	5363-I-533/11 08.03.2011 NOGDA02 383700066531 122815	
020831	Donepezil Pliva 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tabletta škatla z 28 tablettami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmisku 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2226/11 08.03.2011 NOGDA02 383700066531 122815	
020832	Donepezil Pliva 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tabletta škatla z 28 tablettami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pliva Operations Poland Sp.z.o.o., Poljska; Pliva Ljubljana d.o.o., Slovenija; AWD pharma GmbH&Co.KG., Nemčija; Teva UK , Velika Britanija	5363-I-2225/11 02.12.2011 NOGDA02 383700066524 122823	
				Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmisku 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1308/12 8.3.2016 NOGDA02 383700066524 122823	
				Pliva Ljubljana d.o.o., Slovenija	5363-I-1307/12 8.3.2016 NOGDA02 383700066524 122823	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenemanja vejavnosti	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020833	Donepezil Polfa Lódz 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmiko obložena tabletta škala z 28 tablettami (2 x 14 tablet v preisprtem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novodovoljenje za promet	West Pharma - Produtos de Especialidades Farmaceuticas, S.A., Amadora, Portugalska; Atlantic Pharma - Produtos Farmaceuticos, SA, Sintra, Portugalska; Zakłady Farmaceutyczne Polfa-Lódz SA , Polska	5363-I-916/12 11.4.2017 N06DA02 383700127959 142174	
020834	Donepezil Polfa Lódz 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmiko obložena tabletta škala z 28 tablettami (2 x 14 tablet v preisprtem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novodovoljenje za promet	West Pharma - Produtos de Especialidades Farmaceuticas, S.A., Amadora, Portugalska; Atlantic Pharma - Produtos Farmaceuticos, SA, Sintra, Portugalska; Zakłady Farmaceutyczne Polfa-Lódz SA , Polska	5363-I-916/12 11.4.2017 N06DA02 383700127942 141030	
020835	Doreta 75 mg/650 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamolum)	filmiko obložena tabletta škala s 30 tablettami (3 x 10 tablet v preisprtem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novodovoljenje za promet	Zakłady Farmaceutyczne Polfa Lódz SA, Drewnowska 43/55, Lódz, Polska	5363-I-646/12 22.3.2017 N02AX52 383700126921 139634	
020836	Doreta 75 mg/650 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamolum)	filmiko obložena tabletta škala z 20 tablettami (2 x 10 tablet v preisprtem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novodovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarnješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-I-645/12 22.3.2017 N02AX52 383700126914 139620	
020837	Doreta 75 mg/650 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamolum)	filmiko obložena tabletta škala s 40 tablettami (4 x 10 tablet v preisprtem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novodovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarnješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-645/12 22.3.2017 N02AX52 383700126938 139648	
020838	Doreta 75 mg/650 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamolum)	filmiko obložena tabletta škala s 60 tablettami (6 x 10 tablet v preisprtem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novodovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarnješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-I-648/12 22.3.2017 N02AX52 383700126945 139651	
020839	Dorzolamid/timolol Teva brez konzervansa 20 mg/5 mg v 1 ml kapljice za oko, raztopina dorzolamid (dorzolamidum) timolol (timololum)	kapljice za oko, raztopina škala s 60 enocdernimi vsebniki z 0,2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novodovoljenje za promet	Teva Pharma, Works Private Ltd., Company, Gödöllő, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Sanité Sens, Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Česka in Teva Runcorn, Runcorn Cheshire , Velika Britanija	5363-I-1880/11 5.10.2016 S01ED51 383700123852 131717	
				Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Datum veljavnosti
					Črna koda Dejovna šifra	Št.odločbe ATC
020840	Dorzolamid/timolol Teva brez konzervansa 20 mg/5 mg v 1 ml kapljice za oko, raztopina dorzolamid (dorzolamidum) timolol (timololum)	kapljice za oko, raztopina škala s 30 enoobnernimi vsebniki z 0,2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Teva Pharma Works Private Ltd, Company, Geddeló, Mađarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé Sers, Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Česka in Teva Runcorn, Runcorn Cheshire , Velika Britanija	5363-L-1879/11 5.10.2016 SO/ED51 383700123845 131709	
020841	DUROGESIC 100 mikrogramovih transdermalni obliž fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škala s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-L-2123/11 do preklica N02/AB03	
020842	DUROGESIC 12 mikrogramovih transdermalni obliž fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škala s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	383700084856 007951	
020843	DUROGESIC 25 mikrogramovih transdermalni obliž fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škala s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-L-2119/11 do preklica N02/AB03	
020844	DUROGESIC 50 mikrogramovih transdermalni obliž fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škala s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	383700103229 006653	
020845	DUROGESIC 75 mikrogramovih transdermalni obliž fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škala s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-L-2121/11 do preklica N02/AB03	
020846	EFFECTIN ER 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremenba imena izdelovalca	Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	383700084870 008109	
020847	EFFECTIN ER 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremenba imena izdelovalca	Pfizer Ireland Pharmaceuticals, Little Connell, Newbridge, County Kildare , Irsko	5363-L-2378/10 10.11.2010	
				Pfizer Europe MA, EEIG, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NQ, Velika Britanija	383700084931 00680	5363-L-524/12 2.6.2015 N06AX16 383700023343 020540

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelašnisko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenehanja vejavnosti	Datum veljavnosti A/TC Črna koda Delovna šifra
020848	EFFECTIN ER 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v preisprinem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept. spremembu imena izdelovalca	Pfizer Ireland Pharmaceuticals, Little Connell, Newbridge, County Kildare , Irška	5363-L-2377/10 10.11.2010	5363-L-525/12 2.6.2015 N06AX16 383700084948 008184
020849	EGLONYL 200 mg tablette sulfonid (sulpiridum)	tabletta škala s steklenico z 12 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlendrovova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija	5363-L-426/12 22.2.2013 N05AL01 383700013351 027243	ALKALOID-INT d.o.o., Šlendrovova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija
020850	EGLONYL 50 mg trde kapsule sulfonid (sulpiridum)	kapsula, trda škala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v preisprinem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlendrovova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija	5363-L-425/12 22.2.2013 N05AL01 383700013344 027189	ALKALOID-INT d.o.o., Šlendrovova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija
020851	Eksemestan Intas 25 mg filmsko obložene tablete eksemestan (exemestanum)	filmsko obložena tableta škala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v preisprinem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept zdravnika specialista istreznega področja medicina ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoščenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camellog - BRS Ltd., Budäörs, Vasut u. 13 , Madžarska	5363-L-1669/11 18.10.2016 L02BG06 383700122442 132314	Intas Pharmaceuticals Limited, Sage House 319, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija
020852	Eksemestan Intas 25 mg filmsko obložene tablete eksemestan (exemestanum)	filmsko obložena tableta škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisprinem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept zdravnika specialista istreznega področja medicina ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoščenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camellog - BRS Ltd., Budäörs, Vasut u. 13 , Madžarska	5363-L-167/0/11 18.10.2016 L02BG06 383700122459 132322	Intas Pharmaceuticals Limited, Sage House 319, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija
020853	Eksemestan Intas 25 mg filmsko obložene tablete eksemestan (exemestanum)	filmsko obložena tableta škala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v preisprinem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept zdravnika specialista istreznega področja medicina ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoščenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camellog - BRS Ltd., Budäörs, Vasut u. 13 , Madžarska	5363-L-167/1/11 18.10.2016 L02BG06 383700122466 132330	Intas Pharmaceuticals Limited, Sage House 319, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija
020854	Eksemestan Intas 25 mg filmsko obložene tablete eksemestan (exemestanum)	filmsko obložena tableta škala s 15 tabletami (1 x 15 tablet v preisprinem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept zdravnika specialista istreznega področja medicina ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoščenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camellog - BRS Ltd., Budäörs, Vasut u. 13 , Madžarska	5363-L-1668/11 18.10.2016 L02BG06 383700122455 132306	Intas Pharmaceuticals Limited, Sage House 319, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime eksemestan (exemestanum)	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša veljati Datum prenemanja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
020855	Eksamestan Intas 25 mg filmsko obložene tablete eksemestan (exemestanum)	filmsko obložena tabletta škatla z 98 tablettami (4 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Piner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camelot - BRS Ltd., Budärs, Vasut u. 13 , Madžarska	5363-i-1673/11 18.10.2016 L02BG06 3837000122480 132357	5363-i-1672/11 18.10.2016 L02BG06 3837000122473 132349	
020856	Eksamestan Intas 25 mg filmsko obložene tablete eksemestan (exemestanum)	filmsko obložena tabletta škatla z 90 tablettami (4 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Intas Pharmaceuticals Limited, Sage House 319, Piner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-i-1674/11 18.10.2016 L02BG06 3837000122497 132365	5363-i-1675/11 18.10.2016 L02BG06 3837000122503 132373	
020857	Eksamestan Intas 25 mg filmsko obložene tablete eksemestan (exemestanum)	filmsko obložena tabletta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Piner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camelot - BRS Ltd., Budärs, Vasut u. 13 , Madžarska	5363-i-1676/11 18.10.2016 L02BG06 3837000122497 132365	5363-i-1677/11 18.10.2016 L02BG06 3837000122503 132373	
020858	Eksamestan Intas 25 mg filmsko obložene tablete eksemestan (exemestanum)	filmsko obložena tabletta škatla s 120 tablettami (10 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Intas Pharmaceuticals Limited, Sage House 319, Piner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-i-1678/11 18.10.2016 L02BG06 3837000122503 132373	5363-i-1679/11 18.10.2016 L02BG06 3837000122503 132373	
020859	Elidel 10 mg/g krema pimekrolimus (pimecrolimus)	krema škatla s tubo s 100 g krema	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembra imenika dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija	5363-i-242/11 27.01.2011	5363-i-2157/11 do preklica D1IAH02 3837000095654 036978	5363-i-2156/11 do preklica D1IAH02 3837000095654 036978
020860	Elidel 10 mg/g krema pimekrolimus (pimecrolimus)	krema škatla s tubo s 100 g krema	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembra imenika dovoljenja za promet	MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homberg, Nemčija	5363-i-241/11 27.01.2011	5363-i-2157/11 do preklica D1IAH02 3837000095654 036978	5363-i-2156/11 do preklica D1IAH02 3837000095654 036978
020861	Elidel 10 mg/g krema pimekrolimus (pimecrolimus)	krema škatla s tubo s 100 g krema	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembra imenika dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija in MEDA Pharma GmbH&Co. KG, Bad Homberg , Nemčija	5363-i-241/11 06.12.2011	5363-i-2157/11 do preklica D1IAH02 3837000095654 036978	5363-i-2881/12 do preklica D1IAH02 3837000095654 036978
020862	Elidel 10 mg/g krema pimekrolimus (pimecrolimus)	krema škatla s tubo s 30 g krema	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembra imenika dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija in MEDA Pharma GmbH&Co. KG, Bad Homberg , Nemčija	5363-i-2156/11 06.12.2011	5363-i-2156/11 do preklica D1IAH02 3837000095654 036978	5363-i-2880/12 do preklica D1IAH02 3837000095654 036978

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Št. odločbe ATC Črna koda Delovna šifra
020863	Eligard 22,5 mg prašek in veksel za raztopino za injiciranje levoprolelin (leuprorelinum)	prašek in veksel za raztopino z eno aluminijsasto škalico s kompletoom z eno aluminijsasto zunanjim vrečkom, ki vsebuje dve aluminijsasti vrečki, sterilno injekcijsko iglo in vrečko s sušilom (v eni vrečki je napohljena injekcijska binzga z vekslom in velikim batom, v drugi pa napohljena injekcijska binzga s pršškom)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Astellas Pharma Europe B.V., Leiderdorp, Nizozemska in MediGene AG, Planegg/Martinsried , Nemčija	5363-1-76/12 do preklica L02AE02 383700097313 033995	
020864	Eligard 45 mg prašek in veksel za raztopino za injiciranje levoprolelin (leuprorelinum)	prašek in veksel za raztopino z eno aluminijsasto škalico s kompletoom z eno aluminijsasto zunanjim vrečkom, ki vsebuje dve aluminijsasti vrečki, sterilno injekcijsko iglo in vrečko s sušilom (v eni vrečki je napohljena injekcijska binzga z vekslom in velikim batom, v drugi pa napohljena injekcijska binzga s pršškom)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Astellas Pharma Europe B.V., Elsabethhof 19, Leiderdorp, Nizozemska	5363-1-77/12 do preklica L02AE02 383700113105 043303	
020865	Eligard 7,5 mg prašek in veksel za raztopino za injiciranje levoprolelin (leuprorelinum)	prašek in veksel za raztopino z eno aluminijsasto škalico s kompletoom z eno aluminijsasto zunanjim vrečkom, ki vsebuje dve aluminijsasti vrečki, sterilno injekcijsko iglo in vrečko s sušilom (v eni vrečki je napohljena injekcijska binzga z vekslom in velikim batom, v drugi pa napohljena injekcijska binzga s pršškom)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Astellas Pharma Europe B.V., Elsabethhof 19, Leiderdorp, Nizozemska	5363-1-75/12 do preklica L02AE02 383700097306 033979	
020866	Elocon 1 mg/g dermale raztopina mometazon (mometasonum)	dermalna raztopina škalica s plastenkom s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept.	SP Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija; Schering-Plough Spa, Conazzo, Italija in Guadalix, Madrid , Španija	5363-1-2238/11 do preklica D07AC13 383700073089 001678	
020867	Elocon 1 mg/g dermale raztopina mometazon (mometasonum)	dermalna raztopina škalica s plastenkom s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept.	Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-1-2237/11 do preklica D07AC13 3837000100327 039160	
020868	Elocon 1 mg/g krema mometazon (mometasonum)	krema škalica s tubo s 30 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept.	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg , Belgija	5363-1-2239/11 do preklica D07AC13 383700090666 061107	
020869	Elocon 1 mg/g mazilo mometazon (mometasonum)	mazilo škalica s tubo s 30 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept.	Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-1-2240/11 do preklica D07AC13 383700073072 001643	
020870	Elocon 1 mg/g krema mometazon (mometasonum)	krema škalica s tubo s 30 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept.	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg , Belgija	5363-1-2241/11 do preklica D07AC13 383700090673 061115	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenethanja veljavnosti	Datum veljavnosti ATC	Črna koda Delovna šifra
020871	Elocon 1 mg/g mazilo monetezon (montezasonum)	mazilo škalna s tubo s 50 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg , Belgija Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-l-224/211 383700073065 001694	do preklica D0TAC13 H03AA01	
020872	Eltroxin 50 µg tablete natrijev levothyroksinat (levothyroxinum natricum)	tableta škalna s plastenkom s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Aspen Bad Oldesloe GmbH, Bad Oldesloe , Nemčija ASPEN EUROPE GmbH, Industriestrasse 32-36, D-23843 Bad Oldesloe, Nemčija	5363-l-1213/12 383700012224 092010	do preklica do preklica	
020873	Emanera 20 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škalna s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v preisnem omotu iz OPA/AI/PVC/AI folije)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi pakiranje	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto - Slovenija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-l-1015/12 3837000133080 142021	3.6.2015 A02BC05	
020874	Emanera 20 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škalna z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v preisnem omotu iz OPA/AI/PVC/AI folije)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi pakiranje	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto - Slovenija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-l-1016/12 3837000133097 142021	3.6.2015 A02BC05	
020875	Emanera 40 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škalna s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v preisnem omotu iz OPA/AI/PVC/AI folije)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi pakiranje	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto - Slovenija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-l-1017/12 3837000133103 142049	3.6.2015 A02BC05	
020876	Emanera 40 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škalna z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v preisnem omotu iz OPA/AI/PVC/AI folije)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi pakiranje	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto - Slovenija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-l-1018/12 3837000133110 142052	3.6.2015 A02BC05	
020877	Emozul 20 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škalna s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v OPA/AI/PVC/AI preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi pakiranje	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-l-1219/11 3837000125306 133884	26.10.2014 A02BC05	
020878	Emozul 40 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škalna s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v OPA/AI/PVC/AI preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi pakiranje	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-l-2220/11 3837000125313 133892	26.10.2014 A02BC05	
020879	Emozul 40 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škalna s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v OPA/AI/PVC/AI preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi pakiranje	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-l-2221/11 3837000125320 133906	26.10.2014 A02BC05	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastansko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenemanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
020880	Emozul 40 mg trde gastrorazistente kapsule esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, itda škala z 28 kapsulami (4 x kapsul v OPA/AIP/VC/AI pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-l-222/11 26.10.2014 A02BC05 3837000128337 13994	
020881	Enalapril Vitabals 10 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v sestavi zdravila	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska	5363-l-222/10 03.11.2010 14.9.2014 C09AA02 3837000043969 082392	
020882	Enalapril Vitabals 10 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v sestavi zdravila	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska	5363-l-222/10 03.11.2010 14.9.2014 C09AA02 3837000043976 082350	
020883	Enalapril Vitabals 20 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v sestavi zdravila	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska	5363-l-222/10 03.11.2010 14.9.2014 C09AA02 3837000043983 082520	
020884	Enalapril Vitabals 20 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v sestavi zdravila	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska	5363-l-222/10 03.11.2010 14.9.2014 C09AA02 3837000043990 082490	
020885	Enalapril Vitabals 5 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v sestavi zdravila	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska	5363-l-222/10 03.11.2010 14.9.2014 C09AA02 3837000043945 082635	
020886	Enalapril Vitabals 5 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v sestavi zdravila	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska	5363-l-222/10 03.11.2010 14.9.2014 C09AA02 3837000043952 082660	
020887	Enap 1-25 mg/ml raztopina za injiciranje infundiranje enalaprilat (enalaprilatum)	raztopina za injiciranje škala s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija	5363-l-242/11 14.9.2014 C09AA02 3837000043963 057002	
020888	ENDOXAN 1000 mg prašek za raztopino za infundiranje infundiranje ciklofosfamid (cyclophosphamidum)	prašek za raztopino za infundiranje škala z 1 viško z 1000 mg naška	podeljanje dovoljenja za promet	Baxter Oncology GmbH, Kantstrasse 2, Halle , Nemčija	5363-l-201/12 do preklica C09AA02 3837000022483 063908	
				Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštnsko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta veljati Datum prenemanja veljavnosti	Št. odločbe ATC Črna koda Delovna šifra
020889	ENDOXAN 200 mg prašek za raztopino za infundiranje ciklofosfamid (cyclophosphamidum)	prašek za raztopino za infundiranje škala z 10 višami z 200 mg praska	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Oncology GmbH, Kanistrasse 2, Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-l-199/12 do preklica L01AA01 383700022506 028029	
020890	ENDOXAN 50 mg oblažene tablete ciklofosfamid (cyclophosphamidum)	oblažena tableta škala s 50 tabletami (1 x 50 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravnik specjalista ustrezega področja, medicine ali podoblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Oncology GmbH, Kanistrasse 2, Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-l-198/12 do preklica L01AA01 383700022513 028053	
020891	ENDOXAN 500 mg prašek za raztopino za infundiranje ciklofosfamid (cyclophosphamidum)	prašek za raztopino za infundiranje škala z 1 višo s 500 mg praska	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Oncology GmbH, Kanistrasse 2, Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-l-200/12 do preklica L01AA01 383700022490 063894	
020892	Epirubicin Kabi 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje epirubicin (epirubicinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škala z 1 višo s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi Oncology Plc, Lion Court, Farnham Road, Hampshire , Velika Britanija	5363-l-235/11 19.12.2016 L01DB03 3837000125436 135940	
020893	Epirubicin Kabi 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje epirubicin (epirubicinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škala z 1 višo s 25 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi Oncology Plc, Lion Court, Farnham Road, Hampshire, Velika Britanija	5363-l-235/011 19.12.2016 L01DB03 3837000125429 135936	
020894	EPREX 6 000 i.e./0,6 ml raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgi škala s 6 napoljenimi injekcijskimi brzgami z 0,6 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtosti iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden , Nizozemska	5363-l-303/12 do preklica B03XA01 383700022131 023361	
020895	EPREX 8 000 i.e./0,8 ml raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgi škala s 6 napoljenimi injekcijskimi brzgami z 0,8 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtosti iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-l-304/12 do preklica B03XA01 383700022155 023396	
020896	EPREX 1 000 i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgi škala s 6 napoljenimi injekcijskimi brzgami z 0,5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtosti iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-l-298/12 do preklica B03XA01 3837000208032 075000	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštnsko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenemanja veljavnosti	Št. odločbe ATC Črna koda Delovna šifra
020897	EPREX 10 000 i.e./1,0 ml raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgi škala s 6 napoljenimi injekcijskimi brzgami z 1 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjema se uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden , Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-305/12 do preklica B03XA01 3837000080070 074373	
020898	EPREX 2 000 i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgi škala s 6 napoljenimi injekcijskimi brzgami z 0,5 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjema se uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden , Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-299/12 do preklica B03XA01 3837000080049 074330	
020899	EPREX 20 000 i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgi škala s 1 napoljeno injekcijsko brzgo z 0,5 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjema se uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden , Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-306/12 do preklica B03XA01 3837000105896 072840	
020900	EPREX 3 000 i.e./0,3 ml raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgi škala s 6 napoljenimi injekcijskimi brzgami z 0,3 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjema se uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden , Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-300/12 do preklica B03XA01 3837000080056 074349	
020901	EPREX 30 000 i.e./0,75 ml raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgi škala s 1 napoljeno injekcijsko brzgo z 0,75 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjema se uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden , Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-307/12 do preklica B03XA01 3837000113051 074355	
020902	EPREX 4 000 i.e./0,4 ml raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgi škala s 6 napoljenimi injekcijskimi brzgami z 0,4 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjema se uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden , Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-301/12 do preklica B03XA01 3837000080063 074365	
020903	EPREX 40 000 i.e./1,0 ml raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgi škala z 1 napoljeno injekcijsko brzgo z 1,0 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjema se uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden , Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-308/12 do preklica B03XA01 3837000105892 012874	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Št. odločbe ATC Črna koda Delovna šifra
020904	EPREX 5 000 i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škalta s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtstvu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden , Nizozemska	5363-1-206/11 do preklica B03XA01 383700010622/124 023353	
020905	Epufen 100 mikrogramov/uro transdermalni obliž fentanil (fentanyl)	transdermalni obliž škalta s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, , Nemčija	5363-1-206/4/11 do preklica N02AB03 3837000106824 018627	
020906	Epufen 100 mikrogramov/uro transdermalni obliž fentanil (fentanyl)	transdermalni obliž škalta z 10 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-1-206/5/11 do preklica N02AB03 3837000106821 021075	
020907	Epufen 12,5 mikrogramov/uro transdermalni obliž fentanil (fentanyl)	transdermalni obliž škalta s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, , Nemčija	5363-1-206/8/11 do preklica N02AB03 3837000106763 018490	
020908	Epufen 25 mikrogramov/uro transdermalni obliž fentanil (fentanyl)	transdermalni obliž škalta z 10 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-1-206/9/11 do preklica N02AB03 3837000106770 021130	
020909	Epufen 25 mikrogramov/uro transdermalni obliž fentanil (fentanyl)	transdermalni obliž škalta s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, , Nemčija	5363-1-206/10/11 do preklica N02AB03 3837000106787 018520	
020910	Epufen 50 mikrogramov/uro transdermalni obliž fentanil (fentanyl)	transdermalni obliž škalta z 10 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-1-206/1/11 do preklica N02AB03 3837000106794 021202	
020911	Epufen 50 mikrogramov/uro transdermalni obliž fentanil (fentanyl)	transdermalni obliž škalta z 10 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, , Nemčija	5363-1-206/3/11 do preklica N02AB03 3837000106817 018554	
020912	Epufen 50 mikrogramov/uro transdermalni obliž fentanil (fentanyl)	transdermalni obliž škalta s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-1-206/2/11 do preklica N02AB03 3837000106800 018554	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
020913	EQORES 10 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recpt. novi dovošnjek za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-I-1876/11 12.10.2016 N06AB10 383700123814 131725	
020914	EQORES 15 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recpt. novi dovošnjek za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-I-1877/11 12.10.2016 N06AB10 383700123821 131733	
020915	EQORES 20 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recpt. novi dovošnjek za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-I-1878/11 12.10.2016 N06AB10 383700123838 131741	
020916	EQORES 5 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recpt. novi dovošnjek za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-I-1879/11 12.10.2016 N06AB10 383700123807 131750	
020917	Erazaban 100 mg/g krema dokozanol (docozanolum)	krema škala s tubo s 15 g krema	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremembu imena izdelovalca	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., London, VB in Alapis SA, Atene , Grčija	5363-I-935/11 27.05.2011 do preklica D06BB11 383700110906 032760	5363-I-1803/11 do preklica D06BB11 383700110883 032590
020918	Erazaban 100 mg/g krema dokozanol (docozanolum)	krema škala s tubo z 2 g krema	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremembu imena izdelovalca	Maxima Healthcare Ltd., 10 St Peters Road, Seaford, East Sussex BN 2 HS, Velika Britanija	5363-I-933/11 27.05.2011 Maxima Healthcare Ltd., 10 St Peters Road, Seaford, East Sussex BN 2 HS, Velika Britanija	5363-I-1801/11 do preklica D06BB11 383700110890 032620
020919	Erazaban 100 mg/g krema dokozanol (docozanolum)	krema škala s tubo s 5 g krema	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremembu imena izdelovalca	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., London, VB in Alapis SA, Atene , Grčija	5363-I-934/11 27.05.2011 Maxima Healthcare Ltd., 10 St Peters Road, Seaford, East Sussex BN 2 HS, Velika Britanija	5363-I-1802/11 do preklica D06BB11 383700110898 032620
020920	Escitalopram Pfizer 10 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tabletta škala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recpt. novi dovošnjek za promet	Pfizer Service Company BVBA Zaventem, Belgijska Pfizer PGM, Poe-Sur-Cisse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascoli Piceno , Italija	5363-I-1712/11 21.9.2016 N06AB10 383700122718 129623	
020921	Escitalopram Pfizer 15 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tabletta škala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recpt. novi dovošnjek za promet	Pfizer Service Company BVBA Zaventem, Belgijska Pfizer PGM, Poe-Sur-Cisse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascoli Piceno , Italija	5363-I-1713/11 21.9.2016 N06AB10 383700122725 129631	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastanisko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti
020922	Escitalopram Pfizer 20 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tabletta škalita z 28 tablettami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novi dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgia; Pfizer PGM, Poce-Sur-Cisse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascoli Piceno , Italija	5363-I-17/4/11 21.9.2016 N06AB10 3837000122732 129640	Črna koda ATC Delovna šifra
020923	Escitalopram Pfizer 5 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tabletta škalita z 28 tablettami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novi dovoljenje za promet	Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-17/1/11 21.9.2016 N06AB10 3837000122701 129658	
020924	Esmocard 10 mg/ml raztopina za injiciranje esmolol (esmolol)	raztopina za injiciranje škalita s 5 vialami z 10 ml razlopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	HIKMA ITALIA S.p.A., Pavia, Italija in G.L. Pharma GmbH, Vienna , Austria	5363-I-15/1/11 18.01.2011 3837000044942 085/90	
020925	Esomeprazol AstraZeneca 20 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna tabletta škalita z 28 tablettami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novi dovoljenje za promet	AstraZeneca AB, Söderortale in Umea, Svedska; AstraZeneca UK Limited, Chester, Velika Britanija; AstraZeneca GmbH, Wedel, Nemčija; Biofabri S.L., Pontevedra, Španija; Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija; Recipharm Monts, Monts, Francija in AstraZeneca Reims, Reims Cedex 2 , Francija	5363-I-238/0/11 23.12.2016 A02BC05 383700128266 134511	
020926	Esomeprazol AstraZeneca 20 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna tabletta škalita s 14 tablettami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novi dovoljenje za promet	AstraZeneca AB, Söderortale in Umea, Svedska; AstraZeneca UK Limited, Chester, Velika Britanija; AstraZeneca GmbH, Wedel, Nemčija; Biofabri S.L., Pontevedra, Španija; Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija; Recipharm Monts, Monts, Francija in AstraZeneca Reims, Reims Cedex 2 , Francija	5363-I-238/7/11 23.12.2016 A02BC05 383700128259 134503	
020927	Esomeprazol AstraZeneca 40 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna tabletta škalita s 14 tablettami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novi dovoljenje za promet	AstraZeneca AB, Söderortale in Umea, Svedska; AstraZeneca UK Limited, Chester, Velika Britanija; AstraZeneca GmbH, Wedel, Nemčija; Biofabri S.L., Pontevedra, Španija; Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija; Recipharm Monts, Monts, Francija in AstraZeneca Reims, Reims Cedex 2 , Francija	5363-I-238/9/11 23.12.2016 A02BC05 383700128273 134520	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahe vejeti Datum prenahanja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
020928	Esomeprazol Lek 20 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba imenika dovoljenja za promet in spremembu imena	Krka d.d., Novo mesto, Slovenija in Salutus Pharma GrnbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškovica 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-689/11 08.04.2011	5363-I-2134/11 8.4.2016 A02BC05	383700067118 123560
020929	Esomeprazol Lek 40 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba imenika dovoljenja za promet in spremembu imena	Krka d.d., Novo mesto, Slovenija in Salutus Pharma GrnbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškovica 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-690/11 08.04.2011	5363-I-2135/11 8.4.2016 A02BC05	383700067125 123579
020930	Esomeprazol Mylan 20 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škala s 14 kapsulami (1 x 14 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba v dovojenju za promet- dodatni izdelovalec	McDemott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irsko; Generics (UK) Ltd, Station Close, Potters Bar, Hertfordshire , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-852/11 04.05.2011	5363-I-389/12 4.5.2016 A02BC05	383700067989 123067
020931	Esomeprazol Mylan 20 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba v dovojenju za promet- dodatni izdelovalec	McDemott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irsko; Generics (UK) Ltd, Station Close, Potters Bar, Hertfordshire , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-853/11 04.05.2011	5363-I-390/12 4.5.2016 A02BC05	383700067986 123075
020932	Esomeprazol Mylan 40 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba v dovojenju za promet- dodatni izdelovalec	McDemott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irsko; Generics (UK) Ltd, Station Close, Potters Bar, Hertfordshire , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-854/11 04.05.2011	5363-I-391/12 4.5.2016 A02BC05	383700068016 123091
020933	Esomeprazol Mylan 40 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škala s 14 kapsulami (1 x 14 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba v dovojenju za promet- dodatni izdelovalec	McDemott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irsko; Generics (UK) Ltd, Station Close, Potters Bar, Hertfordshire , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-854/11 04.05.2011	5363-I-391/12 4.5.2016 A02BC05	383700068009 123083
020934	Espela 20 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba imenika dovoljenja za promet	KRKA, Iovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, Iovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-691/11 08.04.2011	5363-I-1648/11 8.4.2016 A02BC05	383700067132 123641
020935	Espela 40 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba imenika dovoljenja za promet	KRKA, Iovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, Iovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-692/11 08.04.2011	5363-I-1649/11 8.4.2016 A02BC05	383700067149 123650

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti A/T/C Črna koda Delovna šifra
020936	Estradin 5 mg filmsko obložene tablete desloratadin (desloratadinum)	filmско облоžена таблета шкадла с 10 таблетами (1 x 10 таблет в предтешем омоту)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na KPKA, tovarna zdravil d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija novi dovošnjek za promet	Miklich laboratorios, S.L., Cuevas bajas Edificio Picasso, Malaga, Španija	5363-I-2378/11 19.12.2016 R06AX27 3837000127478 134988	
020937	Estradin 5 mg filmsko obložene tablete desloratadin (desloratadinum)	filmско облоžена таблета шкадла с 30 таблетами (3 x 10 таблет в предтешем омоту)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na KPKA, tovarna zdravil d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija novi dovošnjek za promet	Miklich laboratorios, S.L., Cuevas bajas Edificio Picasso, Malaga, Španija	5363-I-2379/11 19.12.2016 R06AX27 3837000127485 134986	
020938	Euthyrox 100 mikrogramov tablete natrijev levotiroksnat (levothyroxinum naticum)	таблета шкадла с 50 таблетами (2 x 25 таблет в предтешем омоту)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija spremenba naslova imenika dovoljenja Merck d.o.o. , Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o. , Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-566/09 05.05.2009 do preklica H03AA01 3837000022094 023426	
020939	Euthyrox 150 mikrogramov tablete natrijev levotiroksnat (levothyroxinum naticum)	таблета шкадла с 50 таблетами (2 x 25 таблет в предтешем омоту)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija spremenba naslova imenika dovoljenja Merck d.o.o. , Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o. , Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-567/09 05.05.2009 do preklica H03AA01 3837000022100 023205	
020940	Euthyrox 25 mikrogramov tablete natrijev levotiroksnat (levothyroxinum naticum)	таблета шкадла с 50 таблетами (2 x 25 таблет в предтешем омоту)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija spremenba naslova imenika dovoljenja Merck d.o.o. , Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o. , Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-564/09 05.05.2009 do preklica H03AA01 3837000022070 023434	
020941	Euthyrox 50 mikrogramov tablete natrijev levotiroksnat (levothyroxinum naticum)	таблета шкадла с 50 таблетами (2 x 25 таблет v предтешем омоту)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija spremenba naslova imenika dovoljenja Merck d.o.o. , Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o. , Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-565/09 05.05.2009 do preklica H03AA01 3837000022087 023442	
020942	EXCEDRINIL 250 mg/65 mg filmsko obložene tablete	filmско облоžena таблета шкадла с 16 таблетами (2 x 8 таблет v предтешем омоту)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremenba imenika dovoljenja za promet	Novartis Consumer Health GmbH, Zelistrassse 40, München , Nemčija Novartis Consumer Health GmbH, Zelistrassse 40, München , Nemčija	5363-I-56/10 05.01.2010 do preklica H03AA01 N02BA51 3837000047868 094633	
020943	EXCEDRINIL 250 mg/65 mg filmsko obložene tablete	filmско облоžena таблета шкадла с 20 таблетами (2 x 10 таблет v предтешем омоту)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremenba imenika dovoljenja za promet	Novartis Consumer Health GmbH, Zelistrassse 40, München , Nemčija Novartis Consumer Health GmbH, Zelistrassse 40, München , Nemčija	5363-I-57/10 05.01.2010 do preklica H03AA01 N02BA51 3837000047875 094641	
020944	EXCEDRINIL 250 mg/65 mg filmsko obložene tablete	filmско облоžena таблета шкадла с 32 таблетами (4 x 8 таблет v предтешем омоту)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremenba imenika dovoljenja za promet	Novartis Consumer Health GmbH, Zelistrassse 40, München , Nemčija Novartis Consumer Health GmbH, Zelistrassse 40, München , Nemčija	5363-I-58/10 05.01.2010 do preklica H03AA01 N02BA51 3837000047882 094650	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelašnisko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenehanja vejetnosti	Datum veljavnosti ATC	Črna koda Delovna šifra
020945	EXCEDRIN® 250 mg/65 mg filmsko obložene tablete acetyl salicilica kislina (acidum acetylsalicylicum) paracetamol (paracetamolum) kofein (caffeinum)	filmiko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v prečistem omoru)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Novartis Consumer Health GmbH, Zelstrasse 40, München, Nemčija Novartis Consumer Health GmbH, Zelstrasse 40, München, Nemčija	5363-L-55/10 05.01.2010	5363-L-2283/11 5.1.2015	N02BA51 383700047851 094625
020946	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 dvojnimi vrečkami (luer konektor) z 2500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novi pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija 131830	5363-L-1915/11 do preklica B05DA 3837000123999	5363-L-1908/11 do preklica B05DA 383700123951 131792	
020947	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 8 dvojnimi vrečkami (luer konektor) z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novi pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija 131792	5363-L-1908/11 do preklica B05DA 3837000123951 131792	5363-L-1903/11 do preklica B05DA 383700044838 010383	
020948	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 enojnimi vrečkami (luer konektor) z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija 131792	5363-L-1903/11 do preklica B05DA 383700044838 010383	5363-L-1906/11 do preklica B05DA 383700044858 097756	
020949	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 dvojnimi vrečkami (luer konektor) z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija 131792	5363-L-1906/11 do preklica B05DA 383700044858 097756	5363-L-1913/11 do preklica B05DA 3837000123982 131822	
020950	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 enojnimi vrečkami (luer konektor) z 2500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novi pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija 131806	5363-L-1913/11 do preklica B05DA 3837000123982 131822	5363-L-1910/11 do preklica B05DA 3837000123988 131806	
020951	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 6 dvojnimi vrečkami (koničasti spike konektor) z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novi pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija 131806	5363-L-1910/11 do preklica B05DA 3837000123988 131806		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelašnisko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenethanja vejavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
020952	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škalna z 8 dvojimi vrečkami (končasti/špik konktor) z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana,	5363-l-191/1/11 do preklica B05DA, 3837000123975 131814		
020953	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škalna s 5 dvojimi vrečkami (končasti/špik konktor) z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana,	5363-l-1909/11 do preklica B05DA, 383700048865 097772		
020954	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škalna s 4 enojnimi vrečkami (luer konektor) z 2500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana,	5363-l-1914/11 do preklica B05DA, 383700048872 097764		
020955	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škalna s 4 enojnimi vrečkami (luer konektor) z 2500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana,	5363-l-1904/11 do preklica B05DA, 383700084399 010391		
020956	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škalna s 6 enojnimi vrečkami (luer konektor) z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana,	5363-l-1904/11 do preklica B05DA, 3837000123920 131768		
020957	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škalna s 6 enojnimi vrečkami (luer konektor) z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana,	5363-l-1905/11 do preklica B05DA, 3837000123937 131776		
020958	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škalna s 6 enojnimi vrečkami (luer konektor) z 2000 ml raztopine	novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana,	5363-l-1907/11 do preklica B05DA, 3837000123944 131784		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastansko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejati Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti ATC	Št.odločbe Črna koda Delovna šifra
020959	Faktu 10 mg/50 mg v 1 g rektalno mazilo cinchokain (cinchocainum) polikrezulen (policesulenum)	rektalno mazilo škala s tubo s 20 g mazila in aplikatorjem	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. podajšanje dovoljenja za promet	Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz , Nemčija	5363-I-165/11 do preklica C05AD04 383700001846 030767		
020960	Faktu 2,5 mg/100 mg svečke cinchokain (cinchocainum) polikrezulen (policesulenum)	svečka škala z 10 svečkami (2 x 5 sveček v dvojem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. podajšanje dovoljenja za promet	Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz , Nemčija	5363-I-165/2/11 do preklica C05AD04 383700001853 030791		
020961	Fenistil 1 mg/g gel dimetindien (dimetindenum)	gel škala s tubo s 30 g gel	Izdaja zdravila je brez recepta v lek.c.d., Verovškova 57, Ljubljana , lekarnah. spremenba imenika dovoljenja za promet	Lek c.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija	5363-I-19/16/11 05.10.2011		
020962	Fenistil 1 mg/g gel dimetindien (dimetindenum)	gel škala s tubo s 30 g gel	Izdaja zdravila je brez recepta v lek.c.d., Verovškova 57, Ljubljana , lekarnah.	Novartis Consumer Health GmbH, Zelstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-19/16/11 05.10.2011		
020963	Fenistil 1 mg/ml perorane kapilice, raztopina dimetindien (dimetindenum)	perorane kapilice, raztopina škala s steklenico z 20 ml raztopine s polietilenško kapalko in polipropilenško varovalno zaporko	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. podajšanje dovoljenja za promet	Lek c.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija	5363-I-19/31/11 do preklica R06AB03 383700001396 053880		
020964	Fenistil 1 mg/ml perorane kapilice, raztopina dimetindien (dimetindenum)	perorane kapilice, raztopina škala s steklenico z 20 ml raztopine s polietilenško kapalko in polipropilenško varovalno zaporko	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. spremenba imenika dovoljenja za promet	Lek c.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija	5363-I-19/31/11 27.10.2011		
020965	Fentanyl Torrex 50 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje fentanil (fentanylm)	raztopina za injiciranje škala s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagasse 16/16, Dunaj , Avstrija pri Chiesi Slovenia d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-15/47/09 14.10.2009		
020966	Fentanyl Torrex 50 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje fentanil (fentanylm)	raztopina za injiciranje škala s 5 ampulami z 2 ml raztopine	spremenba imenika dovoljenja za promet,združevaca in proizvajalca	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagasse 16/16, Dunaj , Avstrija pri Chiesi Slovenia d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1546/09 14.10.2009		
			Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.		5363-I-26/4/12 do preklica N01AH01 3837000027303 060399		
			spremenba imenika dovoljenja za promet,združevata in proizvajalca				

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenehanja veljavnosti	Št.oddločbe ATC	Datum veljavnosti
020967	Fibrolan mazilo fibrinolizin (fibrinolysinum) dezoksiribonukleaza (desoxyribonucleasum)	mazilo škalla s tubo s 50 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Famar Orleans, 5, avenue de Concy, Orleans Cedex 2 , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-5/1/12 do preklica B0BA02 383700012422 020060	Črna koda Delovna šifra	
020968	FIDIFLEX 1178 mg prašek za peroralno raztopino glukozaamin (glucosaminum)	prašek za peroralno raztopino škalla s 30 vrečkami s praskom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajnah. novi pakiranje	Fidimed d.o.o. , Slovenija Fidimed d.o.o. Brodšče 32, Trzin, Slovenija	5363-I-963/12 30.1.2013 M01AX05 3837000132955 142066		
020969	Finpros 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tabletta škalla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovenija in Actavis hf., Härtarifjordur , Islandija KRKA tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-505/12 do preklica G04CB01 3837000101393 052477		
020970	Finpros 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tabletta škalla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovenija in Actavis hf., Härtarifjordur , Islandija KRKA tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-508/12 do preklica G04CB01 3837000101423 052736		
020971	Finpros 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tabletta škalla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovenija in Actavis hf., Härtarifjordur , Islandija KRKA tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-504/12 do preklica G04CB01 3837000101386 052418		
020972	Finpros 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tabletta škalla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovenija in Actavis hf., Härtarifjordur , Islandija KRKA tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-506/12 do preklica G04CB01 3837000101409 052582		
020973	Finpros 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tabletta škalla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovenija in Actavis hf., Härtarifjordur , Islandija KRKA tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-507/12 do preklica G04CB01 3837000101416 052612		
020974	Flavamed 30 mg tablete ambroksol (ambroxolum)	tableta škalla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v preisnem omolu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	BERLIN-CHEMIE AG (Meritalini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin , Nemčija	5363-I-1689/11 do preklica R05CB06 3837000111491 038920		
020975	Flavamed 30 mg tablete ambroksol (ambroxolum)	tableta škalla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v preisnem omolu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	BERLIN-CHEMIE AG (Meritalini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin , Nemčija	5363-I-1688/11 do preklica R05CB06 3837000111484 038890		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime Pakiranje	Farmacevtska oblika	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti A/T/C Črna koda Delovna šifra
020976	Flavamed 30 mg tablete ambroxol (ambroxolum)	tableta škalna z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preisnem omatu)	Izdaja zdravila je brez recepta v BERLIN-CHEMIE AG (Meraini Group), lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	BERLIN-CHEMIE AG, Gilenicker Weg 125-127, 12489 Berlin , Nemčija	5363-I-1687/11 do preklica R05GB06 383700011477 038750	
020977	Flexbumin 200 g/ raztopina za infuziranje albumin (albuminum)	raztopina za infuziranje škalna s 24 polietilenskimi vrečkami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj , Avstrija	5363-I-182/12 do preklica B05AA01 383700012634 043923	
020978	Flexbumin 200 g/ raztopina za infuziranje albumin (albuminum)	raztopina za infuziranje škalna z 12 polietilenskimi vrečkami s 100 ml raztopine	podaljšanje dovoljenja za promet	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj , Avstrija	5363-I-183/12 do preklica B05AA01 3837000114027 043931	
020979	FLIXONASE 50 mikrogramov/vplih pršilo za nos, suspenzija flutikazon (fluticasonum)	pršilo za nos, suspenzija škalna s plastično (z odnenim prišnjikom, nosnim nastavkom in začasnim pokrovčkom) s suspenzijo (60 vplihov)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	GSK d.o.o., Knezov štrادرон 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1655/10 25.08.2010 GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan , Pojska	5363-I-1020/12 do preklica R01AD08 383700056402
020980	FLIXONASE 50 mikrogramov/vplih pršilo za nos, suspenzija flutikazon (fluticasonum)	pršilo za nos, suspenzija škalna s plastično (z odnenim prišnjikom, nosnim nastavkom in začasnim pokrovčkom) s suspenzijo (120 vplihov)	spremembu stične ovajnine novi pakitanje	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	GSK d.o.o., Knezov štrادرон 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1019/12 do preklica R01AD08 3837000132939 110507
020981	Fuanxol 3 mg filmsko obložene tablete flupentixol (flupentixolum)	filmско obložena tableta škalna s 100 tabletami v vsebniku	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravniku specjalista ustrezne področja medicine ali od nega pooblaščenega zdravnika.	H. Lundbeck A/S, Otitilavej, Copenhagen-Valby , Danska	5363-I-1717/11 15.9.2016 N05AF01 3837000122763 143610	
020982	Fuanxol 3 mg obložene tablete flupentixol (flupentixolum)	obložena tableta škalna s 100 tabletami v HDPE vsebniku	novo dovoljenje za promet podaljšanje dovoljenja za promet	Lundbeck Pharma d.o.o., Titoval cesta 8, Maribor, Slovenija	5363-I-34/31/2 do preklica N05AF01 3837000052206 128666 3837000052206 105830	
020983	Fuanxol Depot 20 mg/ml raztopina za injiciranje flupentixol (flupentixolum)	raztopina za injiciranje škalna z 10 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	H. Lundbeck A/S, Otitilavej, Copenhagen-Valby , Danska	5363-I-34/4/12 do preklica N05AF01 38370000082500 067794	
020984	Flucinem 250 mg tablete flutamid (flutamidum)	tableta škalna s 100 tabletami (10 x 10 tablet v preisnem omatu)	podaljšanje dovoljenja za promet	Schering Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija in Schering-Plough S.A., Madrid , Španija	5363-I-1296/11 do preklica L02BB01 3837000000573 069752	
				Schering Plough Europe, Rue de Stale, 73, Bruselj, Belgija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša veljati Datum prenemanja veljavnosti	Št.odločbe ATC	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra	
020985	Flukonazol Claris 2 mg/ml raztopina za infuziranje flukonazol (fluconazolum)	raztopina za infudiranje škalna z 1 vialo s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	UAB Noraneda, Vilnius, Litva in Clars Lifesciences UK Limited, Crewe Hall, Crewe, Velika Britanija	5363-1-582/08 07.07.2008	5363-1-1650/11 7.7.2013	J024C01 383700013099 042137	
020986	Fluoksetin Vitabalans 20 mg filmsko obložene tablete fluoksetin (fluoxetinum)	filmско obložena tableta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska	5363-1-1413/11 17.10.2016	5363-1-1413/11 17.10.2016	N06AB03 3837000071375 131849	
020987	Fluoksetin Vitabalans 20 mg filmsko obložene tablete fluoksetin (fluoxetinum)	filmско obložena tableta škalna s 100 tabletami (10 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska	5363-1-1414/11 17.10.2016	5363-1-1414/11 17.10.2016	N06AB03 3837000071382 131857	
020988	Fluzepam 15 mg trde kapsule fluzepam (flurazepamum)	kapsula, trda škalna z 10 kapsulami (1 x 10 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, Ivana zdравil. d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto - Slovenija	5363-1-352/12 do preklica N05CD01 383700001235	KRKA, Ivana zdравil. d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	383700001228 032905	
020989	Fluzepam 30 mg trde kapsule fluzepam (flurazepamum)	kapsula, trda škalna z 10 kapsulami (1 x 10 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, Ivana zdравil. d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto - Slovenija	5363-1-352/12 do preklica N05CD01 383700001235	KRKA, Ivana zdравil. d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	024716	
020990	FOLKODIN ALKALOID-INT 0,8 mg/ml perorala raztopina za otroke folkodin (pholcodinum)	perorala raztopina škalna s stekleničko s 60 ml raztopine in polipropilenškim odmernim lončkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-1-599/10 01.04.2010	5363-1-1818/11 do preklica R05DA08 3837000013597	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	066087
020991	FOLKODIN ALKALOID-INT 1 mg/ml perorala raztopina folkodin (pholcodinum)	perorala raztopina škalna s stekleničko s 150 ml raztopine in polipropilenškim odmernim lončkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-1-598/10 01.04.2010	5363-1-1817/11 do preklica R05DA08 3837000013580	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	066079
020992	FOLKODIN ALKALOID-INT 10 mg trde kapsule folkodin (pholcodinum)	kapsula, trda škalna z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v preisnem omotih)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-1-597/10 01.04.2010	5363-1-1816/11 do preklica R05DA08 3837000013518	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	102830
020993	Formodual 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom belometazon (beclometasonum) formoterol (formoterol)	inhalačijska raztopina pod tlakom škalna s tlaknim vsebnikom, opremljenim z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko, s 180 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj, Avstrija; Chiesi S.p.A., Courbevoie , Francija	5363-1-597/10 01.04.2010	5363-1-1889/11 do preklica R03AK07 383700013136 042153	Torex Chiesi Slovenia, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- nja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
020994	Formodual 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom belomeleazon (beclometasonum) fomoterol (formoterolum)	inhalačijska raztopina pod tlakom škala s tlachim vsebnikom opremljenim z odnenim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko, s 120 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici Sp.A., Parma, Italija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj, Avstrija; Chiesi S.A., Courbevoie , Francija	5363-L-1988/11 do preklica R03AK07 383700113129 042145		
020995	Formodual 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom belomeleazon (beclometasonum) fomoterol (formoterolum)	inhalačijska raztopina pod tlakom škala s tlachim vsebnikom opremljenim z odnenim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko, s 120 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu imenika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici Sp.A., Parma, Italija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj, Avstrija; Chiesi S.A., Courbevoie , Francija	5363-L-1988/11 do preklica R03AK07 383700113129 042145		
020996	Foster 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom belomeleazon (beclometasonum) fomoterol (formoterolum)	inhalačijska raztopina pod tlakom škala s tlachim vsebnikom opremljenim z odnenim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko, s 180 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu imenika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici Sp.A., Parma, Italija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj, Avstrija; Chiesi S.A., Courbevoie , Francija	5363-L-1988/11 do preklica R03AK07 383700113136 042153		
020997	Foster 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom belomeleazon (beclometasonum) fomoterol (formoterolum)	inhalačijska raztopina pod tlakom škala s tlachim vsebnikom opremljenim z odnenim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko, s 180 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici Sp.A., Parma, Italija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj, Avstrija; Chiesi S.A., Courbevoie , Francija	5363-L-1988/11 do preklica R03AK07 383700113112 042161		
020998	Foster 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom belomeleazon (beclometasonum) fomoterol (formoterolum)	inhalačijska raztopina pod tlakom škala s tlachim vsebnikom opremljenim z odnenim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko, s 120 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu imenika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici Sp.A., Parma, Italija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj, Avstrija; Chiesi S.A., Courbevoie , Francija	5363-L-1988/11 do preklica R03AK07 383700107777 016284		
020999	Foster 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom belomeleazon (beclometasonum) fomoterol (formoterolum)	inhalačijska raztopina pod tlakom škala s tlachim vsebnikom opremljenim z odnenim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko, s 180 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu imenika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici Sp.A., Parma, Italija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj, Avstrija; Chiesi S.A., Courbevoie , Francija	5363-L-1988/11 do preklica R03AK07 383700113112 042161		
021000	FRAXIPARINE 9500 i.e. anti-Xalimi raztopina za injiciranje v večodnevni viali nadroparin (nadroparinum)	inhalačijska raztopina pod tlakom belomeleazon (beclometasonum) fomoterol (formoterolum)	raztopina za injiciranje škala z 10 večodnevimi vialami s 5 ml razlopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. spremembu v dovoljenju za promet dodatni izdelovalec	Chiesi Farmaceutici Sp.A., Parma, Italija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj, Avstrija; Chiesi S.A., Courbevoie , Francija	5363-L-1987/11 do preklica R03AK07 383700107777 016284	
021001	FRAXIPARINE 9500 i.e. anti-Xalimi raztopina za injiciranje v večodnevni viali nadroparin (nadroparinum)			Torex Chiesi Slovenia, d.o.o., Trdnova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-L-1987/11 do preklica R03AK07 383700113112 042161		
021002	Fromild 250 mg filmsko obložene tablete klaritromicin (clarithromycin)		filmso obložena tableta škala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Gsk d.o.o., Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-L-1986/11 do preklica R03AK07 383700006336 119504		
				KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-L-1805/11 4.2.2016 B01AB06		
				KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto,	383700015652 096989		
				Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija			

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021003	Fromilid 500 mg filmsko obloženo tablete klaritronin (clarithromycinum)	filmsko obložena tabletta škalna s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem ombru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmartneška cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto , Šmartneška cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-199/2/11 3837000075669 096997	5363-I-620/12 do preklica J01FA09
021004	Fucidin 20 mg/g krema fusidna kislina (acidum fusidicum)	krema škalna s tubo s 15 g krema	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. sprememba v dovojenju za promet	Leo Laboratories Ltd, Dublin , Irsko Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-I-1432/09 23.09.2009	5363-I-199/2/11 do preklica D06AX01
021005	Fucidin 20 mg/g nazilo fusidna kislina (acidum fusidicum)	nazilo škalna s tubo s 15 g nazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. sprememba v dovojenju za promet	Leo Laboratories Ltd, Dublin , Irsko Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-I-1434/09 23.09.2009	5363-I-199/2/11 do preklica D06AX01
021006	Fucidin 30 mg prepojena tkamina fusidna kislina (acidum fusidicum)	prepojena tkamina škalna z 10 prepolnimi tkanimi v pretisnem omotu	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. sprememba v dovojenju za promet	Leo Laboratories Ltd, Dublin , Irsko Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-I-1433/09 23.09.2009	5363-I-199/2/11 do preklica D06AX01
021007	Gadovist 1,0 mmol/ml raztopina za injiciranje gadobutrol (gadobutrolum)	raztopina za injiciranje škalna z vialo s 15 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Bayer Pharma AG, D-13342 Berlin , Nemčija Bayer Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-1435/09 23.09.2009	5363-I-199/2/11 do preklica V08CA09
			sprememba imenika dovoljenja za promet,zdoljvalca in proizvajalca		3837000088625 040207	3837000074086 017116
021008	Gadovist 1,0 mmol/ml raztopina za injiciranje gadobutrol (gadobutrolum)	raztopina za injiciranje škalna s steklenico s 65 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Bayer Pharma AG, D-13342 Berlin , Nemčija Bayer Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-2111/10 19.10.2010	5363-I-96/1/12 do preklica V08CA09
			sprememba imenika dovoljenja za promet,zdoljvalca in proizvajalca		3837000056798 113824	3837000040708 058661
021009	Gadovist 1,0 mmol/ml raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brizgi gadobutrol (gadobutrolum)	raztopina za injiciranje škalna z 10 vialami s 30 ml raztopine binzgi škalna s 5 napoljenimi injekcijskimi brizgami s 7,5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Bayer Pharma AG, D-13342 Berlin , Nemčija Bayer Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-15/19/09 15.04.2009	5363-I-96/1/12 do preklica V08CA09
			sprememba imenika dovoljenja za promet,zdoljvalca in proizvajalca		3837000040708 058661	3837000040708 058670
021010	Gadovist 1,0 mmol/ml raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brizgi gadobutrol (gadobutrolum)	raztopina za injiciranje binzgi škalna s 5 napoljenimi injekcijskimi brizgami s 7,5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Bayer Pharma AG, D-13342 Berlin , Nemčija Bayer Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-15/16/09 15.04.2009	5363-I-96/1/12 do preklica V08CA09

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- nja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
02/0101	Galabar SR 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamīn (galantamīnum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-I-175/1/11 23.9.2016 N06DA04		
02/0102	Galabar SR 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamīn (galantamīnum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-175/1/11 23.9.2016 N06DA04	3837000123012 130605	
02/0103	Galabar SR 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamīn (galantamīnum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imetnika dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-175/1/11 23.9.2011 N06DA04	3837000123012 130605	
02/0104	Galabar SR 24 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamīn (galantamīnum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imetnika dovoljenja za promet- dodatni izdelovalec	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Slovenija; TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija; Salutus Pharma GmbH, Barleben , Nemčija	5363-I-175/1/11 23.9.2011 N06DA04	3837000123012 130605	
02/0105	Galabar SR 24 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamīn (galantamīnum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-175/1/11 23.9.2011 N06DA04	3837000123029 130613	
02/0106	Galabar SR 24 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamīn (galantamīnum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-175/1/11 23.9.2011 N06DA04	3837000123029 130613	
02/0107	Galabar SR 8 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamīn (galantamīnum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-175/1/11 23.9.2011 N06DA04	3837000123029 130613	
02/0108	Galabar SR 8 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamīn (galantamīnum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-175/1/11 23.9.2011 N06DA04	3837000123005 130621	
02/0109	Galabar SR 8 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamīn (galantamīnum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imetnika dovoljenja za promet- dodatni izdelovalec	KRKA, tovarna zdravil d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-175/1/11 23.9.2011 N06DA04	3837000123005 130621	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenehanja vejetnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021020	Galantamin Jenson 16 mg trde kapsule s podajšnjim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšnjim sproščanjem, trda škala z 28 kapsulami (4 x kapsul v PVC/PVdC/Alu pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories Ltd. I/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13 , Irsko	5363-I-2397/11 19.12.2016 N06DA04 3837000127621	
021021	Galantamin Jenson 24 mg trde kapsule s podajšnjim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšnjim sproščanjem, trda škala z 28 kapsulami (4 x kapsul v PVC/PVdC/Alu pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, 237 Regents Park Road, London, Velika Britanija	5363-I-2398/11 19.12.2016 N06DA04 3837000127638	
021022	Galantamin Jenson 8 mg trde kapsule s podajšnjim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšnjim sproščanjem, trda škala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v PVC/PVdC/Alu pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories Ltd. I/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13 , Irsko	5363-I-2396/11 19.12.2016 N06DA04 3837000127614	
021023	Galantamin Pfizer 12 mg filmsko obložene tablete galantamin (galantaminum)	filmsko obložena tabletta škala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, 237 Regents Park Road, London, Velika Britanija	5363-I-2396/11 19.12.2016 N06DA04 3837000127609	
021024	Galantamin Pfizer 4 mg filmsko obložene tablete galantamin (galantaminum)	filmsko obložena tabletta škala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Poe-Sur-Cisse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascoli Piceno , Italija	5363-I-1967/11 7.10.2016 N06DA04 3837000124262	
021025	Galantamin Pfizer 8 mg filmsko obložene tablete galantamin (galantaminum)	filmsko obložena tabletta škala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1965/11 7.10.2016 N06DA04 3837000124248	
021026	Galema SR 16 mg trde kapsule s podajšnjim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšnjim sproščanjem, trda škala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1966/11 7.10.2016 N06DA04 3837000124255	
021027	Galema SR 24 mg trde kapsule s podajšnjim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podajšnjim sproščanjem, trda škala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cukhaven , Nemčija	5363-I-1755/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123050	
				KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
				KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021028	Galema SR 8 mg in 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem (začetno pakiranje) galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škalna z 2 x 28 kapsulami (2 x 14 8 mg kapsul v preisnem omoru + 2 x 14 16 mg kapsul v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1753/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123036 130656	5363-I-1753/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123043 130664	3837000123043
021029	Galema SR 8 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škalna z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1754/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123043 130664	5363-I-1754/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123043 130664	3837000123043
021030	Gammannorm 165 mg/ml raztopina za injiciranje humani polispecifični imunglobulin (immunoglobulinum humanum normalea)	raztopina za injiciranje škalna z 20 violami z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na Octapharma AB, Stockholm , Švedska recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabljai pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Octapharma AB, Stockholm , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-443/11 23.02.2011 J06BA01 3837000066203 120880	5363-I-443/11 23.02.2011 J06BA01 3837000066203 120880	3837000066203
021031	Gammannorm 165 mg/ml raztopina za injiciranje humani polispecifični imunglobulin (immunoglobulinum humanum normalea)	raztopina za injiciranje škalna z 10 violami z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na Octapharma AB, Stockholm , Švedska recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabljai pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Octapharma AB, Stockholm , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-442/11 23.02.2011 J06BA01 3837000066197 120871	5363-I-442/11 23.02.2011 J06BA01 3837000066197 120871	3837000066197
021032	Gammannorm 165 mg/ml raztopina za injiciranje humani polispecifični imunglobulin (immunoglobulinum humanum normalea)	raztopina za injiciranje škalna z 1 viola z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na Octapharma AB, Stockholm , Švedska recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabljai pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Octapharma AB, Stockholm , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-441/11 23.02.2011 J06BA01 3837000066180 120863	5363-I-441/11 23.02.2011 J06BA01 3837000066180 120863	3837000066180
021033	Gammannorm 165 mg/ml raztopina za injiciranje humani polispecifični imunglobulin (immunoglobulinum humanum normalea)	raztopina za injiciranje škalna z 20 violami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na Octapharma AB, Stockholm , Švedska recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabljai pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Octapharma AB, Stockholm , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-440/11 23.02.2011 J06BA01 3837000066173 120855	5363-I-440/11 23.02.2011 J06BA01 3837000066173 120855	3837000066173
021034	Gammannorm 165 mg/ml raztopina za injiciranje humani polispecifični imunglobulin (immunoglobulinum humanum normalea)	raztopina za injiciranje škalna z 1 viola z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na Octapharma AB, Stockholm , Švedska recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabljai pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Octapharma AB, Stockholm , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-438/11 23.02.2011 J06BA01 3837000066159 120839	5363-I-438/11 23.02.2011 J06BA01 3837000066159 120839	3837000066159

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenetih veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe ATC Črna koda Delovna šifra
021035	Gammaglobin 165 mg/ml raztopina za injiciranje humani polispecifični imunglobulin (immunoglobulinum humanum normalea)	raztoplina za injiciranje škalna z 10 valami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu, ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Octapharma AB, Stockholm , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-439/11 23.02.2011	5363-I-54/I/12 23.2.2016 J0GBA01 383700066166 120847
021036	Gamyl 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantamium)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škalna z 28 kapsulami (4 x kapsul v PVC/PPE/PVdC/Alu pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu imenika dovoljenja za promet	McDermott Laboratories Ltd. I/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13 , Irkska	5363-I-2397/11 19.12.2011	5363-I-144/I/12 19.12.2016 N0GDA04 3837000127621 135097
021037	Gamyl 24 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantamium)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škalna z 28 kapsulami (4 x kapsul v PVC/PPE/PVdC/Alu pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu imenika dovoljenja za promet	Genieic's (UK) Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, EN6 1TL, Velika Britanija	5363-I-2398/11 19.12.2011	5363-I-1145/I/12 19.12.2016 N0GDA04 3837000127638 135100
021038	Gamyl 8 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantamium)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škalna z 28 kapsulami (4 x kapsul v PVC/PPE/PVdC/Alu pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu imenika dovoljenja za promet	McDermott Laboratories Ltd. I/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13 , Irkska	5363-I-2396/11 19.12.2011	5363-I-143/I/12 19.12.2016 N0GDA04 3837000127614 135089
021039	GASTAL tablete aluminijev hidroksid (aluminii hydroxidum) magnezijev karbonat (magnesi carbonas) magnezijev hidroksid (magnesi hydroxidum)	tableta škalna s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremembu imena izdelovalca	Pivla Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z.o. , Poljska	5363-I-1268/10 05.07.2010	5363-I-2259/11 do preklica A02AD01 383700008265 090018
021040	GASTAL tablete aluminijev hidroksid (aluminii hydroxidum) magnezijev karbonat (magnesi carbonas) magnezijev hidroksid (magnesi hydroxidum)	tableta škalna s 60 tabletami (10 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremembu imena izdelovalca	Pivla Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija	5363-I-1267/10 05.07.2010	5363-I-2258/11 do preklica A02AD01 383700012873 033626
021041	Gelaspant 40 mg/ml raztopina za infuziranje derivati želatine (gelatina)	raztoplina za infuziranje škalna z 20 plastičnimi vrečami (Ecobag) s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija	5363-I-2246/11 13.12.2016 B05AA06 3837000128405 133930	
			novo dovoljenje za promet			

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti
021042	Gelaspant 40 mg/ml raztopina za infundiranje derativi želatine (gelatina)	raztopina za infundiranje škalna z 10 plastičnimi vrečami (Ecobag) s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-2247/11 13.12.2016 B05AA06 3837000125412 133949	Črna koda Delovna šifra	
021043	Gelaspant 40 mg/ml raztopina za infundiranje derativi želatine (gelatina)	raztopina za infundiranje škalna z 10 plastičnimi (Ecoflac plus) s 500 ml raztopine	novo dovoljenje za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-2245/11 13.12.2016 B05AA06 3837000125399 133922		
021044	Gemcitabin Hospira 38 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabivum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škalna z 1 vialo s 26,3 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire , Velika Britanija	5363-I-914/12 24.5.2017 L01BC05 3837000127928 143638		
021045	Gemcitabin Hospira 38 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabivum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škalna z 1 vialo s 5,3 ml koncentrata	novo dovoljenje za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire , Velika Britanija	5363-I-913/12 24.5.2017 L01BC05 3837000127911 143624		
021046	Gemcitabin Hospira 38 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabivum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škalna z 1 vialo s 25,6 ml koncentrata	novo dovoljenje za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire , Velika Britanija	5363-I-915/12 24.5.2017 L01BC05 3837000127935 143641		
021047	Gemcitabin Teva 40 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabivum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škalna z 1 vialo s 5 ml koncentrata	sprememba imetnika dovoljenja za promet in spremembu imena Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire , Velika Britanija	5363-I-1645/11 11.1.2016 L01BC05 3837000623946 143626		
021048	Gemcitabin Teva 40 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabivum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škalna z 1 vialo s 25 ml koncentrata	sprememba imetnika dovoljenja za promet in spremembu imena Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	S.C. Stindar-Pharma S.R.L., Buleašta, Romunija; Pharmachemie B.V., GA Haarlem, Nizozemska; Teva Pharma B.V., GA Haarlem; Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant , Italija	5363-I-74/1 11.01.2011 S.C. Stindar-Pharma S.R.L., Buleašta, Romunija; Pharmachemie B.V., GA Haarlem, Nizozemska; Teva Pharma B.V., GA Haarlem; Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant , Italija		
				Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-75/11 11.01.2011 S.C. Stindar-Pharma S.R.L., Buleašta, Romunija; Pharmachemie B.V., GA Haarlem, Nizozemska; Teva Pharma B.V., GA Haarlem; Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant , Italija		
				Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1646/11 11.1.2016 L01BC05 3837000623953 118273		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejeti Datum prenega- vajanja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021049	Gemcitabin Teva 40 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabivum)	konzentrat za raztopino za infundiranje škala z 1 vialo s 50 ml koncentrata bolnišnican.	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. spremenita imetnika dovoljenja za promet in spremembu imena	S.C. Sündan-Pharma S.R.L., Bulgarija, Haarlem; Pharmachemie B.V., GA GA Haarlem; Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant , Italia Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-76/11 11.01.2011 L01BC05 3837000623960 118281	5363-I-1647/11 11.12.2016 L01BC05 3837000623960 118281	
021050	GENOTROPIN 12 mg/ml prašek in vekihel za raztopino za injiciranje raztopino za injiciranje somatropin, rekombinantni humani (somatotropin)	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje škala z 1 dvodelnim zaprtjem v večodimenjsnem napohjenem injekcijskem peresniku GoQuick s praskom in vekihkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijksweg 12, Puurs , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-2375/11 do preklica H01AC01 383700128901 135062	5363-I-2373/11 do preklica H01AC01 383700098524 069183	
021051	GENOTROPIN 12 mg/ml prašek in vekihel za raztopino za injiciranje raztopino za injiciranje somatropin, rekombinantni humani (somatotropin)	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje škala z 1 dvodelnim vložkom zaprtjem v priporočnik Genotropin Pen s praskom in vekihkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijksweg 12, Puurs , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-2373/11 do preklica H01AC01 383700098524 069183	5363-I-2373/11 do preklica H01AC01 383700128901 135062	
021052	GENOTROPIN 5,3 mg/ml prašek in vekihel za raztopino za injiciranje raztopino za injiciranje somatropin, rekombinantni humani (somatotropin)	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje škala z 1 dvodelnim vložkom zaprtjem v večodimenjsnem napohjenem injekcijskem peresniku GoQuick s praskom in vekihkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijksweg 12, Puurs , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-2373/11 do preklica H01AC01 383700098524 069183	5363-I-2373/11 do preklica H01AC01 383700098524 069183	
021053	Gitrabin 40 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje infundiranje gemcitabin (gemcitabivum)	konzentrat za raztopino za infundiranje škala z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	S.C. Sündan-Pharma S.R.L., Bukarešta,Romunija in Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant, Nerviano , Italija Actavis Group PTC eft., Reykjavíkunvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Íslandja	5363-I-788/11 15.04.2011 L01BC05 3837000623986	5363-I-499/12 2.12.2015 L01BC05 383700061185 116866	
021054	Gitrabin 40 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje infundiranje gemcitabin (gemcitabivum)	konzentrat za raztopino za infundiranje škala z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	S.C. Sündan-Pharma S.R.L., Bukarešta,Romunija in Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant, Nerviano , Italija Actavis Group PTC eft., Reykjavíkunvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Íslandja	5363-I-786/11 15.04.2011 L01BC05 383700061185 116866	5363-I-497/12 2.12.2015 L01BC05 383700061185 116866	
021055	Gitrabin 40 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje infundiranje gemcitabin (gemcitabivum)	konzentrat za raztopino za infundiranje škala z 1 vialo s 25 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	S.C. Sündan-Pharma S.R.L., Bukarešta,Romunija in Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant, Nerviano , Italija Actavis Group PTC eft., Reykjavíkunvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Íslandja	5363-I-787/11 15.04.2011 L01BC05 383700061182 116840	5363-I-498/12 2.12.2015 L01BC05 383700061182 116840	
021056	GLIKLAZID SERVIER 60 mg tablete s prirejanim sproščanjem gliklazid (gliklazidum)	tableta s prirejanim sproščanjem škala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v prelinsnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Les laboratoires Servier Industrie, Francija; Servier (Ireland) Industries Ltd., Irsko, ANPHARM P.F. S.A. , Pojska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejinišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-702/10 16.04.2010 A10BB09 383700050899 103217	5363-I-2323/11 16.4.2015 A10BB09 383700050899 103217	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastansko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti	Črna koda Delovna šifra
021057	Glimepirid Arrow 1 mg tablette glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prepisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremenba izdelovatca	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irsko; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicofarma S.A., Varsava , Pojska	5363-I-2794/10 20.12.2010	5363-I-893/12 do preklica A10BB12 383700043624 083950		
021058	Glimepirid Arrow 1 mg tablette glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prepisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremenba izdelovatca	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irsko; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicofarma S.A., Varsava , Pojska	5363-I-2793/10 20.12.2010	5363-I-892/12 do preklica A10BB12 383700043617 083810		
021059	Glimepirid Arrow 1 mg tablette glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v prepisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremenba izdelovatca	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irsko; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicofarma S.A., Varsava , Pojska	5363-I-2795/10 20.12.2010	5363-I-894/12 do preklica A10BB12 383700043631 083780		
021060	Glimepirid Arrow 2 mg tablette glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v prepisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremenba izdelovatca	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irsko; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicofarma S.A., Varsava , Pojska	5363-I-2798/10 20.12.2010	5363-I-897/12 do preklica A10BB12 383700043662 084115		
021061	Glimepirid Arrow 2 mg tablette glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prepisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremenba izdelovatca	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irsko; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicofarma S.A., Varsava , Pojska	5363-I-2796/10 20.12.2010	5363-I-895/12 do preklica A10BB12 383700043648 084000		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelačniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021062	Glimepirid Arrow 2 mg tablette glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prepisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba izdelovatca	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland); Irsko-Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicofarma S.A., Varsava , Pojska	5363-l-2297/10 20.12.2010	5363-l-896/12 do preklica A10BB12 383700043655 084034	
021063	Glimepirid Arrow 3 mg tablette glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v prepisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba izdelovatca	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland); Irsko-Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicofarma S.A., Varsava , Pojska	5363-l-2800/10 20.12.2010	5363-l-899/12 do preklica A10BB12 383700043666 084131	
021064	Glimepirid Arrow 3 mg tablette glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prepisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba izdelovatca	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland); Irsko-Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicofarma S.A., Varsava , Pojska	5363-l-2799/10 20.12.2010	5363-l-898/12 do preklica A10BB12 383700043679 084123	
021065	Glimepirid Arrow 4 mg tablette glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prepisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba izdelovatca	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland); Irsko-Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicofarma S.A., Varsava , Pojska	5363-l-2801/10 20.12.2010	5363-l-900/12 do preklica A10BB12 383700043693 084140	
021066	Glimepirid Arrow 4 mg tablette glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prepisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba izdelovatca	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland); Irsko-Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicofarma S.A., Varsava , Pojska	5363-l-2802/10 20.12.2010	5363-l-901/12 do preklica A10BB12 383700043709 084158	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastansko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti	Črna koda Delovna šifra
021067	Glimepirid Arrow 4 mg tablette glimepirid (glimepiridum)	tableta škala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba izdelovatca	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta, Arrow Genetics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Genetics Limited (Ireland), Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicofarma S.A., Varšava , Pojska	5363-L-2804/10 20.12.2010	5363-L-903/12 do preklica A10BF12 383700043723 084174		
021068	Glimepirid Arrow 4 mg tablette glimepirid (glimepiridum)	tableta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba izdelovatca	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta, Arrow Genetics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Genetics Limited (Ireland), Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicofarma S.A., Varšava , Pojska	5363-L-2803/10 20.12.2010	5363-L-902/12 do preklica A10BF12 383700043716 084166		
021069	Glucobay 100 mg tablette akarboza (acarboseum)	tableta škala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba izdelovatca	Bayer d.o.o., Bravničarijeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-L-1410/09 21.09.2009	5363-L-2172/11 do preklica A10BF01 383700002430		
021070	Glucobay 50 mg tablette akarboza (acarboseum)	tableta škala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imena izdelovatca	Bayer d.o.o., Bravničarijeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-L-2172/11 30.11.2011	5363-L-967/12 do preklica A10BF01 383700002430		
021071	Glucobay 50 mg tablette akarboza (acarboseum)	tableta škala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba izdelovatca	Bayer d.o.o., Bravničarijeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-L-1409/09 22.09.2009	5363-L-217/11 do preklica A10BF01 383700002423		
021072	Glucobay 50 mg tablette akarboza (acarboseum)	tableta škala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imena izdelovatca	Bayer d.o.o., Bravničarijeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-L-217/11 30.11.2011	5363-L-966/12 do preklica A10BF01 383700002423		
021073	GLUCOPHAGE 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škala s 60 tabletami (6 x 10 ali 4 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba naslova imenika dovoljenja za promet	Merck Santé s.a.s., Franc.; Merck KGaA Darm., Nem.; Merck KGa&Co Werk Spital, Avst; Merck S.L., Barc. , Španija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-L-248/10 29.01.2010	5363-L-738/12 do preklica A10EA02 383700026207 040886		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalce/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021074	GLUCOPHAGE 500 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmско obložena tabletta škatla s 100 tabletami (5 x 20 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba naslova imetnika dovoljenja za promet	Merck Sante s.a.s., Sempay, Francija; Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija; Tropack BV, VR Ermel, Nizozemska; Merck KGaA & Co. Werk Spital, Avstria; Merck S.L., Barcelona, Španija in Famar Lyon, Saint-Denis Laval , Francija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-1-246/10 29.01.2010	5363-i-736/12 do preklica A10BA02 383700026191 040878
021075	GLUCOPHAGE 850 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmско obložena tabletta škatla s 100 tabletami (5 x 20 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba naslova imetnika dovoljenja za promet	Merck Sante s.a.s., Sempay, Francija; Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija; Tropack BV, VR Ermel, Nizozemska; Merck KGaA & Co. Werk Spital, Avstria; Merck S.L., Barcelona, Španija; Famar Lyon, Saint-Denis Laval, Francija in N. Peštiavaš S.A., Atena , Grčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-1-247/10 29.01.2010	5363-i-737/12 do preklica A10BA02 383700073383 011320
021076	Glucovance 1000 mg/5 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum) glipeniklamid (glipenclamidum)	filmско obložena tabletta škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. nove ikosti, nove oblike, nova paketiranja	Merck Sante s.a.s., Sempay, Francija; Merck KGa&Co, Spittal/Drau, Avstria in Merck SL, Barcelona , Španija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-1-222/12 1.2.2017 A10BD02 383700128888 135953	
021077	Glucovance 500 mg/2,5 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum) glipeniklamid (glipenclamidum)	filmско obložena tabletta škatla s 60 tabletami (3 x 20 tablet ali 4 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba naslova imetnika dovoljenja za promet	Merck Sante s.a.s., Sempay, Francija; Merck KGa&Co, Spittal/Drau, Avstria in Merck SL, Barcelona , Španija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-1-767/10 23.04.2010	5363-i-150/2/11 do preklica A10BD02 383700023879 030392
021078	Glucovance 500 mg/5 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum) glipaklazid (glipenclamidum)	filmско obložena tabletta škatla s 60 tabletami (3 x 20 tablet ali 4 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba imetnika dovoljenja za promet	Merck Sante s.a.s., Sempay, Francija; Merck KGa&Co, Spittal/Drau, Avstria in Merck SL, Barcelona , Španija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-1-768/10 23.04.2010	5363-i-150/3/11 do preklica A10BD02 383700023866 030406
021079	GLUCTAM MR 30 mg tablete s prirjenjem sproščanjem gliklazid (glipaklazid)	tableta s prirjenjem sproščanjem škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba izdelovalca	Les laboratoires Servier Industrie, Francija; Servier (Ireland) Industries Ltd, Irska; ANPHARM P.F. S.A., Poljska; Eisus Pharmaceuticals PLC , Mađarska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-1-514/10 25.03.2010	5363-i-232/1/11 do preklica A10BB09 383700092971 015040
021080	Glukoza Braun 50 mg/ml raztopina za infundiranje glukoza brez zoda	raztopina za infundiranje vreča iz kopolimerih materialov (Ecobag) s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija novi pakiranje	5363-i-551/12 do preklica B05BA03 383700131826 138660	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelašnisko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenehanja veljavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021081	Glukoza Braun 50 mg/ml raztopina za infundiranje glukoza brezvodna	raztopina za infundiranje vreča iz kopolimernih materialov (Ecobag) s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novi pakiranje	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-l-55/2/12 do preklica B05BA03 3837000131833 138690	
021082	Glukoza Braun 50 mg/ml raztopina za infundiranje glukoza brezvodna	raztopina za infundiranje vreča iz kopolimernih materialov (Ecobag) z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novi pakiranje	B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-l-55/0/12 do preklica B05BA03 3837000131819 138687	
021083	Glukoza Braun 50 mg/ml raztopina za infundiranje glukoza brezvodna	raztopina za infundiranje vreča iz kopolimernih materialov (Ecobag) s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novi pakiranje	B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-l-54/9/12 do preklica B05BA03 3837000131802 138673	
021084	GLYDIUM MR 60 mg tablete s prijetjem sploščanjem gliklazid (gliclizidum)	tableta s prijetjem sploščanjem škalta s 60 tabletami (4 x 15 tablet v prelistnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novi pakiranje	Les Laboratoires Servier Industrie, Francija; Servier (Ireland) Industries Ltd., Irsko; ANPHARM P.F. S.A. , Poljska	5363-l-105/3/11 07.06.2011 A10B09 3837000069013 125695	
021085	Gonapaptyl 0,1 mg/1 ml raztopina za injiciranje triptorelin (triptorelinum)	raztopina za injiciranje škalta s 7 napoljenimi injekcijskimi brizgami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. spremembra imetnika dovoljenja za promet	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel , Nemčija Ljubljana, Slovenija	5363-l-203/4/09 15.12.2009 L02AE04 3837000046991 092762	
021086	Gonapaptyl 0,1 mg/1 ml raztopina za injiciranje triptorelin (triptorelinum)	raztopina za injiciranje škalta z 28 napoljenimi injekcijskimi brizgami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. spremembra imetnika dovoljenja za promet	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel , Nemčija	5363-l-203/5/09 15.12.2009 L02AE04 3837000047004 092754	
021087	Gyno-Daktarin 200 mg vaginalne globule mikonazol (micromazolum)	vaginalna globula škalta s 7 vaginalnimi globulami v dvojnem traku	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. spremembra imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-l-133/1/2 do preklica G01AF04 3837000003611 025313	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaščinsko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenehanja veljavnosti	Št. oddočbe ATC Črna koda Delovna šifra
021088	Haemate P 500 i.e./1200 i.e. pršek in vreček za razprtino ali infundiranje kombinacija von Willebrandovega faktorja in koagulacijskega faktorja VIII (von Willebrandi factor et coagulationis factor compositi)	pršek in vreček za razprtino ali infundirane škalka z 1 vrlad s pršketom in 1 vrlad z 10 ml vode za injekcijo ter škatka z 1 prenos s filterom 20/20 (MxZVal), 1 injekcijski brizgo (10 ml) za enkratno uporabo, 1 kompletom za punkcijo vene, 2 alkoholima blažincama in 1 nestenilnim obližem	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recepi, zdravilec pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	CSL Behring GmbH , Nemčija	5363-I-2015/11 do preklica B02BD06 383700124323 132381	
021089	Hedfor 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škala s 364 tabletami (13 x 28 tablet v preisnem omolu: 24 belih in 4 zelene tablete)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Györöri út 19-21, Budimpešta , Mađarska	5363-I-2293/11 14.12.2016 G03AA12 383700123740 133981	
021090	Hedfor 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škala z 28 tabletami (1 x 28 tablet v preisnem omolu: 24 belih in 4 zelene tablete)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Györöri út 19-21, Budimpešta , Mađarska	5363-I-2290/11 14.12.2016 G03AA12 383700123719 133957	
021091	Hedfor 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škala z 84 tabletami (3 x 28 tablet v preisnem omolu: 24 belih in 4 zelene tablete)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Györöri út 19-21, Budimpešta , Mađarska	5363-I-2291/11 14.12.2016 G03AA12 383700123726 133965	
021092	Hedfor 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škala z 168 tabletami (6 x 28 tablet v preisnem omolu: 24 belih in 4 zelene tablete)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Györöri út 19-21, Budimpešta , Mađarska	5363-I-2292/11 14.12.2016 G03AA12 383700123733 133973	
021093	Helex retard 0,5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem alprazolam (alprazolamum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škalka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d. Šmarješka cesta 6 , Novo mesto , Slovenija	5363-I-46/12 do preklica N05BA12 383700104769 008540	
021094	Helex retard 1 mg tablete s podaljšanim sproščanjem alprazolam (alprazolamum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škalka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d. Novo mesto, Šmarješka cesta 6 , Novo mesto , Slovenija	5363-I-47/12 do preklica N05BA12 383700104783 008575	
021095	Helex retard 2 mg tablete s podaljšanim sproščanjem alprazolam (alprazolamum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škalka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d. Šmarješka cesta 6 , Novo mesto , Slovenija	5363-I-48/12 do preklica N05BA12 383700104783 008583	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelačniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021096	HEPTANON 10 mg/ml perorala raztopina metadon (methadonum)	peroralna raztopina steklenica s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. spremenba imena izdelovalca	Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Mogilsko 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmšču 35, Ljubljana , Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmšču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-131/10 14.01.2010	5363-I-393/12 do preklica N07BC02 38370000984627 035521 009741
021097	HEPTANON 10 mg/ml perorala raztopina metadon (methadonum)	peroralna raztopina škatla s steklenico s 100 ml raztopine in odmerno brizgo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. spremenba imena izdelovalca	Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Mogilsko 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmšču 35, Ljubljana , Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmšču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-130/10 14.01.2010	5363-I-393/12 do preklica N07BC02 38370000984627 022047
021098	HEPTANON 10 mg/ml perorala kapljice, raztopina metadon (methadonum)	peroralne kapljice, raztopina škatla s kapalno steklenico z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravnilka specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. spremenba imena izdelovalca	Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Mogilsko 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmšču 35, Ljubljana , Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmšču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-132/10 14.01.2010	5363-I-395/12 do preklica N07BC02 383700013009 022047
021099	HEPTANON 10 mg/ml raztopina za injiciranje metadon (methadonum)	raztopina za injiciranje škatla s 50 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. spremenba imena izdelovalca	Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Mogilsko 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmšču 35, Ljubljana , Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmšču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-134/10 14.01.2010	5363-I-396/12 do preklica N07BC02 383700013023 022055
021100	HEPTANON 5 mg tablet metadon (methadonum)	tabletta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v preisnem omatu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravnilka specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. spremenba imena izdelovalca	Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Mogilsko 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmšču 35, Ljubljana , Slovenija in Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Co., Debrecen , Mađarska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmšču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-133/10 14.01.2010	5363-I-397/12 do preklica N07BC02 383700013016 022055
021101	HEXAATRIX 320 mg/ml raztopina za injiciranje joksaglińska kislina (acidum ioxaglicum)	raztopina za injiciranje škatla s prebodo steklenico s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. spremenba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex , Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1059/11 21.06.2011	5363-I-38/11/2 10.2.2014 V084B03 383700002266 014605
021102	HEXAATRIX 320 mg/ml raztopina za injiciranje joksaglińska kislina (acidum ioxaglicum)	raztopina za injiciranje škatla s prebodo steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. spremenba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex , Francija Emporio Medical d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1060/11 21.06.2011	5363-I-382/12 10.2.2014 V084B03 383700002273 014583

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelašniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenehanja veljavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021103	Hexiv 85 mg pršek in vzhikel za raztopino za intravezikalo uporabo heksamolevulinat (hexaminolevulinatum)	pršek in vzhikel za raztopino za intravezikalo uporabo škala z 1 viako s prškom in 1 polipropilenko viako z vzhikom (hexaminolevulinatum)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	PhotoCure ASA, Hoffselvien 4, Oslo, , Noveska	5363-I-1974/10 29.09.2010	5363-I-150/12 do preklica V04CX 3837000102635 068829
021104	Hexiv 85 mg pršek in vzhikel za raztopino za intravezikalo uporabo heksamolevulinat (hexaminolevulinatum)	pršek in vzhikel za raztopino za intravezikalo uporabo škala z 1 viako s prškom in 1 polipropilenko viako z vzhikom (hexaminolevulinatum)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	PhotoCure ASA, Hoffselvien 4, Oslo, , Noveska	5363-I-150/12 20.01.2012	5363-I-617/12 do preklica V04CX 3837000102635 068829
021105	HOLOXAN 1 g pršek za raztopino za infundiranje infostamid (fostamidum)	pršek za raztopino za infundiranje škala z 1 viako s prškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Baxter Oncology GmbH, Kantstrasse 2, Halle, , Nemčija	5363-I-64/12 do preklica L01AA06 383700016000 035467	
021106	HOLOXAN 2 g pršek za raztopino za infundiranje infostamid (fostamidum)	pršek za raztopino za infundiranje škala z 1 viako s prškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-65/12 do preklica L01AA06 383700016000 026574	
021107	HOLOXAN 500 mg pršek za raztopino za infundiranje infostamid (fostamidum)	pršek za raztopino za infundiranje škala z 1 viako s prškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-66/12 do preklica L01AA06 383700016000 035475	
021108	Humulin M3 KwikPen 100 i.e./ml suspenzija za injiciranje insulin, humani, rekombinantni (insulinum humanum)	suspenzija za injiciranje škala s 5 napoljenimi injekcijskimi peresniki s 3 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lilly France S.A.S., Fegersheim, Francija ali Eti Lilly Italia S.p.A., Sesto Fiorentino , Italija	5363-I-156/011 do preklica A10AC01 3837000121612 03457	
021109	Humulin N KwikPen 100 i.e./ml suspenzija za injiciranje insulin, humani, rekombinantni (insulinum humanum)	suspenzija za injiciranje škala s 5 napoljenimi injekcijskimi peresniki s 3 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Eti Lilly farmaceutska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-I-156/11 do preklica A10AC01 3837000121629 130672	
021110	Hypalfin 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Eti Lilly farmaceutska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-I-156/11 do preklica A10AC01 3837000121629 130680	
021111	Hypalfin 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Genericon Pharma GmbH, Graz , Avstrija	5363-I-176/12 do preklica G04CB01 3837000109375 028240	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenet na vejlati Datum prenehanja veljavnosti	Datum veljavnosti do preklica Črna koda Delovna šifra
021112	HypoTears 10 mg/g gel za oko retinol (vitamin A) / retinol (vitamin A))	gel za oko škatla s tubo z 10 g gel-a	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za premet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Laboratoires THÉA, 12 Rue Louis Blénot, Clermont-Ferrand Cedex 2, Francija	53634-1583/08 02.10.2008	53634-1227/12 do preklica S01XA20 383700024777 070122
021113	Ibandronška kislina Mylan 150 mg filmsko obložene tablete ibandronška kislina (acidum ibandronicum)	filmško obložena tableta škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	McDemott Laboratories Ltd. T/A, Dublin, Irska; Pharma-Pack Kit, Madžarska; Generics (UK) Ltd. , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	53634-1945/10 14.05.2010	53634-1823/12 14.5.2015 M05BA06 383700052237 105813
021114	Ibandronška kislina Mylan 150 mg filmsko obložene tablete ibandronška kislina (acidum ibandronicum)	filmško obložena tableta škatla z 1 tableto	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	McDemott Laboratories Ltd. T/A, Dublin, Irska; Pharma-Pack Kit, Madžarska; Generics (UK) Ltd. , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	53634-1944/10 14.05.2010	53634-1822/12 14.5.2015 M05BA06 383700052220 105805
021115	Ibubel 200 mg filmsko obložene tablete ibuprofen (ibuprofenum)	filmško obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Beliupo d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana, Slovenija Beliupo d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana, Slovenija	53634-1784/11 21.9.2016 M01AE01 3837000123203 129674	53634-1783/11 21.9.2016 M01AE01 3837000123197 129682
021116	Ibuprofen Belupo 400 mg filmsko obložene tablete ibuprofen (ibuprofenum)	filmško obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Beliupo d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana , Slovenija Beliupo d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana, Slovenija	53634-1783/11 21.9.2016 M01AE01 3837000123197 129682	53634-1783/11 21.9.2016 M01AE01 3837000123197 129680
021117	Ibuprofen Belupo 20 mg/ml peroralna suspenzija ibuprofen (ibuprofenum)	peroralna suspenzija škatla s stekleničko s 100 ml suspenzijo in merino žičko	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novo dovoljenje za promet	Beliupo d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana , Slovenija Bayer Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	53634-1785/11 21.9.2016 M01AE01 3837000123197 129682	53634-1785/11 21.9.2016 M01AE01 3837000123197 129680
021118	Ilomedin 20 mikrogramov/ml koncentrat za raztopino za infundiranje iloprost (iloprostum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilko pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodov ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Berimed S.A., Polígono Industrial Santa Rosa, Sector 32 C, 28906 Alcalá de Henares, Madrid , Španija Bayer Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	53634-2042/08 12.12.2008	53634-1021/12 do preklica B01AC11 383700029294 050148
021119	Ilomedin 20 mikrogramov/ml koncentrat za raztopino za infundiranje iloprost (iloprostum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 ampulami z 2,5 ml raztopine	sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Berimed S.A., Polígono Industrial Santa Rosa, Sector 32 C, 28906 Alcalá de Henares, Madrid , Španija Bayer Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	53634-2043/08 12.12.2008	53634-1022/12 do preklica B01AC11 383700029294 050156

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti A/TC Črna koda Delovna šifra
021120	IMMUNATE 1000 i.e. pršek in vekihel za raztopino za injiciranje kombinacija von Willebrandovega faktorja in koagulacijskega faktorja VIII (von Willebrandi factor et coagulationis factor compositii)	pršek in vekihel za raztopino za injiciranje škalta z 1 viako s prškom, 1 viako z 10 ml sterilne vase za injekcije, 1 prečistilni/filtrski setom, 1 brižgo za enkratno uporabo (10 ml), 1 iglo za enkratno uporabo in 1 infuzijskim setom z netuljčkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj , Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-i-176/11 22.9.2016 B02BD06 3837000123104 129704	
021121	IMMUNATE 250 i.e. pršek in vekihel za raztopino za injiciranje kombinacija von Willebrandovega faktorja in koagulacijskega faktorja VIII (von Willebrandi factor et coagulationis factor compositii)	pršek in vekihel za raztopino za injiciranje škalta z 1 viako s prškom, 1 viako s 5 ml sterilne vase za injekcije, 1 prečistilni/filtrski setom, 1 brižgo za enkratno uporabo (5 ml), 1 iglo za enkratno uporabo in 1 infuzijskim setom z netuljčkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj , Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-i-176/11 22.9.2016 B02BD06 3837000123081 129712	
021122	IMMUNATE 500 i.e. pršek in vekihel za raztopino za injiciranje kombinacija von Willebrandovega faktorja in koagulacijskega faktorja VIII (von Willebrandi factor et coagulationis factor compositii)	pršek in vekihel za raztopino za injiciranje škalta z 1 viako s prškom, 1 viako s 5 ml sterilne vase za injekcije, 1 prečistilni/filtrski setom, 1 brižgo za enkratno uporabo (5 ml), 1 iglo za enkratno uporabo in 1 infuzijskim setom z netuljčkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj , Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-i-176/11 22.9.2016 B02BD06 3837000123098 129720	
021123	IMMUNINE 1200 i.e. pršek in vekihel za raztopino za injiciranje ali infundiranje koagulacijski faktor IX (coagulationis factor IX)	pršek in vekihel za raztopino za injiciranje infundiranje škalta z 1 viako s prškom, 1 viako z 10 ml vase za injekcije, 1 prečno iglo, 1 prezačevalno iglo, 1 filtrsko iglo, 1 iglo za enkratno uporabo, 1 brižgo za enkratno uporabo in 1 infuzijskim setom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj , Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-i-176/11 do preklica B02BD04 3837000115260 046728	
021124	IMMUNINE 200 i.e. pršek in vekihel za raztopino za injiciranje ali infundiranje koagulacijski faktor IX (coagulationis factor IX)	pršek in vekihel za raztopino za injiciranje infundiranje škalta z 1 viako s prškom, 1 viako s 5 ml vase za injekcije, 1 prečno iglo, 1 prezačevalno iglo, 1 filtrsko iglo, 1 iglo za enkratno uporabo, 1 brižgo za enkratno uporabo in 1 infuzijskim setom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj , Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-i-176/11 do preklica B02BD04 3837000115253 046736	
021125	IMMUNINE 600 i.e. pršek in vekihel za raztopino za injiciranje ali infundiranje koagulacijski faktor IX (coagulationis factor IX)	pršek in vekihel za raztopino za injiciranje infundiranje škalta z 1 viako s prškom, 1 viako s 5 ml vase za injekcije, 1 prečno iglo, 1 prezačevalno iglo, 1 filtrsko iglo, 1 iglo za enkratno uporabo, 1 brižgo za enkratno uporabo in 1 infuzijskim setom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj , Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-i-176/11 do preklica B02BD04 3837000115253 046744	
021126	Indrofar 150 mg filmsko obložene tablette ibandronika kislina (acidum ibandronicum)	filmko obložena tabletta škalta s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., 1. 28 Octovrios str., Ag. Varnava, Atene , Grčija Varnava, Atene, Grčija	5363-i-212/11 11.11.2016 M05BA06 3837000125184 132403	
021127	Indrofar 150 mg filmsko obložene tablette ibandronika kislina (acidum ibandronicum)	filmko obložena tabletta škalta z 1 tabletto v pretisnem omotu	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vaia S.A., 1. 28 Octovrios str., Ag. Varnava, Atene , Grčija Varnava, Atene, Grčija	5363-i-211/11 11.11.2016 M05BA06 3837000125177 132390	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša veljati Datum prenahanja veljavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021128	INFANRIX - IPV + Hib pršek in suspenzija za suspenzijo za injiciranje mešano cepivo proti daviči,hemofilusu influence,oslovskemu kasiju,otroški ohromlosti in tehanju (diphtheriae, haemophilii influenzae, B,perussis,poliometylids et tehani vacinium combinatum)	pršek in suspenzija za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi bringami 0,5 ml suspenzije, 20 injekcijskimi iglami in 10 vialami s prškom spremembale v dovoljenju za promet	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., 89, rue de L'institut, 1330 Rixensart , Belgija GSK d.o.o., Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-1-746/09 17.06.2009	5363-1-21/26/11 do preklica J07CA06 3837000088502 020176
021129	Inotop 12,5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje dobutamin (dobutamīn)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 ampulami z 20 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzaga gasse 16/16, Dunaj , Avstrija Chiesi Slovenia d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-1-356/10 02.03.2010	5363-1-529/12 do preklica C01CA07 3837000025774 040223
021130	INTRALIPID 200 mg/ml emulzija za infundiranje (masičbene emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje škatla z 12 Biofine vrečami s 500 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v spremembu imenika dovoljenja za promet.	Fresenius Kabi AB, Rapsgatan 7, Uppsala Frieska Leskoškova cesta 90, Ljubljana, Slovenija	5363-1-482/12 do preklica B05BA02 3837000131536 14/074	
021131	INTRALIPID 200 mg/ml emulzija za infundiranje (masičbene emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje škatla z 10 Biofine vrečami s 100 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 90, Ljubljana, Slovenija	5363-1-481/12 do preklica B05BA02 3837000131529 14/1060	
021132	INTRALIPID 200 mg/ml emulzija za infundiranje (masičbene emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje Biofine vrča s 500 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Fresenius Kabi AB, Rapsgatan 7, Uppsala Frieska Leskoškova cesta 90, Ljubljana, Slovenija	5363-1-482/12 do preklica B05BA02 3837000131505 14/1057	
021133	INTRALIPID 200 mg/ml emulzija za infundiranje (masičbene emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje Biofine vrča s 100 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Fresenius Kabi AB, Rapsgatan 7, Uppsala Frieska Leskoškova cesta 90, Ljubljana, Slovenija	5363-1-481/12 do preklica B05BA02 383700013152 14/1043	
021134	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami z 200 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Soluphar GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Koln, Nemčija	5363-1-673/10 16.04.2010	5363-1-404/12 16.4.2015 V08A/B04 3837000050691 103284
021135	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 30 vialami z 20 ml raztopine	spremembu imenika dovoljenja za promet.	Soluphar GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Koln, Nemčija	5363-1-675/10 16.04.2010	5363-1-404/12 16.4.2015 V08A/B04 3837000050714 103233

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejlavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021136	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalla z 1 vialo s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novi pakiranje	Soluphar GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-i-338/12 16.4.2015 V084/B04 3837000131444 138520	
021137	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalla s 6 vialami s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novi pakiranje	Soluphar GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-i-339/12 16.4.2015 V084/B04 3837000131451 138534	
021138	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalla z 10 vialami z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. spremenba imenika dovoljenja za promet	Soluphar GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-i-398/12 16.4.2015 V084/B04 3837000050653 103314	
021139	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalla z 20 vialami z 200 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. spremenba imenika dovoljenja za promet	Soluphar GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-i-669/10 16.04.2010 V084/B04 3837000050707 103326	
021140	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalla s 30 vialami s 75 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. spremenba imenika dovoljenja za promet	Soluphar GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-i-674/10 16.04.2010 V084/B04 3837000050738 103322	
021141	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalla z 10 vialami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. spremenba imenika dovoljenja za promet	Soluphar GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-i-677/10 16.04.2010 V084/B04 3837000050684 103276	
021142	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalla s 30 vialami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. spremenba imenika dovoljenja za promet	Soluphar GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-i-406/12 16.4.2015 V084/B04 3837000050721 103225	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahe vejeti Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021143	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/intundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalla s 30 vialami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo Am Coloneum 4, Köln, Nemčija zdravstveno dejavnost.	Soluphar GmbH, Industriestrasse 3, Meisingen , Nemčija pri Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH,	5363-1-678/10 16.04.2010 383700050660 103330	5363-1-407/12 16.4.2015 V08A/B04	5363-1-39/12 16.4.2015 V08A/B04
021144	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/intundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalla z 10 vialami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo Am Coloneum 4, Köln, Nemčija zdravstveno dejavnost.	Soluphar GmbH Industriestrasse 3, Meisingen , Nemčija pri Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH,	5363-1-671/10 16.04.2010 383700050677 103268	5363-1-40/12 16.4.2015 V08A/B04	5363-1-39/12 16.4.2015 V08A/B04
021145	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/intundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalla z 10 vialami s 75 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo Am Coloneum 4, Köln, Nemčija zdravstveno dejavnost.	Soluphar GmbH Industriestrasse 3, Meisingen , Nemčija pri Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH,	5363-1-671/10 16.04.2010 383700050677 103306	5363-1-40/12 16.4.2015 V08A/B04	5363-1-39/12 16.4.2015 V08A/B04
021146	lopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/intundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalla z 10 vialami s 75 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo Am Coloneum 4, Köln, Nemčija zdravstveno dejavnost.	Soluphar GmbH Industriestrasse 3, Meisingen , Nemčija pri Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH,	5363-1-68/10 16.04.2010 383700050677 103337	5363-1-41/01/2 16.4.2015 V08A/B04	5363-1-41/01/2 16.4.2015 V08A/B04
021147	lopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/intundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalla z 10 vialami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo Am Coloneum 4, Köln, Nemčija zdravstveno dejavnost.	Soluphar GmbH Industriestrasse 3, Meisingen , Nemčija pri Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH,	5363-1-682/10 16.04.2010 383700050678 103381	5363-1-41/01/2 16.4.2015 V08A/B04	5363-1-41/01/2 16.4.2015 V08A/B04
021148	lopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/intundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalla z 10 vialami z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo Am Coloneum 4, Köln, Nemčija zdravstveno dejavnost.	Soluphar GmbH Industriestrasse 3, Meisingen , Nemčija pri Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH,	5363-1-679/10 16.04.2010 383700050752 103365	5363-1-40/4/2 16.4.2015 V08A/B04	5363-1-41/2/1/2 16.4.2015 V08A/B04
021149	lopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/intundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalla z 10 vialami z 200 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo Am Coloneum 4, Köln, Nemčija zdravstveno dejavnost.	Soluphar GmbH Industriestrasse 3, Meisingen , Nemčija pri Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH,	5363-1-683/10 16.04.2010 383700050790 103390	5363-1-40/4/2 16.4.2015 V08A/B04	5363-1-41/2/1/2 16.4.2015 V08A/B04

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahe vejeti Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti
021150	Iopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalla s 20 vialami z 200 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo Am Coloneum 4, Köln, Nemčija zdravstveno dejavnost.	Soluphar GmbH, Industriestrasse 3, Meisingen , Nemčija pri Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-1-684/10 16.04.2010	5363-I-413/12 16.4.2015 V08a/B04 3837000050769 103403	Črna koda Delovna šifra
021151	Iopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalla s 10 vialami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo Am Coloneum 4, Köln, Nemčija zdravstveno dejavnost.	Soluphar GmbH Industriestrasse 3, Meisingen , Nemčija pri Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-1-680/10 16.04.2010	5363-I-409/12 16.4.2015 V08a/B04 3837000050769 103357	spremembu imetnika dovoljenja za promet
021152	Iopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalla s 30 vialami z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo Am Coloneum 4, Köln, Nemčija zdravstveno dejavnost.	Soluphar GmbH Industriestrasse 3, Meisingen , Nemčija pri Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-1-685/10 16.04.2010	5363-I-414/12 16.4.2015 V08a/B04 3837000050813 103411	spremembu imetnika dovoljenja za promet
021153	Iopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalla s 30 vialami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo Am Coloneum 4, Köln, Nemčija zdravstveno dejavnost.	Soluphar GmbH Industriestrasse 3, Meisingen , Nemčija pri Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-1-686/10 16.04.2010	5363-I-415/12 16.4.2015 V08a/B04 3837000050820 103420	spremembu imetnika dovoljenja za promet
021154	Iopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalla s 30 vialami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo Am Coloneum 4, Köln, Nemčija zdravstveno dejavnost.	Soluphar GmbH Industriestrasse 3, Meisingen , Nemčija pri Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-1-688/10 16.04.2010	5363-I-417/12 16.4.2015 V08a/B04 3837000050844 103454	spremembu imetnika dovoljenja za promet
021155	Iopamiro 300 mg/ml raztopina za injiciranje/jod (ipamidolum)	raztopina za injiciranje škalla s steleklico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo Am Coloneum 4, Köln, Nemčija zdravstveno dejavnost.	Soluphar GmbH Industriestrasse 3, Meisingen , Nemčija pri Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Köln, Nemčija	5363-1-687/10 16.04.2010	5363-I-416/12 16.4.2015 V08a/B04 3837000050837 103438	spremembu imetnika dovoljenja za promet
021156	Iopamiro 300 mg/ml raztopina za injiciranje/jod (ipamidolum)	raztopina za injiciranje škalla s steleklico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Follì 50, Milano, Italija zdravstveno dejavnost.	PATHÉON ITALIA S.p.A., Via Mordente, 87, Ferentino , Italija pri Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Follì 50, Milano, Italija	5363-1-1896/11 do preklica V08a/B04 3837000077537 052396	podaljšanje dovoljenja za promet	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastansko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejeti Datum prenemanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021157	lopamiro 300 mg/ml raztopina za injiciranje jopamidol (ipamidolum)	raztopina za injiciranje škalita s steklenico s 30 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo pravni in fizični osebah, ki opravljajo Milano, Italija zdravstveno dejavnost.	PATHEON ITALIA S.p.A., Via Morolense, 87, Ferentino , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija	5363-I-1894/11 do preklica V08/AB04 3837000077513 052337	
021158	lopamiro 300 mg/ml raztopina za injiciranje jopamidol (ipamidolum)	raztopina za injiciranje škalita s steklenico s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo pravni in fizični osebah, ki opravljajo Milano, Italija zdravstveno dejavnost.	PATHEON ITALIA S.p.A., Via Morolense, 87, Ferentino , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija	5363-I-1895/11 do preklica V08/AB04 3837000077520 052361	
021159	lopamiro 370 mg/ml raztopina za injiciranje jopamidol (ipamidolum)	raztopina za injiciranje škalita s steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo pravni in fizični osebah, ki opravljajo Milano, Italija zdravstveno dejavnost.	PATHEON ITALIA S.p.A., Via Morolense, 87, Ferentino , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija	5363-I-1899/11 do preklica V08/AB04 3837000077568 052450	
021160	lopamiro 370 mg/ml raztopina za injiciranje jopamidol (ipamidolum)	raztopina za injiciranje škalita s steklenico s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo pravni in fizični osebah, ki opravljajo Milano, Italija zdravstveno dejavnost.	PATHEON ITALIA S.p.A., Via Morolense, 87, Ferentino , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija	5363-I-1898/11 do preklica V08/AB04 383700007751 052442	
021161	lopamiro 370 mg/ml raztopina za injiciranje jopamidol (ipamidolum)	raztopina za injiciranje škalita s steklenico s 200 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo pravni in fizični osebah, ki opravljajo Milano, Italija zdravstveno dejavnost.	PATHEON ITALIA S.p.A., Via Morolense, 87, Ferentino , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija	5363-I-1900/11 do preklica V08/AB04 3837000077575 052648	
021162	Irbesartan Jenson Pharmaceutical Services 150 mg tablete irbesartan (ibesartanum)	tableta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo pravni in fizični osebah, ki opravljajo Milano, Italija zdravstveno dejavnost.	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, 237 Regents Park Road, London, Velika Britanija	5363-I-1897/11 do preklica V08/AB04 3837000077544 052434	
021163	Irbesartan Jenson Pharmaceutical Services 300 mg tablete irbesartan (ibesartanum)	tableta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo pravni in fizični osebah, ki opravljajo Milano, Italija zdravstveno dejavnost.	McDemott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13 , Irsko	5363-I-67/6/12 26.3.2017 C09CA04 3837000127706 139665	
021164	Irbesartan Jenson Pharmaceutical Services 300 mg tablete irbesartan (ibesartanum)	tableta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo pravni in fizični osebah, ki opravljajo Milano, Italija zdravstveno dejavnost.	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, 237 Regents Park Road, London, Velika Britanija	5363-I-67/7/12 26.3.2017 C09CA04 3837000127713 139679	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštnsko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenača vejeti Datum prenemanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021165	Irbesartan Mylan 150 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tabletka škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preišnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in spremembu imena	McDermott Laboratories Ltd. I/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13 , Irska	5363-1-676/12 26.03.2012	5363-1-1268/12 26.3.2017 C09CA04
021166	Irbesartan Mylan 300 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tabletka škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preišnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in spremembu imena	McDermott Laboratories Ltd. I/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13 , Irska	5363-1-677/12 26.03.2012	5363-1-1269/12 26.3.2017 C09CA04
021167	Irinotekanijev klorid Lek 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	konzentrat za raztopino za infundiranje škala z 1 vialo s 5 ml koncentra	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija. Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Ebewe Pharma Ges.m.b.H., Unterach , Avstrija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-1-348/10 02.03.2010	5363-1-245/12 26.5.2014 L01XX19 383700041361 06/1620
021168	Irinotekanijev klorid Lek 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	konzentrat za raztopino za infundiranje škala z 1 vialo s 2 ml koncentra	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija. Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Ebewe Pharma Ges.m.b.H., Unterach , Avstrija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-1-347/10 02.03.2010	5363-1-244/12 26.5.2014 L01XX19 383700041361 06/1611
021169	Iruzid 10 mg/12,5 mg tablete lizinopril (lisinoprilum) hidrochlorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tabletka škala s 60 tabletami (2 x 30 tablet v preišnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava , Slovaška	5363-1-26/12 do preklica C09BA03	
021170	Iruzid 10 mg/12,5 mg tablete lizinopril (lisinoprilum) hidrochlorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tabletka škala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v preišnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo, d.o.o. , Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-1-26/12 do preklica C09BA03 3837000119381 05/1594	
021171	Iruzid 20 mg/12,5 mg tablete lizinopril (lisinoprilum) hidrochlorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tabletka škala s 60 tabletami (2 x 30 tablet v preišnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava , Slovaška	5363-1-26/12 do preklica C09BA03 3837000119384 05/1586	
021172	Iruzid 20 mg/12,5 mg tablete lizinopril (lisinoprilum) hidrochlorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tabletka škala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v preišnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava , Slovaška	5363-1-26/12 do preklica C09BA03 3837000119388 05/1616	
021173	Iruzid 20 mg/25 mg tablete lizinopril (lisinoprilum) hidrochlorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tabletka škala s 60 tabletami (2 x 30 tablet v preišnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava , Slovaška	5363-1-27/12 do preklica C09BA03 3837000119428 05/1608	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nemško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša veljati Datum prenemanja veljavnosti	Št. odločbe A/TC	Datum veljavnosti
					Črna koda Delovna šifra		
021174	Iruxid 20 mg/25 mg tablette lizinopril (lisinoprilum) hidrokrotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava , Slovenija	5363-l-289/12 do preklica C09BA03 383700019411 05/624		
021175	Isolfasan 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmško obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVC-C/AI ali OFA/AI/PVC/C/AI pretnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veveriu g. 134B, Kaunas , Litva	5363-l-207/11 28.10.2016 G04BD08 3837000124477 132411		
021176	Isolfasan 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmško obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI pretnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novo dovoljenje za promet	Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-l-207/11 28.10.2016 G04BD08 3837000124484 132420		
021177	Isolfasan 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmško obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVC-C/AI ali OFA/AI/PVC/C/AI pretnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. spremenba v dovoledjenju za promet- dodatni izdelovalec	Sanitas AB, Veveriu g. 134B, Kaunas , Litva; Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija	5363-l-207/11 28.10.2011 G04BD08 3837000124477 132411		
021178	Isolfasan 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmško obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI pretnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. spremenba v dovoledjenju za promet- dodatni izdelovalec	Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-l-207/11 28.10.2011 G04BD08 3837000124484 132420		
021179	Isolfasan 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmško obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI pretnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veveriu g. 134B, Kaunas , Litva	5363-l-207/11 28.10.2011 G04BD08 3837000124484 132420		
021180	Isolfasan 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmško obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVC-C/AI ali OFA/AI/PVC/C/AI pretnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novo dovoljenje za promet	Heim AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-l-207/11 28.10.2011 G04BD08 3837000124460 132446		
021181	Isolfasan 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmško obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVC-C/AI ali OFA/AI/PVC/C/AI pretnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. spremenba v dovoledjenju za promet- dodatni izdelovalec	Sanitas AB, Veveriu g. 134B Kaunas , Litva; Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija	5363-l-206/11 28.10.2016 G04BD08 3837000124453 132438		
021182	Isolfasan 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmško obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-AI pretnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. spremenba v dovoledjenju za promet- dodatni izdelovalec	Sanitas AB, Veveriu g. 134B Kaunas , Litva; Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija	5363-l-246/12 28.10.2016 G04BD08 3837000124460 132446		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenača veljavni Datum prenemanja veljavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra	
021183	Izofluran Torrex 100 ml para za inhalacijo, tekočina izofluran (isofluranum)	para za inhalacijo, tekočina škala s steklenico s 100 ml tekočine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. spremenba imena imenika dovoljenja za promet	Pirana Healthcare UK Limited, London, Velika Britanija; Chiesi Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija in Pirana Healthcare UK Limited, Northumberland, Velika Britanija Chiesi Slovenia d.o.o., Trdnova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-1-625/11 23.03.2011	5363-1-527/12 do preklica N01AB06 3837000077803 087424	
021184	Izofluran Torrex 250 ml para za inhalacijo, tekočina izofluran (isofluranum)	para za inhalacijo, tekočina škala s steklenico z 250 ml tekočine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. spremenba imena imenika dovoljenja za promet	Pirana Healthcare UK Limited, London, Velika Britanija; Chiesi Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija in Pirana Healthcare UK Limited, Northumberland, Velika Britanija Chiesi Slovenia d.o.o., Trdnova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-1-626/11 23.03.2011	5363-1-528/12 do preklica N01AB06 3837000077810 087432	
021185	KABIVEN emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glikoza,amino-kislina,elektroliiti,masčobe)	emulzija za infundiranje škala s 3-tri-pektinimi Biofine vrečami z 2566 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 90, Ljubljana, Slovenija	5363-1-74/12 383700116069 047740	5363-1-171/12 do preklica B05BA10 3837000115819 047740	
021186	KABIVEN emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glikoza,amino-kislina,elektroliiti,masčobe)	emulzija za infundiranje škala s 4-tri-pektinimi Biofine vrečami z 1026 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 90, Ljubljana, Slovenija	5363-1-74/12 383700115802 047732	5363-1-173/12 do preklica B05BA10 3837000115802 047732	
021187	KABIVEN emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glikoza,amino-kislina,elektroliiti,masčobe)	emulzija za infundiranje škala z 4-tri-pektinimi Biofine vrečami z 2053 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 90, Ljubljana, Slovenija	5363-1-174/12 383700115802 047732	5363-1-173/12 do preklica B05BA10 3837000115802 047732	
021188	KALCIPOS 500 mg/800 i.e. žveđljive tablete kalcij (calcium) hohalkalciferol (vitamin D3) (cholecalciferolum (vitaminum D3))	emulzija za infundiranje škala s 4-tri-pektinimi Biofine vrečami s 1540 ml emulzije	žveđljiva tabletta plastenka z 20 tabletami	Recipharm Stockholm AB, Lägenvägen 7, Jordbro , Švedska MEDA AB, Pipertsvägen 2, Box 906, Solna, Švedska	5363-1-884/12 11.4.2017 A12AX 3837000132847 141088	5363-1-884/12 11.4.2017 A12AX 3837000132847 141088	
021189	KALCIPOS 500 mg/800 i.e. žveđljive tablete kalcij (calcium) hohalkalciferol (vitamin D3) (cholecalciferolum (vitaminum D3))			Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, novo dovoljenje za promet	Recipharm Stockholm AB, Lägenvägen 7, Jordbro , Švedska MEDA AB, Pipertsvägen 2, Box 906, Solna, Švedska	5363-1-889/12 11.4.2017 A12AX 3837000132915 141151	5363-1-889/12 11.4.2017 A12AX 3837000132915 141151

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelašnisko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenehanja veljavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021191	Kalcipos 500 mg/800 i.e. žvečljive tablete kalcij (calcium) holekalciferol (vitamin D ₃) (cholecalciferol (vitaminum D ₃))	žvečljiva tabletta plastenka s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagenvägen 7, Jordbro , Švedska MEDA AB, Pipersvägen 2, Box 906, Solna, Švedska	5363-i-885/12 11.4.2017 A12AX 3837000132854 141091	
021192	Kalcipos 500 mg/800 i.e. žvečljive tablete kalcij (calcium) holekalciferol (vitamin D ₃) (cholecalciferol (vitaminum D ₃))	žvečljiva tabletta plastenka z 90 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagenvägen 7, Jordbro , Švedska MEDA AB, Pipersvägen 2, Box 906, Solna, Švedska	5363-i-889/12 11.4.2017 A12AX 3837000132892 141134	
021193	Kalcipos 500 mg/800 i.e. žvečljive tablete kalcij (calcium) holekalciferol (vitamin D ₃) (cholecalciferol (vitaminum D ₃))	žvečljiva tabletta plastenka s 40 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagenvägen 7, Jordbro , Švedska MEDA AB, Pipersvägen 2, Box 906, Solna, Švedska	5363-i-886/12 11.4.2017 A12AX 3837000132861 141103	
021194	Kalcipos 500 mg/800 i.e. žvečljive tablete kalcij (calcium) holekalciferol (vitamin D ₃) (cholecalciferol (vitaminum D ₃))	žvečljiva tabletta plastenka s 50 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagenvägen 7, Jordbro , Švedska MEDA AB, Pipersvägen 2, Box 906, Solna, Švedska	5363-i-887/12 11.4.2017 A12AX 3837000132878 141117	
021195	Kalcipos 500 mg/800 i.e. žvečljive tablete kalcij (calcium) holekalciferol (vitamin D ₃) (cholecalciferol (vitaminum D ₃))	žvečljiva tabletta plastenka s 60 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagenvägen 7, Jordbro , Švedska MEDA AB, Pipersvägen 2, Box 906, Solna, Švedska	5363-i-888/12 11.4.2017 A12AX 3837000132885 141120	
021196	Kalijev jodid Lek 65 mg tablete kalijev jodid (kalii iodidum)	tableta škalita z 2 tabletama (1 x 2 tablet v dvojem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagenvägen 7, Jordbro , Švedska MEDA AB, Pipersvägen 2, Box 906, Solna, Švedska	5363-i-890/12 11.4.2017 A12AX 3837000132908 141148	
021197	Kalijev jodid Lek 65 mg tablete kalijev jodid (kalii iodidum)		Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-i-521/12 do preklica V03AB21 3837000128970 130702	
021198	Kalijev klorid B. Braun 149 mg/ml koncentrat za raztopino za infuziranje kalijev klorid (kalii chloridum)	koncentrat za raztopino za infuziranje škalita z 20 ampulami z 20 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Meisungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Meisungen , Nemčija B. Braun Meisungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Meisungen, Nemčija	5363-i-1832/11 29.9.2016 B05XA01 3837000123708 130702	
021199	Kalijev klorid B. Braun 149 mg/ml koncentrat za raztopino za infuziranje kalijev klorid (kalii chloridum)	koncentrat za raztopino za infuziranje škalita z 20 ampulami z 10 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Meisungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Meisungen , Nemčija B. Braun Meisungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Meisungen, Nemčija	5363-i-1831/11 29.9.2016 B05XA01 3837000123692 130699	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelašniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Št. odločbe ATC Črna koda Delovna šifra
021200	Kalijev klorid B. Braun 74,5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje kalijev klorid (kalii chloridum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škala z 20 vialami s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-1829/11 29.9.2016 B05XA01 3837000123678 130737	
021201	Kalijev klorid B. Braun 74,5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje kalijev klorid (kalii chloridum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škala z 20 ampulami z 20 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-1828/11 29.9.2016 B05XA01 3837000123661 130729	
021202	Kalijev klorid B. Braun 74,5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje kalijev klorid (kalii chloridum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škala z 20 vialami s 100 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-1830/11 29.9.2016 B05XA01 3837000123685 130745	
021203	Kalijev klorid B. Braun 74,5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje kalijev klorid (kalii chloridum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škala z 20 ampulami z 10 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-1827/11 29.9.2016 B05XA01 3837000123654 130710	
021204	Kalijev losartan/hidroklorotiazid Teva 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisinem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, podaljšanje dovoljenja za promet	Teva Pharma, Works Private Ltd. Company, Debičen in Gödöllő, Mađarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sers, Francija in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Česká Republika	5363-I-278/12 do preklica C09DA01 3837000115918 047350	
021205	Kalijev losartan/hidroklorotiazid Teva 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisinem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, podaljšanje dovoljenja za promet	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-279/12 do preklica C09DA01 3837000115925 047406	
021206	Kalijev losartan/hidroklorotiazid Teva 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisinem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, podaljšanje dovoljenja za promet	Teva Pharma, Works Private Ltd. Company, Debičen in Gödöllő, Mađarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sers, Francija in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Česká Republika	5363-I-276/12 do preklica C09DA01 3837000115488 047317	
				Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenača veljati Datum prenemanja veljavnosti	Št. odločbe ATC Črna koda Delovna šifra
021207	Kalijev losartanat/hidroklorotiazid Teva 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tabletta škala s 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva Pharma Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllő, Mađarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sers, Francija in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Česka Republika	5363-I-27/12 do preklica C09DA01 3837000115901 047341	
021208	KAPTOPRIL ALKALOID-INT 25 mg tablete kaptopril (captoprilum)	tableta škala s steklenico s 40 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sistemna imena imenika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-27/9/10 05/02/2010	
021209	KARBBOX 150 mg filmsko obložene tablete okskarbazepin (oxcarbazepinum)	filmsko obložena tabletta škala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	3837000130865 003115	
021210	KARBBOX 150 mg filmsko obložene tablete okskarbazepin (oxcarbazepinum)	filmsko obložena tabletta škala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Limited, V.B. McDermott Laborat., Irsko in Merck Kft, Budimpešta, Mađarska	5363-I-31/4/12 do preklica N03AF02 3837000108804 026972	
021211	KARBBOX 300 mg filmsko obložene tablete okskarbazepin (oxcarbazepinum)	filmsko obložena tabletta škala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Limited, V.B. McDermott Laborat., Irsko in Merck Kft, Budimpešta, Mađarska	5363-I-31/3/12 do preklica N03AF02 3837000108743 026980	
021212	KARBBOX 300 mg filmsko obložene tablete okskarbazepin (oxcarbazepinum)	filmsko obložena tabletta škala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Limited, V.B. McDermott Laborat., Irsko in Merck Kft, Budimpešta, Mađarska	5363-I-31/6/12 do preklica N03AF02 3837000108811 027090	
021213	KARBBOX 600 mg filmsko obložene tablete okskarbazepin (oxcarbazepinum)	filmsko obložena tabletta škala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Limited, V.B. McDermott Laborat., Irsko in Merck Kft, Budimpešta, Mađarska	5363-I-31/8/12 do preklica N03AF02 3837000108828 027260	
021214	KARBBOX 600 mg filmsko obložene tablete okskarbazepin (oxcarbazepinum)	filmsko obložena tabletta škala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Limited, V.B. McDermott Laborat., Irsko in Merck Kft, Budimpešta, Mađarska	5363-I-31/7/12 do preklica N03AF02 3837000108767 027251	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejati Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021215	Kenalog 4 mg tablette triamcinolon (triamcinolonum)	tableta škalna s steklenico s 50 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. sprememba izdelovalca	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmartneška cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmartneška cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-96/09 13.01.2009	5363-I-2267/11 do preklica H02AB08 383700003888 043087
021216	Ketesse 12,5 mg zrnca za peroralno raztopino dexketoprofen (dexketoprofenum)	zrnca za peroralno raztopino škalna z 10 vrečkami z zrci	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. nova farmacevtska oblika	LABORATORIOS MENARINI, S.A., Alfonso XII 587, Barcelona - Spanija Menarin i International O.L.S.A., 1 Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-51/12 12.3.2017 M01AE17 3837000128475 139682	383700003888 043087
021217	Ketesse 25 mg zrnca za peroralno raztopino dexketoprofen (dexketoprofenum)	zrnca za peroralno raztopino škalna z 10 vrečkami z zrci	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. nova farmacevtska oblika	LABORATORIOS MENARINI, S.A., Alfonso XII 587, Barcelona - Spanija Menarin i International O.L.S.A., 1 Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-51/12 12.3.2017 M01AE17 3837000128482 139696	383700003888 043087
021218	KETESSE 50 mg/2 ml raztopina za injiciranje ali koncentrat za raztopino za infundiranje dexketoprofen (dexketoprofenum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škalna z 10 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Menarin i Manufacturing Logistics and Services S.r.l., Firenze, Italija in Alta Wasseman S.p.A., Alanno (Pescara), Italija Menarin i International O.L.S.A., 1 Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-43/208 10.03.2008	5363-I-188/11 do preklica N05AH04 3837000109160 027740
021219	Ketilept 100 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škalna s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bókényföldi út 118-120, Budimpešta , Mađarska	5363-I-226/12 10.03.2008	5363-I-226/12 do preklica N05AH04 3837000115495 046760
021220	Ketilept 100 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38, Budimpešta, Mađarska	5363-I-225/12 10.03.2008	5363-I-225/12 do preklica N05AH04 3837000115499 046760
021221	Ketilept 150 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škalna s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38, Budimpešta, Mađarska	5363-I-228/12 10.03.2008	5363-I-228/12 do preklica N05AH04 3837000115529 046762
021222	Ketilept 150 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Egis Pharmaceuticals Public Limited Company, Bókényföldi út 118-120, Budimpešta , Mađarska	5363-I-228/12 10.03.2008	5363-I-228/12 do preklica N05AH04 3837000115529 046762
021223	Ketilept 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Egis Pharmaceuticals Public Limited Company, Bókényföldi út 118-120, Budimpešta , Mađarska	5363-I-229/12 10.03.2008	5363-I-229/12 do preklica N05AH04 3837000115536 046779

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejetati Datum prenahanja veljavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021224	Ketilept 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quietapinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bóknyföld út 118-120, Budimpešta , Mađarska	5363-I-230/12 do preklica N05AH04 3837000115543 046809	
021225	Ketilept 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quietapinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Egis Pharmaceuticals Public Limited Company, Bóknyföld út 118-120, Budimpešta , Mađarska	5363-I-223/12 do preklica N05AH04 3837000115475 046817	
021226	Ketilept 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quietapinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Egis Pharmaceuticals Public Limited Company, Bóknyföld út 118-120, Budimpešta , Mađarska	5363-I-224/12 do preklica N05AH04 3837000115482 046825	
021227	Ketilept 300 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quietapinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Egis Pharmaceuticals Public Limited Company, Bóknyföld út 118-120, Budimpešta , Mađarska	5363-I-231/12 do preklica N05AH04 3837000115550 046841	
021228	Kodenjuv FOSFAT ALKALOYD-INT 30 mg tablete kodein (codeineum)	filmsko obložena tabletta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Egis Pharmaceuticals Public Limited Company, Bóknyföld út 118-120, Budimpešta , Mađarska	5363-I-232/12 do preklica N05AH04 3837000115567 046850	
021229	Kodenjuv FOSFAT ALKALOYD-INT 30 mg tablete kodein (codeineum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. spremenba imena imenika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šländova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o. , Šländova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-245/10 28.01.2010 383700013290 019445	
021230	Kvelux 100 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quietapinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	ALKALOID-INT d.o.o. , Šländova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d. , Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-176/08 31.01.2008 3837000109078 027685	
021231	Kvelux 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quietapinum)	filmsko obložena tabletta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Nycomed Pharma Sp z o.o., Poljska: Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben Nemčija; Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Lek S.A., Vršava, Poiskina in HBM-Pharma s.r.o., Martin , Slovaška	5363-I-604/12 17.9.2012 N05AH04 3837000109086 027689	
				LEK farmacevtska družba d.d. , Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-605/12 17.9.2012 N05AH04 3837000109086 027689	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021232	Kvelux 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tabletta škalna s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Nycomed Pharma Sp z o.o., Poljska; Saluas Pharma GmbH, Gerlingen in Baleben Nenčija; Lek, d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Lek S.A., Varsava, Poljska in HBM-Pharma s.r.o., Martin , Slovaška LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-1-174/08 31.01.2008 N054H04 383700109061 027693	5363-1-603/12 17.9.2012 N054H04 383700109092 027642
021233	Kvelux 300 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tabletta škalna s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Nycomed Pharma Sp z o.o., Poljska; Saluas Pharma GmbH, Gerlingen in Baleben Nenčija; Lek, d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Lek S.A., Varsava, Poljska in HBM-Pharma s.r.o., Martin , Slovaška LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-1-175/08 31.01.2008 N054H04 383700109092 027642	5363-1-606/12 17.9.2012 N054H04 383700109092 027642
021234	Kvetiapin Accord 200 mg tablete s potalijanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škalna s 100 tabletami (10 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camellog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-1-724/12 30.3.2017 N054H04 383700127232 139742	5363-1-723/12 30.3.2017 N054H04 383700127225 139739
021235	Kvetiapin Accord 200 mg tablete s potalijanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škalna s 60 tabletami (4 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camellog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-1-723/12 30.3.2017 N054H04 383700127195 139708	5363-1-723/12 30.3.2017 N054H04 383700127201 139711
021236	Kvetiapin Accord 200 mg tablete s potalijanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škalna z 30 tabletami (1 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camellog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-1-723/12 30.3.2017 N054H04 383700127195 139708	5363-1-723/12 30.3.2017 N054H04 383700127201 139711
021237	Kvetiapin Accord 200 mg tablete s potalijanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škalna s 30 tabletami (2 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camellog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-1-723/12 30.3.2017 N054H04 383700127201 139711	5363-1-723/12 30.3.2017 N054H04 383700127201 139711
021238	Kvetiapin Accord 200 mg tablete s potalijanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škalna s 50 tabletami (5 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camellog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-1-723/12 30.3.2017 N054H04 383700127201 139725	5363-1-723/12 30.3.2017 N054H04 383700127201 139725

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Št. odločbe ATC Delovna šifra
021239	Kvetiapin Accord 300 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala s 60 tabletami (4 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Piner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camelot - BRS Ltd., Budäörs, Vasut u. 13 , Mađarska	5363-I-728/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127317 139787	
021240	Kvetiapin Accord 300 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Piner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-725/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127249 139756	
021241	Kvetiapin Accord 300 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Piner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camelot - BRS Ltd., Budäörs, Vasut u. 13 , Mađarska	5363-I-726/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127256 139760	
021242	Kvetiapin Accord 300 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Piner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-729/42 30.3.2017 N05AH04 3837000127324 139790	
021243	Kvetiapin Accord 300 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Piner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-727/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127263 139773	
021244	Kvetiapin Accord 400 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Piner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-734/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127379 139847	
021245	Kvetiapin Accord 400 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Piner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camelot - BRS Ltd., Budäörs, Vasut u. 13 , Mađarska	5363-I-730/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127311 139802	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021246	Kvetiapin Accord 400 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovojitev za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Piner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camelot - BRS Ltd., Budärs, Vasut u. 13 , Madžarska	5363-I-73/11/2 30.3.2017 N05AH04 3837000127348 139816		
021247	Kvetiapin Accord 400 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovojitev za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-73/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127355 139820		
021248	Kvetiapin Accord 400 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala s 60 tabletami (4 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovojitev za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Piner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camelot - BRS Ltd., Budärs, Vasut u. 13 , Madžarska	5363-I-73/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127362 139833		
021249	Kvetiapin Mylan 100 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škala s 60 tabletami (4 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-73/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127362 139833		
021250	Kvetiapin Mylan 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škala s 60 tabletami (4 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Merck S.L. Poligono Merck, Barcelona, Španija in McDermott Laboratories Ltd T/A Gerard Laboratories, Dublin , Irška	5363-I-1793/10 09.09.2010 N05AH04 3837000108712 02728		
021251	Kvetiapin Mylan 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škala s 60 tabletami (4 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1794/10 09.09.2010 N05AH04 3837000108712 027294		
021252	Kvetiapin Mylan 300 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Merck S.L. Poligono Merck, Barcelona, Španija in McDermott Laboratories Ltd T/A Gerard Laboratories, Dublin , Irška	5363-I-1792/10 09.09.2010 N05AH04 3837000108705 027316		
				Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1795/10 09.09.2010 N05AH04 3837000108736 027359		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejeti Datum prenemanja vejavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti	Črna koda Delovna šifra
021253	Kvetiapin Teva 200 mg tablette s podajšanjem sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tabletta s podajšanjem sproščanjem škalna s 60 tablettami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je na receipt. novi dovoljenje za promet	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-L-2416/11 28.12.2016 N05AH04 383700128369 135194	Teva Pharma Priv. Ltd Com., Dabrecen, Mađ., Teva UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Hattem, Niz., TEVA Czech Ind. s.r.o., Opava/Komarov, Česka; Teva Ope. Pol. Sp. z.o.o., Krakow, Pojska; Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Merckle GmbH, Braubaur, Nem. in CT Arzn. GmbH, Ulm , Nemčija		
021254	Kvetiapin Teva 300 mg tablette s podajšanjem sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tabletta s podajšanjem sproščanjem škalna z 10 tablettami (1 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je na receipt. novi dovoljenje za promet	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-L-2416/11 28.12.2016 N05AH04 383700128376 135208	Teva Pharma Priv. Ltd Com., Dabrecen, Mađ., Teva UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Hattem, Niz., TEVA Czech Ind. s.r.o., Opava/Komarov, Česka; Teva Ope. Pol. Sp. z.o.o., Krakow, Pojska; Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Merckle GmbH, Braubaur, Nem. in CT Arzn. GmbH, Ulm , Nemčija		
021255	Kvetiapin Teva 300 mg tablette s podajšanjem sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tabletta s podajšanjem sproščanjem škalna s 60 tablettami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je na receipt. novi dovoljenje za promet	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-L-2416/11 28.12.2016 N05AH04 383700128383 135216	Teva Pharma Priv. Ltd Com., Dabrecen, Mađ., Teva UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Hattem, Niz., TEVA Czech Ind. s.r.o., Opava/Komarov, Česka; Teva Ope. Pol. Sp. z.o.o., Krakow, Pojska; Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Merckle GmbH, Braubaur, Nem. in CT Arzn. GmbH, Ulm , Nemčija		
021256	Kvetiapin Teva 400 mg tablette s podajšanjem sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tabletta s podajšanjem sproščanjem škalna z 60 tablettami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je na receipt. novi dovoljenje za promet	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-L-2416/11 28.12.2016 N05AH04 383700128390 135224	Teva Pharma Priv. Ltd Com., Dabrecen, Mađ., Teva UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Hattem, Niz., TEVA Czech Ind. s.r.o., Opava/Komarov, Česka; Teva Ope. Pol. Sp. z.o.o., Krakow, Pojska; Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Merckle GmbH, Braubaur, Nem. in CT Arzn. GmbH, Ulm , Nemčija		
021257	Kvetiapin Teva 50 mg tablette s podajšanjem sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tabletta s podajšanjem sproščanjem škalna z 10 tablettami (1 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je na receipt. novi dovoljenje za promet	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-L-2416/11 28.12.2016 N05AH04 383700128352 135186	Teva Pharma Priv. Ltd Com., Dabrecen, Mađ., Teva UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Hattem, Niz., TEVA Czech Ind. s.r.o., Opava/Komarov, Česka; Teva Ope. Pol. Sp. z.o.o., Krakow, Pojska; Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Merckle GmbH, Braubaur, Nem. in CT Arzn. GmbH, Ulm , Nemčija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno neartistiko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenehanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda ATC Delovna šifra
021258	Lacidipin Teva 4 mg filmsko obložene tablete (lacidipin (lacidipinum))	filmsko obložena tabletta škalna z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu izdelovalca	Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Debrecen, Mađarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santa, Sants, Francija; Teva Operations Poland, Krakow, Poljska in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komarov, Česka Republika	5363-1433/11 23.02.2011	5363-1-879/12 23.2.2016 C08CA09 383700066142 120901
021259	LADIONMIL 25 mg filmsko obložene tablete maprotilin (maprotilinum)	filmsko obložena tabletta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imena izdelovalca	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-1-592/11 15.03.2011	5363-1-869/12 do preklica N06AA21 383700014006 027448
021260	LADIONMIL 50 mg filmsko obložene tablete maprotilin (maprotilinum)	filmsko obložena tabletta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imena izdelovalca	Pivla Ljubljana d.o.o., Pot k sejmšču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-1-593/11 15.03.2011	5363-1-870/12 do preklica N06AA21 383700014006 044202
021261	Lamal 100 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škalna s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imenika dovoljenja za promet	Pivla Ljubljana d.o.o., Pot k sejmšču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-1-148/2/09 07.10.2009	5363-1-358/12 28.7.2014 N03AX09 383700042641 077046
021262	Lamal 200 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škalna s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imenika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štrandova ulica 4, Ljubljana-Črnivec, Slovenija	5363-1-148/2/09 07.10.2009	5363-1-358/12 28.7.2014 N03AX09 383700042658 077062
021263	Lamal 25 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imenika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štrandova ulica 4, Ljubljana-Črnivec, Slovenija	5363-1-148/3/09 07.10.2009	5363-1-358/12 28.7.2014 N03AX09 383700042658 077062
021264	Lamal 50 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imenika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štrandova ulica 4, Ljubljana-Črnivec, Slovenija	5363-1-148/1/09 07.10.2009	5363-1-356/1/2 28.7.2014 N03AX09 383700042658 077088
021265	Lamisil 10 mg/g dermalno pršilo, pršek terbinafin (terbinafinum)	dermalno pršilo, pršek vsebnik s 15 g pršila	Izdaja zdravila je brez recepta v Novartis Sverige AB, Kermisträgen 1, TÄBY nove iakosti, nove oblike, nova pakiranja	ALKALOID-INT d.o.o., Štrandova ulica 4, Ljubljana-Črnivec, Slovenija	5363-1-148/1/09 07.10.2009	5363-1-357/1/2 28.7.2014 N03AX09 383700042654 077119
						5363-1-321/1/2 13.2.2017 D01AE15 383700127768 138548

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejati Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda ATC Delovna šifra
021266	Lamisil 10 mg/g dermalno prišilo, raztopina terbinatīn (terbinatīnum)	dermalno prišilo, raztopina škala s plastično z zaporko z odmernim mehanskim prišinkom s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Sveti Jurij, Slovenija spremembu imenika dovoljenja za promet	Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-1-276/10 04.02.2010	5363-1-1737/11 do preklica D01AE15 3837000107555 024228
021267	Lamisil 10 mg/g dermalno prišilo, raztopina terbinatīn (terbinatīnum)	dermalno prišilo, raztopina škala s plastično z zaporko z odmernim mehanskim prišinkom s 30 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Sveti Jurij, Slovenija spremembu imenika dovoljenja za promet	Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-1-276/10 04.02.2010	5363-1-1738/11 do preklica D01AE15 383700078909 093076
021268	Lamisil 10 mg/g krema terbinatīn (terbinatīnum)	krema škala s tubo s 15 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Sveti Jurij, Slovenija spremembu imenika dovoljenja za promet	Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-1-251/10 01.02.2010	5363-1-1736/11 do preklica D01AE15 383700072235 052285
021269	Lamisil CS 10 mg/g dermalno prišilo, raztopina terbinatīn (terbinatīnum)	dermalno prišilo, raztopina škala z vsebnikom s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v Novartis Consumer Health, Zielstattstrasse 40, München , Nemčija novo dovojenje za promet	Novartis Consumer Health, Zielstattstrasse 40, München , Nemčija	5363-1-1926/11 01.02.2010	5363-1-1927/11 7.10.2016 D01AE15 38370001242217 131954
021270	Lamisil CS 10 mg/g dermalno prišilo, raztopina terbinatīn (terbinatīnum)	dermalno prišilo, raztopina škala z vsebnikom s 30 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v Novartis Consumer Health, Zielstattstrasse 40, München , Nemčija novo dovojenje za promet	Novartis Consumer Health, Zielstattstrasse 40, München , Nemčija	5363-1-1927/11 7.10.2016 D01AE15 3837000124224 131982	5363-1-1927/11 7.10.2016 D01AE15 3837000124224 131982
021271	Lamisil DermGel 10 mg/g gel terbinatīn (terbinatīnum)	gel škala s tubo s 30 g gel	Izdaja zdravila je brez recepta v Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija spremembu imenika dovoljenja za promet	Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-1-1545/11 25.08.2011	5363-1-235/12 do preklica D01AE15 3837000100525 033381
021272	Lamisil DermGel 10 mg/g gel terbinatīn (terbinatīnum)	gel škala s tubo s 5 g gel	Izdaja zdravila je brez recepta v Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija spremembu imenika dovoljenja za promet	Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-1-1543/11 25.08.2011	5363-1-233/12 do preklica D01AE15 3837000100501 032268
021273	Lamotrigin Arrow 100 mg/g gel terbinatīn (terbinatīnum)	gel škala s tubo s 15 g gel	Izdaja zdravila je brez recepta v Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija spremembu imenika dovoljenja za promet	Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-1-1544/11 25.08.2011	5363-1-2268/10 04.11.2010 do preklica D01AE15 3837000100518 033365
021274	Lamotrigin Arrow 100 mg disperzibilne tablete lamotrigin (lamotriginum)	disperzibilna tableta škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu izdelovalca	Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Qualit (Bunley) Limited, Velika Britanija; Arrow Generics Limited, Iska; Juta Pharma GmbH, nemčija in Arrow Pharm (Malta) Limited , Malta	5363-1-2268/10 04.11.2010	5363-1-495/12 do preklica D01AE15 3837000102864 086096

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalac/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021275	Lamotrigin Arrow 200 mg disperzibilne tablete lamotrigin (lamotriginium)	disperzibilna tabletta škatla s 30 tabletami (3 x 10 ali 2 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept. spremembu izdelovalca	Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Qualit (Bumley) Limited, Velika Britanija; Arrow Generics Limited, Irska; Juta Pharma GmbH nemčija in Arrow Pharm (Malta) Limited , Malta	5363-I-2269/10 04.11.2010	5363-I-496/12 do preklica N03AX09 3837000102888 086186	
021276	Lamotrigin Arrow 25 mg disperzibilne tablete lamotrigin (lamotriginium)	disperzibilna tabletta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept. spremembu izdelovalca	Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Qualit (Bumley) Limited, Velika Britanija; Arrow Generics Limited, Irska; Juta Pharma GmbH nemčija in Arrow Pharm (Malta) Limited , Malta	5363-I-2264/10 04.11.2010	5363-I-491/12 do preklica N03AX09 3837000102826 086238	
021277	Lamotrigin Arrow 25 mg disperzibilne tablete lamotrigin (lamotriginium)	disperzibilna tabletta škatla z 42 tabletami (3 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept. spremembu izdelovalca	Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2265/10 04.11.2010	5363-I-492/12 do preklica N03AX09 3837000102833 086266	
021278	Lamotrigin Arrow 5 mg disperzibilne tablete lamotrigin (lamotriginium)	disperzibilna tabletta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept. spremembu izdelovalca	Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Qualit (Bumley) Limited, Velika Britanija; Arrow Generics Limited, Irska; Juta Pharma GmbH nemčija in Arrow Pharm (Malta) Limited , Malta	5363-I-2263/10 04.11.2010	5363-I-490/12 do preklica N03AX09 3837000102819 086274	
021279	Lamotrigin Arrow 50 mg disperzibilne tablete lamotrigin (lamotriginium)	disperzibilna tabletta škatla s 30 tabletami (3 x 10 ali 2 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept. spremembu izdelovalca	Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2266/10 04.11.2010	5363-I-493/12 do preklica N03AX09 3837000102840 086304	
021280	Lamotrigin Arrow 50 mg disperzibilne tablete lamotrigin (lamotriginium)	disperzibilna tabletta škatla z 42 tabletami (3 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept. spremembu izdelovalca	Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Qualit (Bumley) Limited, Velika Britanija; Arrow Generics Limited, Irska; Juta Pharma GmbH nemčija in Arrow Pharm (Malta) Limited , Malta	5363-I-2267/10 04.11.2010	5363-I-494/12 do preklica N03AX09 3837000102857 086312	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021281	Lanitop 0,1 mg tablette metildoksin (metildigoxinum)	tabletta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišču 35, Slovenija; Teva Operational Poland Sp. z o.o., Krakow, Poljska in Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Co., Debrecen, Mađarska	5363-1-386/10 08.03.2010	5363-1-825/12 do preklica C01AA08 383700014051 044326
021282	Lansoprazol Actavis 15 mg trde gastrorezistentne kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastrorezistentna kapsula, itda škatla s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-1-2675/10 08.12.2010	5363-1-349/12 do preklica A02BC03 3837000114201 043982
021283	Lansoprazol Actavis 30 mg trde gastrorezistentne kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastrorezistentna kapsula, itda škatla s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba izdelovalca	Laboratorios IICONSA, S.A. Azuqueca de Henares (Guadalajara), Španija Actavis Group PTC d.d., Reykjavíkunvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-1-2676/10 08.12.2010	5363-1-349/12 do preklica A02BC03 3837000114218 043990
021284	Lanzul 15 mg trde gastrorezistentne kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastrorezistentna kapsula, itda škatla s 56 kapsulami (8 x 7 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-1-2128/11 08.12.2010	5363-1-349/12 do preklica A02BC03 3837000107432 021610
021285	Lanzul 15 mg trde gastrorezistentne kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastrorezistentna kapsula, itda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-1-2127/11 08.12.2010	5363-1-349/12 do preklica A02BC03 38370001085426 009474
021286	Lanzul 30 mg trde gastrorezistentne kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastrorezistentna kapsula, itda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-1-2130/11 08.12.2010	5363-1-2130/11 do preklica A02BC03 3837000107425 021440
021287	Lanzul 30 mg trde gastrorezistentne kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastrorezistentna kapsula, itda škatla s 56 kapsulami (8 x 7 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-1-2131/11 08.12.2010	5363-1-2131/11 do preklica A02BC03 3837000107418 021580
021288	Latanoprost Marifarm 50 mikrogramov/ml kapljice za oko, raztopina latanoprost (latanoprostum)	kapljice za oko, raztopina škatla s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-1-2129/11 28.3.2017	5363-1-710/12 do preklica A02BC03 3837000008241 057746
021289	Latanoprost Marifarm 50 mikrogramov/ml kapljice za oko, raztopina latanoprost (latanoprostum)	kapljice za oko, raztopina škatla s kapalnim vsebnikom z 2,5 ml raztopine	novo dovoljenje za promet	Marifarm d.o.o., Minatikova ulica 8, Maribor, Slovenija	S01EE01 3837000132724 139850	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša veljati Datum prenahanja veljavnosti	Datum veljavnosti A/T/C Črna koda Delovna šifra
021290	Latanox 50 mikrogramov/ml kapilice za oto, raztopina latanoprost (latanoprostutum)	kapilice za oko, raztopina škalna s plastično z 2,5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imetnika dovoljenja za promet in spremembu imena	HBM Pharma, Martin, Slovaška in Pharma Stulin, Stulin , Nemčija Jadran Galenski laboratorij d.o.o., Litostrska cesta 46a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-21/29/10 21.10.2010 S01EE01 3837000059007 114006	5363-I-174/I/11 21.10.2015 S01EE01 3837000059007 114006
021291	LEGOFER 40 mg/15 ml peroralna raztopina železov(II) proteinatsukciliat (ferij(III) proteinatsucrylas)	peroralna raztopina škalna s steklenico s 150 ml raztopine in plastičnim pokrovčkom z odnemnikom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imena imetnika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlendrova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlendrova ulica 4, Ljubljana-Črnivec, Slovenija	5363-I-968/07 16.12.2007 B03FA09 383700013498 067024	5363-I-28/12 do preklica B03FA09 383700013498 067024
021292	LEKADOL 500 mg tablet paracetamol (paracetamolum)	tabletka škalna s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novi pakiranje	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-929/12 do preklica N02EE01 3837000132946 141822	5363-I-929/12 do preklica N02EE01 3837000132946 141822
021293	Lekoklar XL 500 mg tablette s podaljšanim sproščanjem klaritromicin (clarithromycinum)	tabletka s podaljšanim sproščanjem škalna z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imena zdravila	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-117/21/0 09.06.2010 3837000088243 027146	5363-I-36/12 do preklica J01FA09 3837000088267 027146
021294	Lekoklar XL 500 mg tablette s podaljšanim sproščanjem klaritromicin (clarithromycinum)	tabletka s podaljšanim sproščanjem škalna s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imena zdravila	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-117/10/0 09.06.2010 3837000088267 027146	5363-I-36/12 do preklica J01FA09 3837000088267 027146
021295	Lekoklar XL 500 mg tablette s podaljšanim sproščanjem klaritromicin (clarithromycinum)	tabletka s podaljšanim sproščanjem škalna s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imena zdravila	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-117/10 09.06.2010 3837000088250 027170	5363-I-36/12 do preklica J01FA09 3837000088250 027170
021296	Lekoptin 240 mg tablette s podaljšanim sproščanjem verapamil (verapamilum)	tabletka s podaljšanim sproščanjem škalna s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imena zdravila	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-117/10 09.06.2010 3837000088274 027162	5363-I-36/12 do preklica J01FA09 3837000088274 027162
021297	Lekoptin 240 mg obložene tablete verapamil (verapamilum)	obložena tabletka škalna s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-36/12 do preklica J01FA09 3837000088274 027227	5363-I-42/1/2 do preklica C08DA01 3837000088274 046892
021298	Lekoptin 40 mg obložene tablete verapamil (verapamilum)	obložena tabletka škalna s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-41/8/12 do preklica C08DA01 3837000088257 007072	5363-I-41/8/12 do preklica C08DA01 3837000088257 007072

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejeti Datum prenemanja veljavnosti	Datum veljavnosti ATC Delovna šifra
021299	Lekiptin 40 mg obložene tablete verapamil (verapamilum)	obložena tabletta škala s 50 tabletami (2 x 25 tablet v preisnom omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-419/12 do preklica C08DA01 383700001104 090697	5363-I-420/12 do preklica C08DA01 3837000005233 046663
021300	Lekiptin 80 mg obložene tablete verapamil (verapamilum)	obložena tabletta škala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v preisnom omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-588/12 9.3.2017 J01DH51	5363-I-588/12 9.3.2017 J01DH51
021301	Lenem 250 mg/250 mg pršek za raztopino za infundiranje imipenam (imipenenum) cilastatin (cilastatinum)	pršek za raztopino za infundiranje škala s 25 vialami s prškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-589/12 9.3.2017 J01DH51	5363-I-589/12 9.3.2017 J01DH51
021302	Lenem 250 mg/250 mg pršek za raztopino za infundiranje imipenam (imipenenum) cilastatin (cilastatinum)	pršek za raztopino za infundiranje škala z 1 vialo s prškom	novo dovoljenje za promet	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundi, , Avstrija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	3837000132456 138565	3837000132456 138565
021303	Lenem 500 mg/500 mg pršek za raztopino za infundiranje imipenam (imipenenum) cilastatin (cilastatinum)	pršek za raztopino za infundiranje škala z 1 vialo s prškom	novo dovoljenje za promet	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundi, , Avstrija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-589/12 9.3.2017 J01DH51	5363-I-589/12 9.3.2017 J01DH51
021304	Lenem 500 mg/500 mg pršek za raztopino za infundiranje imipenam (imipenenum) cilastatin (cilastatinum)	pršek za raztopino za infundiranje škala s 25 vialami s prškom	novo dovoljenje za promet	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundi, , Avstrija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	3837000132472 138579	3837000132472 138579
021305	Lentrica 5 mg filmsko obložene tablete desloratadin (desloratadinum)	filmsko obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v OPA/ALU/PVC/ALU preisnem omoru)	novo dovoljenje za promet	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundi, , Avstrija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-589/12 9.3.2017 J01DH51	5363-I-589/12 9.3.2017 J01DH51
021306	Lescol 40 mg trde kapsule fluvastatin (fluvastatinum)	kapsula, trda škala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v preisnom omoru)	novo dovoljenje za promet	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembala na odločbi (del imena, pomožne strovi...)	3837000133318 142070	3837000133318 142070
021307	Letizeni 1 mg/ml perorálna raztopina ceritinir (ceritinium)	perorálna raztopina škala s steklenico s 120 ml perorálne raztopine in britzo za perorano dajanje	predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-743/09 17.06.2009 C10AA04 3837000072273 088889	5363-I-1139/12 do preklica R06AE07 3837000087697 012238

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti A/T/C Črna koda Delovna šifra
021308	Letizent S 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tabletta škala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmartneška cesta 6, Novo mesto , Slovenija podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto , Slovenija Šmartneška cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1140/12 do preklica R06AE07 3837000087512 010952	
021309	Letrozol Mylan 2,5 mg filmsko obložene tablete letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recepti zdravnika specialista izstrezega področja medicine ali od poblaščenega zdravnika. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	McDemott Laboratories Ltd. TIA Gerard Lab, Dublin 13, Irski; Pharma-Pack Kft, Hungary; Mađarska in Generics Ltd., Potters Bar , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-729/11 05.04.2011 5.4.2016 L02BG04 3837000061361 124478	
021310	Levact 2,5 mg/ml pršek za koncentrat za raztopino za infundiranje bendamustin (bendamustinum)	pršek za koncentrat za raztopino za infundiranje škala z 10 vialami s 55 mg pršaka	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novi dovoljenje za promet	Temmier Werke GmbH, Weihenstephaner Strasse 28, München , Nemčija Astellas Pharma GmbH, Postfach 50 01 66, München, Nemčija	5363-I-214/11 23.11.2016 L01AA09 3837000125221 132756	
021311	Levact 2,5 mg/ml pršek za koncentrat za raztopino za infundiranje bendamustin (bendamustinum)	pršek za koncentrat za raztopino za infundiranje škala z 20 vialami s 55 mg pršaka	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novi dovoljenje za promet	Temmier Werke GmbH, Weihenstephaner Strasse 28, München , Nemčija Astellas Pharma GmbH, Postfach 50 01 66, München, Nemčija	5363-I-214/11 23.11.2016 L01AA09 3837000125228 132764	
021312	Levact 2,5 mg/ml pršek za koncentrat za raztopino za infundiranje bendamustin (bendamustinum)	pršek za koncentrat za raztopino za infundiranje škala z 5 vialami s 220 mg pršaka	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novi dovoljenje za promet	Temmier Werke GmbH, Weihenstephaner Strasse 28, München , Nemčija Astellas Pharma GmbH, Postfach 50 01 66, München, Nemčija	5363-I-214/11 23.11.2016 L01AA09 3837000125245 132772	
021313	Levact 2,5 mg/ml pršek za koncentrat za raztopino za infundiranje bendamustin (bendamustinum)	pršek za koncentrat za raztopino za infundiranje škala z 5 vialami s 55 mg pršaka	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novi dovoljenje za promet	Temmier Werke GmbH, Weihenstephaner Strasse 28, München , Nemčija Astellas Pharma GmbH, Postfach 50 01 66, München, Nemčija	5363-I-214/11 23.11.2016 L01AA09 3837000125245 132772	
021314	Levetiracetam Evopharma 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetatum)	filmsko obložena tabletta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Laboratoires BTT, Zl de Kraft, Eristein , Francija Evopharma International s.r.o. Hlavna 13, Bratislava, Slovaška	5363-I-707/12 29.3.2017 N03AX14 3837000132694 139864	
021315	Levetiracetam Evopharma 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetatum)	filmsko obložena tabletta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Laboratoires BTT, Zl de Kraft, Eristein , Francija Evopharma International s.r.o. Hlavna 13, Bratislava, Slovaška	5363-I-704/12 29.3.2017 N03AX14 3837000132663 139878	
021316	Levetiracetam Evopharma 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetatum)	filmsko obložena tabletta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Laboratoires BTT, Zl de Kraft, Eristein , Francija Evopharma International s.r.o. Hlavna 13, Bratislava, Slovaška	5363-I-705/12 29.3.2017 N03AX14 3837000132670 139881	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejeti Datum prenemanja vejavnosti	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021317	Levetiracetam Ewopharma 750 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetatum)	filmско obložena tabletta škalita s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovošnjek za promet	Laboratoires BTI, Zl de Kraft, Erstein , Francija Ewopharma International s.r.o. Hlavna 13, Bratislava, Slovaška	5363-I-706/12 29.3.2017 N03AX14 3837000132687 138956	
021318	Levetiracetam Mylan 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetatum)	filmско obložena tabletta škalita s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovošnjek za promet	McDemott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irsko; Generics (UK) Ltd. Station Close, Potters Bar, Hertfordshire , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire , Velika Britanija	5363-I-1193/12 21.5.2017 N03AX14 3837000133714 143715	
021319	Levetiracetam Mylan 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetatum)	filmско obložena tabletta škalita s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovošnjek za promet	McDemott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irsko; Generics (UK) Ltd. Station Close, Potters Bar, Hertfordshire , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire , Velika Britanija	5363-I-1193/12 21.5.2017 N03AX14 3837000133691 143729	
021320	Levetiracetam Mylan 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetatum)	filmско obložena tabletta škalita s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovošnjek za promet	McDemott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irsko; Generics (UK) Ltd. Station Close, Potters Bar, Hertfordshire , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire , Velika Britanija	5363-I-1192/12 21.5.2017 N03AX14 3837000133707 143732	
021321	Levetiracetam Pfizer 100 mg/ml perorala raztopina levetiracetam (levetiracetatum)	peroralna raztopina škalita s steklenico s 300 ml raztopine, perorano brizgo (10 ml) in nastavkom za brizgo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovošnjek za promet	Pfizer Service Company BVBA Zaventem, Belgija in Pfizer PGM, Poce-Sur-Cisse , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg	5363-I-974/12 17.4.2017 N03AX14 3837000128334 141165	
021322	Levetiracetam Pfizer 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetatum)	filmско obložena tabletta škalita s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovošnjek za promet	Pfizer Service Company BVBA Zaventem, Belgija in Pfizer Italia S.r.l., Ascoli Piceno , Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg	5363-I-920/12 17.4.2017 N03AX14 3837000127980 141179	
021323	Levetiracetam Pfizer 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetatum)	filmско obložena tabletta škalita s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovošnjek za promet	Pfizer Service Company BVBA Zaventem, Belgija in Pfizer PGM, Poce-Sur-Cisse , Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascoli Piceno , Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg	5363-I-918/12 17.4.2017 N03AX14 3837000127966 141182	
021324	Levetiracetam Pfizer 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetatum)	filmско облоžена tabletta škalita s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovošnjek za promet	Pfizer Service Company BVBA Zaventem, Belgija in Pfizer PGM, Poce-Sur-Cisse , Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascoli Piceno , Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg	5363-I-919/12 17.4.2017 N03AX14 3837000127973 141196	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Datum veljavnosti
021325	Levetiracetam PharmaSwiss 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetatum)	filmско облоžена таблета шкадла с 30 таблетами (3 x 10 таблет в предтисното опакуване)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novo dovoljenje za promet	Synthon, B.V., Nijmegen, Nizoemska; Synthon Hispania S.L., Barcelona, Španija; PharmaSwiss d.o.o., Ljubljana , Slovenija PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovova 1569/2c, Praha 7, Holešovice, Česká Republika	5363-I-1887/11 4.10.2016 N03AX14 3837000123890	Črna koda ATC Delovna šifra
021326	Levetiracetam PharmaSwiss 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetatum)	filmско облоžена таблета шкадла с 30 таблетами (3 x 10 таблет в предтисното опакуване)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novo dovoljenje za promet	Synthon, B.V., Nijmegen, Nizoemska; Synthon Hispania S.L., Barcelona, Španija; PharmaSwiss d.o.o., Ljubljana , Slovenija PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovova 1569/2c, Praha 7, Holešovice, Česká Republika	5363-I-1884/11 4.10.2016 N03AX14 3837000123869	131988
021327	Levetiracetam PharmaSwiss 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetatum)	filmско облоžена таблета шкадла с 30 таблетами (3 x 10 таблет в предтисното опакуване)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novo dovoljenje za promet	Synthon, B.V., Nijmegen, Nizoemska; Synthon Hispania S.L., Barcelona, Španija; PharmaSwiss d.o.o., Ljubljana , Slovenija PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovova 1569/2c, Praha 7, Holešovice, Česká Republika	5363-I-1885/11 4.10.2016 N03AX14 3837000123876	131997
021328	Levetiracetam PharmaSwiss 750 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetatum)	filmско облоžена таблета шкадла с 30 таблетами (3 x 10 таблет в предтисното опакуване)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novo dovoljenje za promet	Synthon, B.V., Nijmegen, Nizoemska; Synthon Hispania S.L., Barcelona, Španija; PharmaSwiss d.o.o., Ljubljana , Slovenija PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovova 1569/2c, Praha 7, Holešovice, Česká Republika	5363-I-1886/11 4.10.2016 N03AX14 3837000123883	132012
021329	Levetiracetam Sandoz 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetatum)	filmско облоžена таблета шкадла с 60 таблетами (6 x 10 таблет в предтисното опакуване)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Sandoz Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mureş , Romunija Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-2057/11 28.10.2016 N03AX14 383700012446 132454	132012
021330	Levetiracetam Sandoz 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetatum)	filmско облоžена таблета шкадла с 60 таблетами (6 x 10 таблет в предтисното опакуване)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Sandoz Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mureş , Romunija Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-2054/11 28.10.2016 N03AX14 383700012445 132462	132470
021331	Levetiracetam Sandoz 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetatum)	filmско облоžена таблета шкадла с 60 таблетами (6 x 10 таблет в предтисното опакуване)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Sandoz Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mureş , Romunija Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-2055/11 28.10.2016 N03AX14 3837000124422	132470
021332	Levetiracetam Sandoz 750 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetatum)	filmско облоžена таблета шкадла с 60 таблетами (6 x 10 таблет в предтисното опакуване)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Sandoz Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mureş , Romunija Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-2056/11 28.10.2016 N03AX14 3837000124439 132489	132489

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejetati Datum prenahanja vejavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti	Črna koda Delovna šifra
021333	Levetacetam Synthon 1000 mg filmsko obložene tablete (levetacetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovošnjek za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Barcelona , Španija	5363-I-1009/12 30.5.2017 N03AX14			
021334	Levetacetam Synthon 1000 mg filmsko obložene tablete (levetacetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovošnjek za promet	Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	383700133028 143750			
021335	Levetacetam Synthon 250 mg filmsko obložene tablete (levetacetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovošnjek za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Barcelona , Španija	5363-I-1008/12 30.5.2017 N03AX14			
021336	Levetacetam Synthon 250 mg filmsko obložene tablete (levetacetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovošnjek za promet	Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	383700133011 143746			
021337	Levetacetam Synthon 500 mg filmsko obložene tablete (levetacetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovošnjek za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Barcelona , Španija	5363-I-1003/12 30.5.2017 N03AX14			
021338	Levetacetam Synthon 500 mg filmsko obložene tablete (levetacetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovošnjek za promet	Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	383700132960 143777			
021339	Levetacetam Synthon 750 mg filmsko obložene tablete (levetacetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovošnjek za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Barcelona , Španija	5363-I-1005/12 30.5.2017 N03AX14			
021340	Levetacetam Synthon 750 mg filmsko obložene tablete (levetacetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovošnjek za promet	Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	383700132984 143780			
021341	Lexaurin 1,5 mg tablete bromazepam (bromazepamum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-I-1007/12 30.5.2017 N03AX14			
				KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	383700000429 046108			

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenethanja vejavnosti	Datum veljavnosti A/T/C Delovna šifra
021342	Lexaurin 3 mg tablette bromazepam (bromazepamum)	tabletta škala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija podaljšanje dovoljenja za promet KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	KRKA	5363-I-330/12 do preklica N05BA08 383700000436 046124	
021343	Lexaurin 6 mg tablette bromazepam (bromazepamum)	tabletta škala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija podaljšanje dovoljenja za promet KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	KRKA	5363-I-33/1/12 do preklica N05BA08 383700000443 046132	
021344	LEXILIUM 1,5 mg tablette bromazepam (bromazepamum)	tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na ALKALOID-INT d.o.o., Šlendrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija spremenba imena imenika dovoljenja za promet ALKALOID-INT d.o.o., Šlendrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	ALKALOID-INT d.o.o., Šlendrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-I-140/11 19.01.2011 383700013467 046035	
021345	LEXILIUM 3 mg tablette bromazepam (bromazepamum)	tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na ALKALOID-INT d.o.o., Šlendrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija spremenba imena imenika dovoljenja za promet ALKALOID-INT d.o.o., Šlendrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	ALKALOID-INT d.o.o., Šlendrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-I-141/11 19.01.2011 383700013474 046043	
021346	Lexilium 6 mg tablette bromazepam (bromazepamum)	tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na ALKALOID-INT d.o.o., Šlendrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija spremenba imena imenika dovoljenja za promet ALKALOID-INT d.o.o., Šlendrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	ALKALOID-INT d.o.o., Šlendrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-I-142/11 19.01.2011 383700013481 027855	
021347	Lidokain Grünenthal 5 % zdravilni obliž lidokain (lidocainum)	zdravilni obliž škala z 10 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija spremenba imenika dovoljenja za promet Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-846/07 28.11.2007 3837000109740 029548	
021348	Lidokain Grünenthal 5 % zdravilni obliž lidokain (lidocainum)	zdravilni obliž škala z 5 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija spremenba imenika dovoljenja za promet Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-845/07 28.11.2007 3837000109740 029548	
021349	Liofora 0,02 mg/3 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethynodiolidum)	filmsko obložena tableta škala z 21 tabletami (1 x 21 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imenika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca Bayer Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	Bayer Pharma AG Weimar GmbH und Co. KG, Weimar , Nemčija	5363-I-1092/11 21.06.2011 3837000103861 029530	
021350	Lodox 10 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	Merck Sante s.a.s., Sene, Francija; Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA & Co., SpitalDräu , Avstrija	5363-I-1506/11 22.11.2011 3837000028317 060771	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti
					Črna koda Delovna šifra		
021351	Lodoz 10 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu imetnika dovoljenja Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, za promet	Merck Sante s.a.s., Semoy, Francija; Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA & Co., Spittal/Drau , Avstrija	5363-1-125/10 13.01.2010	5363-1-1506/11 do preklica C07BB07 3837000028317 060771	
021352	Lodoz 2,5 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-1-1504/11 22.11.2011	5363-1-156/11/2 do preklica C07BB07 3837000028294 060763	
021353	Lodoz 2,5 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu imetnika dovoljenja Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, za promet	Merck Sante s.a.s., Semoy, Francija in Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija	5363-1-123/10 13.01.2010	5363-1-1504/11 do preklica C07BB07 3837000028294 060763	
021354	Lodoz 5 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-1-1505/11 22.11.2011	5363-1-156/2/12 do preklica C07BB07 3837000028300 060755	
021355	Lodoz 5 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu imetnika dovoljenja Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, za promet	Merck Sante s.a.s., Semoy, Francija in Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija	5363-1-124/10 13.01.2010	5363-1-1505/11 do preklica C07BB07 3837000028300 060755	
021356	Loquen 100 mg filmsko obložene tablete kvetipin (quetiapinum)	filmsko obložena tabletta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu imena zdravila	Teva Pharma Works Private Ltd Company, Debrecen in Gödöllő, Mađarska; Teva UK Ltd East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Sané S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Česka a Republika	5363-1-221/11 26.01.2011	5363-1-50/1/2 6.5.2015 N05AH04 3837000051902 104469	
021357	Loquen 100 mg filmsko obložene tablete kvetipin (quetiapinum)	filmsko obložena tabletta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	TEVA Pharma B.V., Computenweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-1-50/1/2 14.03.2012	5363-1-1136/12 6.5.2015 N05AH04 3837000051902 104469	
				Teva Pharma B.V., Computenweg 10, Utrecht, Nizozemska			

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021358	Loquen 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quietapinum)	filmsko obložena tabletta škalita s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	TEVA Pharma, Works Private Ltd Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA Santé SA, Sers, Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka in Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Krakow , Pojska	5363-1-502/12 14.03.2012	5363-1-137/12 6.5.2015 N05AH04 383700051919 104477	
021359	Loquen 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quietapinum)	filmsko obložena tabletta škalita s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imena zdravila	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-1-222/11 26.01.2011	5363-1-502/12 6.5.2015 N05AH04 383700051919 104477	
021360	Loquen 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quietapinum)	filmsko obložena tabletta škalita s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imena zdravila	Teva Pharma, Works Private Ltd Company, Debrecen in Gödöllő, Mađarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sers, Francija in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika	5363-1-220/11 26.01.2011	5363-1-501/12 6.5.2015 N05AH04 383700051896 104485	
021361	Loquen 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quietapinum)	filmsko obložena tabletta škalita s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-1-500/12 14.03.2012	5363-1-135/12 6.5.2015 N05AH04 383700051896 104485	
021362	Loquen 300 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quietapinum)	filmsko obložena tabletta škalita s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-1-503/12 14.03.2012	5363-1-138/12 6.5.2015 N05AH04 383700051926 104493	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelačniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti	Črna koda Delovna šifra
021363	Loquen 300 mg filmko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmko obložena tabletta škalta s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba imena zdravila	Teva Pharma Works Private Ltd. Company, Debrecen in Šéddlo, Matžarska; Teva UK Ltd., East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sers, Francija in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Česka Republika	5363-1-223/11 26.01.2011	5363-1-503/12 6.5.2015 N05AH04 38370001926 104493		
021364	Loquen SR 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škalta s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba imena zdravila	Teva Pha Works Priv. Ltd Com., Debrecen, Madž; Teva UK Ltd., East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Niz.; TEVA/ Czech Ind. s.r.o., Opava-Komárov, Česka; Teva Ope. Pol. Sp.z o.o., Krakow, Pojska; Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Merckle GmbH, Blaubeuren, Nem. in CT Arzn. GmbH, Ulm , Nemčija	5363-1-2415/11 28.12.2011	5363-1-1088/12 28.12.2016 N05AH04 3837000128369 135194		
021365	Loquen SR 300 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škalta z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba imena zdravila	Teva Pha Works Priv. Ltd Com., Debrecen, Madž; Teva UK Ltd., East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Niz.; TEVA/ Czech Ind. s.r.o., Opava-Komárov, Česka; Teva Ope. Pol. Sp.z o.o., Krakow, Pojska; Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Merckle GmbH, Blaubeuren, Nem. in CT Arzn. GmbH, Ulm , Nemčija	5363-1-2228/11 09.12.2011	5363-1-1089/12 28.12.2016 N05AH04 3837000128376 135208		
021366	Loquen SR 300 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škalta s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba imena zdravila	Teva Pha Works Priv. Ltd Com., Debrecen, Madž; Teva UK Ltd., East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Niz.; TEVA/ Czech Ind. s.r.o., Opava-Komárov, Česka; Teva Ope. Pol. Sp.z o.o., Krakow, Pojska; Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Merckle GmbH, Blaubeuren, Nem. in CT Arzn. GmbH, Ulm , Nemčija	5363-1-2417/11 28.12.2011	5363-1-1090/12 28.12.2016 N05AH04 3837000128383 135216		
021367	Loquen SR 400 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škalta s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba imena zdravila	Teva Pha Works Priv. Ltd Com., Debrecen, Madž; Teva UK Ltd., East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Niz.; TEVA/ Czech Ind. s.r.o., Opava-Komárov, Česka; Teva Ope. Pol. Sp.z o.o., Krakow, Pojska; Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Merckle GmbH, Blaubeuren, Nem. in CT Arzn. GmbH, Ulm , Nemčija	5363-1-2418/11 28.12.2011	5363-1-1091/12 28.12.2016 N05AH04 3837000128390 135224		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Datum veljavnosti Črna koda ATC Delovna šifra
021368	Loquen SR 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škalna z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu imena zdravila	Teva Pharma Works Priv. Ltd Com., Debrecen, Mađ. Teva UK Ltd, East Sussex, VB: Pharmachemie BV, Harten, Niz. TEVA Czech Ind. s.r.o., Opava/Konarov, Česka; Teva Ope. Pol. Sp. z o.o., Krakow, Poljska; Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Merckle GmbH, Blaubauren, Nem. in CT Arzn. GmbH, Ulm , Nemčija	5363-L-24/14/11 28.12.2011 N05AH04 383700128352 135186	5363-L-108/7/12 28.12.2016 N05BA06 383700076561 047325
021369	LORSILAN 1 mg tablete lorazepam (lorazepamum)	tableta škalna s 30 tabletami (1 x 30 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo d.o.o. , Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenia	Belupo d.o.o. , Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenia	5363-L-42/12 do preklica N05BA06 383700076561
021370	LORSILAN 1 mg tablete lorazepam (lorazepamum)	tableta polipropilenški vsebnik s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo d.o.o. , Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenia	Belupo d.o.o. , Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenia	5363-L-43/12 do preklica N05BA06 3837000444867
021371	LORSILAN 2,5 mg tablete lorazepam (lorazepamum)	tableta škalna z 20 tabletami (1 x 20 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo d.o.o. , Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenia	Belupo d.o.o. , Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenia	5363-L-44/12 do preklica N05BA06 383700076565 085890
021372	LORSILAN 2,5 mg tablete lorazepam (lorazepamum)	tableta polipropilenški vsebnik z 20 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo d.o.o. , Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenia	Belupo d.o.o. , Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenia	5363-L-45/12 do preklica N05BA06 3837000444874 085898
021373	Losartan Generics 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škalna z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novo dovoljenje za promet	Generics (UK) Ltd., Velika Britanija in McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories , Irška	Generics (UK) Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-L-23/8/2/11 21.12.2016 C09CA01 383700126204 134457
021374	Losartan Generics 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škalna z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novo dovoljenje za promet	Generics (UK) Ltd., Velika Britanija in McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories , Irška	Generics (UK) Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-L-23/8/1/11 21.12.2016 C09CA01 383700126198 134449
021375	Losartan Krka 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škalna z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d. , Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	KRKA, tovarna zdravil d.d. , Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-L-24/13/11 28.12.2016 C09CA01 383700126568 135178

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime Pakiranje	Farmacevtska oblika Vrsta odločbe	Način/režim izdajanja Precept.	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejlavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti
021376	Losartan Krka 25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škالتa z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija novi dovošenje za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto , Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-24/11/11 28.12.2016 C09DA01 383700128574 135151	Črna koda Delovna šifra	
021377	Losartan Krka 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škالتa z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija novi dovošenje za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto , Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-24/12/11 28.12.2016 C09DA01 383700128581 135160	Črna koda Delovna šifra	
021378	Losartan/hidrokortozid HCS 100 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidrokortozid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škالتa z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija novi dovošenje za promet	HCS baba, H Kennissitat 53, Edegem, Belgia	5363-I-67/8/12 28.3.2017 C09DA01 383700127522	Črna koda Delovna šifra	
021379	Losartan/hidrokortozid HCS 100 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidrokortozid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škالتa z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija novi dovošenje za promet	HCS baba, H Kennissitat 53, Edegem, Belgia	5363-I-67/9/12 28.3.2017 C09DA01 383700127539	Črna koda Delovna šifra	
021380	Losartan/hidrokortozid HCS 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidrokortozid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škالتa z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija novi dovošenje za promet	HCS baba, H Kennissitat 53, Edegem, Belgia	5363-I-67/9/12 28.3.2017 C09DA01 383700128529	Črna koda Delovna šifra	
021381	Losartan/hidrokortozid HCS 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidrokortozid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škالتa s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija novi dovošenje za promet	HCS baba, H Kennissitat 53, Edegem, Belgia	5363-I-68/4/12 28.3.2017 C09DA01 383700128536	Črna koda Delovna šifra	
021382	Losartan/hidrokortozid HCS 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidrokortozid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škالتa z 98 tabletami (14 x 7 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija novi dovošenje za promet	HCS baba, H Kennissitat 53, Edegem, Belgia	5363-I-68/5/12 28.3.2017 C09DA01 383700128543	Črna koda Delovna šifra	
021383	Losartan/hidrokortozid HCS 100 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidrokortozid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škالتa z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija novi dovošenje za promet	HCS baba, H Kennissitat 53, Edegem, Belgia	5363-I-68/6/12 28.3.2017 C09DA01 383700128550	Črna koda Delovna šifra	
021384	Losartan/hidrokortozid HCS 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidrokortozid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škالتa z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija novi dovošenje za promet	HCS baba, H Kennissitat 53, Edegem, Belgia	5363-I-68/0/12 28.3.2017 C09DA01 383700128499 139969	Črna koda Delovna šifra	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejeti Datum prenemanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021385	Losartan/hidrokortozid HCS 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidrokortozid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škalna z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija HCS d.o.o., H Kennisstatat 53, Edegem, Belgija	5363-l-68/1/12 28.3.2017 C09DA01 383700128505 139972	
021386	Losartan/hidrokortozid HCS 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidrokortozid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škalna z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija HCS d.o.o., H Kennisstatat 53, Edegem, Belgija	5363-l-68/2/12 28.3.2017 C09DA01 383700128512 139986	
021387	Losartan/hidrokortozid Lek 100 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidrokortozid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škalna z 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	Lek, farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenia; Lek S.A., Varazda, Poljska; Salutus Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Salutus Pharma GmbH, Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-l-22/12 5.1.2017 C09DA01 383700128556 134805	
021388	Losartan/hidrokortozid Lek 100 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidrokortozid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škalna z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	Lek, farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenia; Lek S.A., Varazda, Poljska; Salutus Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Salutus Pharma GmbH, Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-l-21/12 5.1.2017 C09DA01 383700128549 134791	
021389	Losartan/hidrokortozid Mylan 100 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidrokortozid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škalna z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	Lek, farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenia; Lek S.A., Varazda, Poljska; Salutus Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Salutus Pharma GmbH, Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-l-23/12 5.1.2017 C09DA01 383700128563 134813	
021390	Losartan/hidrokortozid Mylan 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidrokortozid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Generics (UK) Ltd., Velika Britanija in McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories , Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-l-17/0/11 12.9.2016 C09DA01 383700122695 129739	
021391	Losartan/hidrokortozid Mylan 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidrokortozid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Generics (UK) Ltd., Velika Britanija in McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories , Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-l-17/0/11 12.9.2016 C09DA01 383700122686 129747	
021392	LOTAR 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škalna s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imena imenika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlendrova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlendrova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija	5363-l-16/09/09 23.10.2009 C09CA01 383700043792 084190	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime Pakiranje	Farmacevtska oblika	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021393	LOTAR 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmско obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. sprememba imena imenika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija	5363-I-1608/09 23.10.2009	5363-I-144/I/11 9.9.2014	C09GA01 3837000443785 084204
021394	Lyram 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetatum)	filmско obložena tableta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novo dovojenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija	5363-I-697/12 5.4.2017	N03AX14	3837000132625 141208
021395	Lyram 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetatum)	filmско obložena tableta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novo dovojenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija	5363-I-694/12 5.4.2017	N03AX14	3837000132595 141211
021396	Lyram 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetatum)	filmско obložena tableta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novo dovojenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija	5363-I-695/12 5.4.2017	N03AX14	3837000132601 141225
021397	Lyram 750 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetatum)	filmско obložena tableta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novo dovojenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija	5363-I-695/12 5.4.2017	N03AX14	3837000132618 141229
021398	Madopar 100 mg/25 mg disperzilne tablete levodopa (levodopum) benserazid (benserazidum)	disperzibilna tableta škala s steklenico s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podalisanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna cesta 109, Ljubljana , Slovenija	5363-I-2349/11 5.4.2017	N04BA02	3837000001594 083534
021399	Madopar 100 mg/25 mg tablete levodopa (levodopum) benserazid (benserazidum)	tableta škala s steklenico s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podalisanje dovoljenja za promet	Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2347/11 do preklica	N04BA02	3837000017861 083534
021400	Madopar 200 mg/50 mg tablete levodopa (levodopum) benserazid (benserazidum)	tableta škala s steklenico s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podalisanje dovoljenja za promet	Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2348/11 do preklica	N04BA02	3837000017878 018147
021401	Makrocef 1 g prasek za raztopino za injiciranje ali infundiranje cefotaksim (cefotaximum)	prasek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škala z 1 vilo s praskom	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	KRKA, tovarna zdravil d.d. , Šmarnješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-I-148/11 18.01.2011	5363-I-649/I/2 do preklica	J01DD01 3837000063315 048623

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- nja veljavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021402	Makrocet 2 g pršek za raztopino za injiciranje ali infuzijo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	pršek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vlač s prškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka Krajina, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto , Slovenija	5363-I-149/11 18.01.2011	5363-I-650/12 do preklica J01DD01 3837000131543 048569
021403	Maptron 100 mg filmsko obložene tablete sentralin (sentralinum)	filmisko obložena tabletta škatla z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, spremembu imena zdravila	Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., RN Haarlem, Nizozemska; Teva Pharmaceuticals Works PLC, Debrecen , Mađarska	5363-I-68/12 17.01.2012	5363-I-1177/12 do preklica N06AB06 3837000105612 012190
021404	Maptron 100 mg filmsko obložene tablete sentralin (sentralinum)	filmisko obložena tabletta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, spremembu imena zdravila	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-69/12 17.01.2012	5363-I-1178/12 do preklica N06AB06 3837000108016 027430
021405	Maptron 50 mg filmsko obložene tablete sentralin (sentralinum)	filmisko obložena tabletta škatla z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, spremembu imena zdravila	Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., RN Haarlem, Nizozemska; Teva Pharmaceuticals Works PLC, Debrecen , Mađarska	5363-I-66/12 17.01.2012	5363-I-1175/12 do preklica N06AB06 3837000105605 012220
021406	Maptron 50 mg filmsko obložene tablete sentralin (sentralinum)	filmisko obložena tabletta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, spremembu imena zdravila	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-67/12 17.01.2012	5363-I-1176/12 do preklica N06AB06 3837000109009 027464
021407	Marcaine 5 mg/ml raztopina za injiciranje bupivakain (bupivacainum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 vlačami z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Recipharm Monts Usine de Monls Rue de UK Limited, Silks Road Business Park, Macdesfield, Cheshire , Velika Britanija	5363-I-1740/10 07.09.2010	5363-I-1786/11 do preklica N01BB01 383700081008 074535
021408	Maresyl 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatla s plastenco z 10 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	HBM Pharma, Sklabinška 30, Martin , Slovaška		5363-I-1235/12 30.5.2017 R01AA07 3837000134483 143823
021409	Maresyl 1 mg/ml pršilo za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatla s plastenco z 10 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	HBM Pharma, Sklabinška 30, Martin , Slovaška		5363-I-1236/12 30.5.2017 R01AA07 3837000134490 143837

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelašniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta večjati Datum prenega- ja veljavnosti	Št. odločbe ATC
021410	MAXALT 10 mg perorálni liofilizat rizatriptan (izatriptanum)	peroralni liofilizat škala s 6 perorálnimi liofilizati (2 škatlici za prenašanje x 3 vrečke s po 1 liofilizatom v aluminijasti vrečki)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderveg, Haarlem , Nizozemska cesta 140, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1169/11 11.07.2011	5363-I-2271/11 do preklica N02CC04 383700069464 128691
021411	MAXALT 10 mg tablete rizatriptan (izatriptanum)	tableta škala s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderveg, Haarlem , Nizozemska cesta 140, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1167/11 11.07.2011	5363-I-2269/11 do preklica N02CC04 383700069440 128705
021412	MAXALT 5 mg perorálni liofilizat rizatriptan (izatriptanum)	peroralni liofilizat škala z 12 tabletami (2 x 6 tablet v pretisnem prenašanje x 3 vrečke s po 1 liofilizatom v aluminijasti vrečki)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderveg, Haarlem , Nizozemska cesta 140, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1168/11 11.07.2011	5363-I-2270/11 do preklica N02CC04 383700069457 128713
021413	MAXALT 5 mg tablete rizatriptan (izatriptanum)	tableta škala z 12 tabletami (2 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderveg, Haarlem , Nizozemska cesta 140, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1166/11 11.07.2011	5363-I-2268/11 do preklica N02CC04 383700069433 128721
021414	Meglimid 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, d.d. , Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija in Specifar S.A., Vrvarna, Atene , Grčija	5363-I-2071/12 do preklica A10BB12 383700010440 039489	
021415	Meglimid 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovorna zdravil, d.d. , Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija Atene , Grčija	5363-I-2072/12 do preklica A10BB12 383700010457 039519	
021416	Meglimid 3 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovorna zdravil, d.d. , Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija Atene , Grčija	5363-I-2073/12 do preklica A10BB12 383700010464 039523	
021417	Meglimid 4 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, d.d. , Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija in Specifar S.A., Vrvarna, Atene , Grčija	5363-I-2074/12 do preklica A10BB12 383700010471 039527	
021418	Melodiol 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete triamadol (triamadolum) paracetamol (paracetamolum)	filmsko obložena tableta škala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-841/12 11.4.2017 N02AX52 383700127867 141242	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021419	Meloddal 37,5 mg/325 mg šumeče tablete triamadol (tramadol) paracetamol (paracetamol)	šumeča tabletta škala z 20 tabletami (5 x 4 tablet v dvojem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-84/2/12 11.4.2017 N02AX52 383700127829 141256	
021420	Menadex 12,5 mg zmica za peroralno raztopino dexketoprofen (dexketoprofenum)	zmica za peroralno raztopino škala z 10 vrečkami z zrci	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova farmacevtska oblika	LABORATORIOS MENARINI, S.A., Alfonso XII 587, Barcelona - Španija Menarin i International O.L.S.A., 1 Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-51/2/12 12.3.2017 M01AE17 383700128444 139990	
021421	Menadex 25 mg zmica za peroralno raztopino dexketoprofen (dexketoprofenum)	zmica za peroralno raztopino škala z 10 vrečkami z zrci	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova farmacevtska oblika	LABORATORIOS MENARINI, S.A., Alfonso XII 587, Barcelona - Španija Menarin i International O.L.S.A., 1 Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-51/3/12 12.3.2017 M01AE17 383700128451 140020	
021422	Menadex 25 mg zmica za peroralno raztopino dexketoprofen (dexketoprofenum)	zmica za peroralno raztopino škala s 30 vrečkami z zrci	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova farmacevtska oblika	LABORATORIOS MENARINI, S.A., Alfonso XII 587, Barcelona - Španija Menarin i International O.L.S.A., 1 Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-51/4/12 12.3.2017 M01AE17 383700128468 140034	
021423	Menadex 50 mg/2 ml raztopina za injiciranje ali koncentrat za raztopino za infundiranje dexketoprofen (dexketoprofenum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škala s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Menarin i Manufacturing Logistics and Services S.r.l., Firenze, Italija in Alfa Wasserman S.p.A., Alanno (Pescara) , Italija	5363-I-433/08 10.03.2008 do preklica M01AE17 383700105575 011878	
021424	Menadex 50 mg/2 ml raztopina za injiciranje ali koncentrat za raztopino za infundiranje dexketoprofen (dexketoprofenum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škala z 10 ampulami z 2 ml raztopine	spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Menarin i Manufacturing Logistics and Services S.r.l., Firenze, Italija in Alfa Wasserman S.p.A., Alanno (Pescara) , Italija	5363-I-434/08 10.03.2008 do preklica M01AE17 383700105582 011932	
021425	Menadex 50 mg/2 ml raztopina za injiciranje ali koncentrat za raztopino za infundiranje dexketoprofen (dexketoprofenum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škala s 50 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Menarin i International O.L.S.A., 1 Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1682/11 12.3.2017 M01AE17 383700105599 011916	
021426	Nepranex 20 mg gastrrezistentne tablete esomeprazol (esomeprazolum)	gastrrezistentna tabletta škala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Specifar S.A., 1. 28 Octovrios str., Ag. Varvara, Atene , Grčija Specifar S.A., 1. 28 Octovrios str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-63/1/12 3.4.2017 A02BC05 383700128420 141260	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021427	Mepranex 40 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomprazolum)	gastrorezistentna tabletta škalita s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Specifar S.A., 1, 28 Octovrijs str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-63/2/12 3.4.2017 A02BC05 3837000128437 141273	
021428	Meronem 1000 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenenum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škalita z 10 vialami s pršškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. spremenba naslova imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-556/08 27.03.2008 do preklica J01DH02 3837000072785 010049	5363-I-59/2/12 do preklica J01DH02 3837000072785
021429	Meronem 500 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenenum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škalita z 10 vialami s pršškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. spremenba naslova imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-557/08 27.03.2008 do preklica J01DH02 3837000072785 010049	5363-I-59/1/12 do preklica J01DH02 3837000072785
021430	Meropenem GS K 1000 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenenum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škalita z 10 vialami s pršškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	GSK d.o.o. , Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-61/1/12 31.8.2016 J01DH02 3837000132519 142083	5363-I-61/0/12 31.8.2016 J01DH02 3837000132502 142097
021431	Meropenem GS K 500 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenenum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škalita z 10 vialami s pršškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	GSK d.o.o. , Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-61/0/12 31.8.2016 J01DH02 3837000132502 142097	5363-I-61/0/12 31.8.2016 J01DH02 3837000132503 142097
021432	Meropenem Polfa Łódź 1000 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenenum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škalita z 10 vialami s pršškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Zaklady Farmaceutyczne Polfa Łódź SA, ul. Drewnowska 43/55, Łódź, Polska	5363-I-239/2/11 27.12.2016 J01DH02 3837000126303 134554	5363-I-239/1/11 27.12.2016 J01DH02 3837000126303 134554
021433	Meropenem Polfa Łódź 500 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenenum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škalita z 10 vialami s pršškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Zaklady Farmaceutyczne Polfa Łódź SA, ul. Drewnowska 43/55, Łódź, Polska	5363-I-239/1/11 27.12.2016 J01DH02 3837000126303 134554	5363-I-239/1/11 do preklica A10BA02 3837000110173 041988
021434	Metfogamma 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tabletta škalita s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Dragenopharm Apotheke Püschl GmbH, Tittmoning, Nemčija; Medis International a.s.Bolnice, Češka in Wöwag Pharma GmbH & Co. KG, Böblingen , Nemčija Wöwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-239/0/11 do preklica A10BA02 3837000117820 048712	5363-I-240/0/11 do preklica A10BA02 3837000117820 048712
021435	Metfogamma 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tabletta škalita s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Dragenopharm Apotheke Püschl GmbH, Tittmoning, Nemčija; Medis International a.s.Bolnice, Češka in Wöwag Pharma GmbH & Co. KG, Böblingen , Nemčija Wöwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-239/0/11 do preklica A10BA02 3837000117820 048712	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalce/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejati Datum prenemanja vejavnosti	Št.odločbe A/T/C	Datum veljavnosti
021436	Metformin 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmско obložена tableta škalita s 120 tabletami (8 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH, Titmoning, Nemčija; Medis International a.s., Bratislava, Češka in Wöwag Pharma GmbH & Co. KG, Böblingen , Nemčija Wöwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-240/I/11 do preklica A10BA02 383700010180 042021	Črna koda Delovna šifra	
021437	Metformin Aurobindo 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmско obložena tableta škalita s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba izdelovalca	Milpham Limited, VB/APL Swift Services (Malta) Limited, Malta/Prizer Service Company BVBA , Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruslip, Velika Britanija	5363-I-52/10 06.01.2010 6.1.2015 A10BA02 383700047820 094897	5363-I-838/I/12	
021438	Metformin Aurobindo 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmско obložena tableta škalita s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba izdelovalca	Milpham Limited, VB/APL Swift Services (Malta) Limited, Malta/Prizer Service Company BVBA , Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruslip, Velika Britanija	5363-I-53/10 06.01.2010 6.1.2015 A10BA02 383700047837 094900	5363-I-839/I/12	
021439	Metformin Aurobindo 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmско obložena tableta škalita s 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba izdelovalca	Milpham Limited, VB/APL Swift Services (Malta) Limited, Malta/Prizer Service Company BVBA , Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruslip, Velika Britanija	5363-I-54/10 06.01.2010 6.1.2015 A10BA02 383700047844 094919	5363-I-840/I/12	
021440	Metformin Aurobindo 500 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmско obložena tableta škalita s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba izdelovalca	Milpham Limited, VB/APL Swift Services (Malta) Limited, Malta/Prizer Service Company BVBA , Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruslip, Velika Britanija	5363-I-48/10 06.01.2010 6.1.2015 A10BA02 383700047783 094951	5363-I-834/I/12	
021441	Metformin Aurobindo 500 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmско obložena tableta škalita s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba izdelovalca	Milpham Limited, VB/APL Swift Services (Malta) Limited, Malta/Prizer Service Company BVBA , Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruslip, Velika Britanija	5363-I-47/10 06.01.2010 6.1.2015 A10BA02 383700047776 094927	5363-I-835/I/12	
021442	Metformin Aurobindo 850 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmско obložena tableta škalita s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba izdelovalca	Milpham Limited, VB/APL Swift Services (Malta) Limited, Malta/Prizer Service Company BVBA , Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruslip, Velika Britanija	5363-I-49/10 06.01.2010 6.1.2015 A10BA02 383700047790 094960	5363-I-836/I/12	
021443	Metformin Aurobindo 850 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmско obložena tableta škalita s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba izdelovalca	Milpham Limited, VB/APL Swift Services (Malta) Limited, Malta/Prizer Service Company BVBA , Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruslip, Velika Britanija	5363-I-50/10 06.01.2010 6.1.2015 A10BA02 383700047806 094978	5363-I-837/I/12	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelašnisko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenehanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021444	Metformin Aurobindo 850 mg filmsko ohložene tablete metformin (metforminum)	filmско ohložena tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v petinstrem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremembu izdelovalca	Milpham Limited, VB-APL Swift Services (Malta) Limited, Malta;Prizer Service Company BVBA , Belgija Aurobindo Pharma Limited, Arès, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-51/10 06.01.2010	5363-I-83/7/12 6.1.2015 A10BA02 383700047813 094966
021445	Metotreksat Ebewe 10 mg tablete metotreksat (methotrexatum)	tableta škatla z vsebnikom s 50 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt zdravnika specialista ustrezega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija Haupt Pharma Amareg GmbH, Donaustauferstrasse 378, Regensburg , Nemčija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-1564/11 02.09.2011	5363-I-53/9/12 2.9.2016 L04AX03 3837000121650 129771
021446	Metotreksat Ebewe 10 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brzgi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brzgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brzgo z 2,0 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Ebewe Pharma Gas.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Gas.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija	5363-I-87/12 5.8.2017 L01BA01 383700055863	
021447	Metotreksat Ebewe 10 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brzgi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brzgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brzgo z 1,0 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Ebewe Pharma Gas.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Gas.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija	5363-I-85/12 5.8.2017 L01BA01 3837000058849 109240	
021448	Metotreksat Ebewe 10 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brzgi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brzgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brzgo z 0,75 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Ebewe Pharma Gas.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Gas.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija	5363-I-86/12 5.8.2017 L01BA01 383700005886	
021449	Metotreksat Ebewe 10 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brzgi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brzgi škatla z 50 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt zdravnika specilalista ustrezega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Ebewe Pharma Gas.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Haupt Pharma Amareg GmbH Donaustauferstrasse 378, Regensburg , Nemčija Ebewe Pharma Gas.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-84/12 5.8.2017 L01BA01 3837000058832 109223	
021450	Metotreksat Ebewe 2,5 mg tablete metotreksat (methotrexatum)	tableta škatla z vsebnikom s 50 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt zdravnika specilalista ustrezega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Ebewe Pharma Gas.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Haupt Pharma Amareg GmbH Donaustauferstrasse 378, Regensburg , Nemčija Ebewe Pharma Gas.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-1562/11 02.09.2011	5363-I-53/7/12 2.9.2016 L04AX03 3837000121636 129755

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša veljati Datum prenahanja veljavnosti	Datum veljavnosti Črna koda ATC Delovna šifra
021451	Metoteksat Ebewe 5 mg tablete metoteksat (methotrexatum)	tableta škalna z vsebnikom s 50 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specjaliste ustreznega področja medicina ali od njega poblaščenega zdravnika. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija in Haupt Pharma Anlag Gmbh, Donaustauferstrasse 11, Regensburg , Nemčija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-1563/11 02.09.2011	5363-I-538/12 29.2016 L04AX03 3837000121643 129763
021452	Nezavant 1200 mg gastrorezistentne tablete s podajšanim sproščanjem mesalazin (mesalazinum)	gastrorezistentne tablete s podajšanim sproščanjem škalna s 60 tabletami (12 x 5 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovošnjek za promet	Cosmo SpA, Via C. Colombo 1, Lanate-Milan, Italija in Catalent Germany Schondorf GmbH, Schondorf , Nemčija Shire Pharmaceutical Contracts Ltd., Hampshire International Business Park, Chineham, Basingstoke, Velika Britanija	5363-I-1696/11 4.10.2016 A07EC02 3837000122633 132020	
021453	Mezavant 1200 mg gastrorezistentne tablete s podajšanim sproščanjem mesalazin (mesalazinum)	gastrorezistentne tablete s podajšanim sproščanjem škalna s 120 tabletami (12 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovošnjek za promet	Cosmo SpA, Via C. Colombo 1, Lanate-Milan, Italija in Catalent Germany Schondorf GmbH, Schondorf , Nemčija Shire Pharmaceutical Contracts Ltd., Hampshire International Business Park, Chineham, Basingstoke, Velika Britanija	5363-I-1697/11 4.10.2016 A07EC02 3837000122640 132039	
021454	Mictonorm 30 mg trde kapsule s prirejnim sproščanjem propiverin (propiverinum)	kapsula s prirejnim sproščanjem, trda škalna z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Apogeha Azneimitte GmbH, Kythäuserstrasse 27, Dresden , Nemčija Scheiring-Plough Europe, Clos du Lynx 5, Bruselj, Belgija	5363-I-190/12 do preklica G04BD06 383700058147 112437	
021455	Mictonorm 30 mg trde kapsule s prirejnim sproščanjem propiverin (propiverinum)	kapsula s prirejnim sproščanjem, trda škalna s 84 tabletami (6 x 14 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Apogeha Azneimitte GmbH, Kythäuserstrasse 27, Dresden , Nemčija Scheiring-Plough Europe, Clos du Lynx 5, Bruselj, Belgija	5363-I-191/12 do preklica G04BD06 383700058154 112453	
021456	Mictonorm 45 mg trde kapsule s prirejnim sproščanjem propiverin (propiverinum)	kapsula s prirejnim sproščanjem, trda škalna s 84 kapsulami (6 x 14 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovošnjek za promet	Apogeha Azneimitte GmbH, Kythäuserstrasse 27, Dresden , Nemčija Scheiring-Plough Europe, Clos du Lynx 5, Bruselj, Belgija	5363-I-2243/11 7.12.2016 G04BD06 3837000125375 133990	
021457	Mictonorm 45 mg trde kapsule s prirejnim sproščanjem propiverin (propiverinum)	kapsula s prirejnim sproščanjem, trda škalna s 84 kapsulami (6 x 14 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovošnjek za promet	Apogeha Azneimitte GmbH, Kythäuserstrasse 27, Dresden , Nemčija Scheiring-Plough Europe, Clos du Lynx 5, Bruselj, Belgija	5363-I-2244/11 7.12.2016 G04BD06 3837000125382 134007	
021458	Midazolam Accord 5 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalna z 10 ampulami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novi pakiranje	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex , Velika Britanija Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex , Velika Britanija	5363-I-2227/11 17.11.2014 N05CD08 3837000125351 134015	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelašniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenetega vejeti Datum prenehanja vejetnosti	Datum veljavnosti Črna koda ATC Delovna šifra
021459	Midazolam Torrex 1 mg/ml raztopina za injiciranje midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje škala z 10 ampulami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo pravne in fizične dejavnosti.	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj , Avstrija pri Chiesi Slovenia d.o.o., Trdnova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1236/08 01.08.2008	5363-I-53/01/12 31.3.2013 N05CD08 383700002437/1 050466
021460	Midazolam Torrex 5 mg/ml raztopina za injiciranje midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje škala z 10 ampulami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo pravne in fizične dejavnosti.	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj , Avstrija pri Chiesi Slovenia d.o.o., Trdnova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1357/08 01.08.2008	5363-I-53/2/12 31.3.2013 N05CD08 383700002440/1 050482
021461	Midazolam Torrex 5 mg/ml raztopina za injiciranje midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje škala z 10 ampulami s 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo pravne in fizične dejavnosti.	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj , Avstrija pri Chiesi Slovenia d.o.o., Trdnova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1360/08 01.08.2008	5363-I-53/3/12 31.3.2013 N05CD08 383700002441/8 050520
021462	Midazolam Torrex 5 mg/ml raztopina za injiciranje midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje škala z 10 ampulami s 3 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo pravne in fizične dejavnosti.	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj , Avstrija pri Chiesi Slovenia d.o.o., Trdnova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1237/08 01.08.2008	5363-I-53/1/12 31.3.2013 N05CD08 383700002435/5 050512
021463	Milgamma 100 mg/100 mg obložene tablete benfotiamin (benfotiaminum) piridoksin (vitamin B6) (pyridoxinum (vitaminum B6))	obložena tableta škala s 100 tabletami (4 x 25 tablet v preisnem omolu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Mauermann Arzneimittel KG, Pöcking , Nemčija	5363-I-2035/11 16.11.2011	5363-I-1128/12 16.11.2016 A11DB 383700012440/8 132705
021464	Milgamma 100 mg/100 mg obložene tablete benfotiamin (benfotiaminum) piridoksin (vitamin B6) (pyridoxinum (vitaminum B6))	obložena tableta škala s 60 tabletami (4 x 15 tablet v preisnem omolu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Wörwag Pharma GmbH & Co KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-2034/11 16.11.2011	5363-I-1127/12 16.11.2016 A11DB 383700012439/2 132691
021465	Milgamma 100 mg/100 mg obložene tablete benfotiamin (benfotiaminum) piridoksin (vitamin B6) (pyridoxinum (vitaminum B6))	obložena tableta škala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v preisnem omolu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Mauermann Arzneimittel KG, Pöcking , Nemčija	5363-I-2033/11 16.11.2011	5363-I-1126/12 16.11.2016 A11DB 383700012438/5 132693
021466	MINILET 75 mikrogramov/30 mikrogramov obložene tablete gestoden (gestodenum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	obložena tableta škala z 21 tabletami (1 x 21 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept.	Pfizer Ireland Pharmaceuticals Little Connell, Newbridge, County Kildare , Irska	5363-I-2028/10 07.10.2010	5363-I-147/1/2 do preklica G03AA10 383700002435/3 076740

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021467	Mirena 20 mikrogramov/24 ur intrauterini dostavni sistem (plastični intrauterini vloček z dodatkom levonorgestrela)	intruterini dostavni sistem škala z 1 intrauterinim dostavnim sistemom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recepi, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Bayer Oy, Pansionite 47, Turku , Finska Bayer Oy, Pansionite 47, Turku, Finska	5363-I-1169/09 25.08.2009	5363-I-2248/11 do preklica N06AX03 3837000080483 001788
021468	Mirtazapin Mylan 30 mg orodisperzibilne tablete	orodisperzibilna tabletka s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recepi.	Generics UK Ltd., Velika Britanija in McDermott Laboratories ta Gerard Laboratories , Irkska	5363-I-1351/2 do preklica N06AX11 3837000109504 028916	
021469	Mirtazapin Mylan 45 mg orodisperzibilne tablete	orodisperzibilna tabletka s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recepi.	Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1361/2 do preklica N06AX11 3837000109603 028924	
021470	Moditen depo 25 mg/ml raztopina za injiciranje flufenazin (fluphenazinum)	raztopina za injiciranje škala s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recepi, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1629/09 17.12.2009	5363-I-2266/11 do preklica N05AB02 3837000063377 028738
021471	Mofenstra 10 mg filmsko obložene tablete montelukast (montelukastum)	filmско obložena tabletka škala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recepi.	Lek d.d., Ljubljana, Slo.; Lek S.A., Pol.; Salutas Pharma Barleben in Gerlingen, Nem. in S.C. Sandoz , Romunija	5363-I-979/10 18.05.2010	5363-I-846/12 18.5.2015 R03DC03 383700052749 105708
021472	Mofenstra 4 mg zmca montelukast (montelukastum)	zrnca škala z 28 vrčicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recepi.	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Pojska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mureş , Romunija	5363-I-1471/11 22.02.2011	5363-I-845/12 22.2.2016 R03DC03 383700066128 121118
021473	Mofetilikofenofolat Lek 250 mg trde kapsule mikroenolna kislina (acidum mycophenolicum)	kapsula, trda škala s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recepi, zdravilo pa se uporablja samo v bohnischen. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtosti iz bohnische in nadaljnjem zdravljenju.	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Pojska, Lek d.d., Lendava, Slovenia; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nemčija in Sandoz GmbH, Kundi , Avstrija	5363-I-698/12 do preklica L04AA06 383700014805 045756	
021474	Mofetilikofenofolat Lek 500 mg filmsko obložene tablete mikroenolna kislina (acidum mycophenolicum)	filmско обložена tabletka škala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	podališanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2107/11 do preklica L04AA06 383700014812 045764	
			Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recepi, zdravilo pa se uporablja samo v bohnischen. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtosti iz bohnische in nadaljnjem zdravljenju.	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelašniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenača veljaviti Datum prenahanja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021475	Mofetilmikofenolat Mylan 500 mg filmsko obložene tablete mikofenolna kislina (acidum mycophenolicum)	filmsko obložena tabletta škalna z 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu, ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	McDermott Laboratories Irl Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irsko; Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-356/11 14.02.2011 LOAAA06 3837000663800 121100	5363-I-978/12 14.2.2016 LOAAA06 3837000663800	
021476	Montelukast 20 mg tablete frozinopril (fosinoprilum)	tabletta škalna z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu v sestavi zdravila	Actavis hf., Reykjavíkurgvargur 78, Hafnarfjördur, Islandija	5363-I-1616/10 12.08.2010	5363-I-596/12 do preklica C09AA09 3837000554422 107204	
021477	Montelukast Synthon 10 mg filmsko obložene tablete montelukast (montelukastum)	filmsko obložena tabletta škalna z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novo dovoljenje za promet	PharmaSuisse Česká republika s.r.o., Jankovova 1569/2c, Praha 7, Holešovice, Česká Republika	Synthon B.V., Nijmegen, Nizozemska; Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Španija in Sanico N.V., Turnhout, Belgija	5363-I-236/7/11 15.12.2016 R03DC03 3837000127560 135046	
021478	Montelukast Synthon 4 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva tabletta škalna z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	Synthon B.V., Nijmegen, Nizozemska; Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Španija in Sanico N.V., Turnhout, Belgija	5363-I-236/5/11 15.12.2016 R03DC03 3837000127546 135020	
021479	Montelukast Synthon 5 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva tabletta škalna z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	Synthon B.V., Nijmegen, Nizozemska; Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Španija in Sanico N.V., Turnhout, Belgija	5363-I-236/6/11 15.12.2016 R03DC03 3837000127553 135038	
021480	Montelukast Teva 10 mg filmsko obložene tablete montelukast (montelukastum)	filmsko obložena tabletta škalna z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu imena izdelovalca	Teva U.K. Ltd., VB.Teva Sante SA, Fra; Teva Pharma, Works, Debrecen in Godollo Mdc.; Pharmacie B.V., Niz. Teva Operations Poland Sp. z o.o., Polska	Teva U.K. Ltd., VB.Teva Sante SA, Fra; Teva Pharma, Works, Debrecen in Godollo Mdc.; Pharmacie B.V., Niz. Teva Operations Poland Sp. z o.o., Polska	5363-I-1791/08 04.11.2008 R03DC03 3837000116892 056892	5363-I-865/12 4.11.2013 R03DC03 3837000116892
021481	MORFIN Alkaloid-Int 20 mg/ml raztopina za injiciranje morphin (morphinum)	raztopina za injiciranje škalna z 10 ampulam z 1 ml raztopine (2 x 5 ampul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	ALKALOID-INT d.o.o., Štrandrova ulica 4, Ljubljana-Črnivec, Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Štrandrova ulica 4, Ljubljana-Črnivec, Slovenija	5363-I-650/09 05.05.2009 N02AA01 383700013511 052604	5363-I-472/12 do preklica N02AA01 383700013511 052604	

sprememba imena imetnika dovoljenja za promet

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša veljati Datum prenahanja veljavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021482	MOVALIS 15 mg tablete meloksikam (meloxicamum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imena izdelovatca	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co. KG, Ingelheim am Rhein, Nemčija in Boehringer Ingelheim Elias A.E., Koropi , Grčija	5363-1-666/08 16.06.2008	5363-1-486/12 do preklica M01AC06 383700017977 003832
021483	MOVALIS 7,5 mg tablete meloksikam (meloxicamum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imena izdelovatca	Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija	5363-1-665/08 16.06.2008	5363-1-485/12 do preklica M01AC06 383700017984 003395
021484	MOVICOL Lax 6,9 g pršek za peroralno raztopino	pršek za peroralno raztopino škatla z 20 vrečkami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co.KG, Ingelheim am Rhein, Nemčija in Boehringer Ingelheim Elias A.E., Koropi , Grčija	5363-1-2249/11 7.12.2016 A06AD66 3837000125443 134023	5363-1-2249/11 7.12.2016 A06AD66 3837000125443 134023
021485	MOVIPREP pršek za peroralno raztopino	pršek za peroralno raztopino škatla za enkratno zavrljenje, ki vsebuje dve vrečici A in dve vrečici B s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Norgine BV, Hogehilweg 7, Amsterdam ZO, Nizozemska	5363-1-218/42 do preklica A06AD 383700066954 045802	5363-1-218/42 do preklica A06AD 383700066954 045802
021486	NYDEN 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Norgine Limited, New Road, Hengoed , Velika Britanija	5363-1-208/11 28.10.2016 C09AA04	5363-1-208/11 28.10.2016 C09AA04
021487	NYDEN 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Čnučče , Slovenija	5363-1-208/11 28.10.2016 C09AA04	5363-1-208/11 28.10.2016 C09AA04
021488	NYDEN 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Čnučče , Slovenija	5363-1-208/11 28.10.2016 C09AA04	5363-1-208/11 28.10.2016 C09AA04

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti A/TC Črna koda Delovna šifra
021489	Myfortic 180 mg gastrorezistentne tablete mikofenohla kislina (acidum mycophenolicum)	gastrorezistentna tabletta škalita s 120 tabletami (12 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu, ob odstopu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-1449/09 23.09.2009	5363-I-158/12 do preklica L04AA06 383700095746 036013
021490	Myfortic 360 mg gastrorezistentne tablete mikofenohla kislina (acidum mycophenolicum)	gastrorezistentna tabletta škalita s 120 tabletami (12 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu, ob odstopu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-1450/09 23.09.2009	5363-I-159/12 do preklica M01AA05 383700095753 036021
021491	Naklofen duo 75 mg kapsule diklofenak (diclofenacum)	kapsula, trda škalita z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v preisnem omolu)	spremenba izdelovalca	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu, ob odstopu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1919/11 do preklica M01AA05 383700101720 059765
021492	NASIVIN 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina oksimetazolin (oxymetazolineum)	pršilo za nos, raztopina škatla s plastenco z 10 ml raztopine (plastenka z zaporko z mehanskim pšinkom)	spremenba izdelovalca	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarjah.	MERCK KGaa, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija spremenba imetnika dovoljenja Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1183/08 22.07.2008 383700022681 024333
021493	NASIVIN brez konzervansov 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina oksimetazolin (oxymetazolineum)	pršilo za nos, raztopina škatla s stekleničko z 10 ml raztopine (steklenička z zaporko z odmernim pršilnim ventilom)	spremenba izdelovalca	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarjah.	Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija spremenba imetnika dovoljenja Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1507/11 do preklica R01AA05 383700022688 024333
021494	Natagil SR 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantamineum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škalita z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v preisnem omolu)	spremenba izdelovalca	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1184/08 22.07.2008 3837000122954 024341 5363-I-1743/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122961 130755
021495	Natagil SR 24 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantamineum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škalita z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v preisnem omolu)	spremenba izdelovalca	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-174/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122947 130761
021496	Natagil SR 8 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantamineum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škalita z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v preisnem omolu)	spremenba izdelovalca	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-174/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122947 130770

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša veljati Datum prenemanja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021497	Natrijev klorid 9 mg/ml in glukoza 50 mg/ml Braun raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum) glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje polietienska plastenka s 500 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B.Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija in B.Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona , Španija	5363-l-2/124/11 do preklica B05BB02 3837000103687 003450	5363-l-2/124/11 do preklica B05BB02 3837000103684 003590	
021498	Natrijev klorid 9 mg/ml in glukoza 50 mg/ml Braun raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum) glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje polietienska plastenka s 1000 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-l-2/125/11 do preklica B05BB02 3837000103694 003590	5363-l-2/125/11 do preklica B05BB02 3837000103694 003590	
021499	Natrijev klorid Braun 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje vreča iz kopolimernih materialov (Ecobag) s 500 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-l-56/6/12 do preklica B05BB01 3837000131884 138720	5363-l-56/6/12 do preklica B05BB01 3837000131887 138733	
021500	Natrijev klorid Braun 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje vreča iz kopolimernih materialov (Ecobag) s 1000 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-l-56/7/12 do preklica B05BB01 3837000131887 138733	5363-l-56/7/12 do preklica B05BB01 3837000131887 138733	
021501	Natrijev klorid Braun 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje vreča iz kopolimernih materialov (Ecobag) s 100 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-l-56/4/12 do preklica B05BB01 3837000131840 138702	5363-l-56/4/12 do preklica B05BB01 3837000131840 138702	
021502	Natrijev klorid Braun 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje vreča iz kopolimernih materialov (Ecobag) s 250 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-l-56/5/12 do preklica B05BB01 3837000131857 138716	5363-l-56/5/12 do preklica B05BB01 3837000131857 138716	
021503	Natrijev klorid Perfusion 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje plastična vrčka iz polipropilena (Propyflex) s 1500 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-l-2380/11 do preklica B05BB01 3837000128918 135070	5363-l-2380/11 do preklica B05BB01 3837000128918 135070	
021504	Nexium 10 mg gastrorezistentna zmica za peroralno suspenzijo esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna zmica za peroralno suspenzijo škatla z 28 vrečkami z zrnici	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	AstraZeneca AB, Gärtingenvägen, SE-151 86 Söderfälje , Švedska	5363-l-47/2/11 28.02.2011	5363-l-28/2/12 do preklica A02BC05 3837000114690 044989	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta veljati Datum prenega- ja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti
021505	Nexium 20 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna tabletta škala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca AB Söderläje Šv.,AstraZeneca UK Lim., VB,Astraz., AB,Umea,Šv.,CordenPharma,Plankstadt , Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-635/10 13.04.2010	5363-L-1850/11 do preklica A02BC05 3837000029949 013730	Črna koda Delovna šifra
021506	Nexium 20 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna tabletta škala z 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca AB Söderläje Šv.,AstraZeneca UK Lim., VB,Astraz., AB,Umea,Šv.,CordenPharma,Plankstadt , Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-634/10 13.04.2010	5363-L-1849/11 do preklica A02BC05 3837000029932 013714	
021507	Nexium 40 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna tabletta škala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca AB Söderläje Šv.,AstraZeneca UK Lim., VB,Astraz., AB,Umea,Šv.,CordenPharma,Plankstadt , Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-637/10 13.04.2010	5363-L-1852/11 do preklica A02BC05 3837000029970 013781	
021508	Nexium 40 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna tabletta škala z 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca AB Söderläje Šv.,AstraZeneca UK Lim., VB,Astraz., AB,Umea,Šv.,CordenPharma,Plankstadt , Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-636/10 13.04.2010	5363-L-1851/11 do preklica A02BC05 3837000029963 013773	
021509	Nexium 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje esomeprazol (esomeprazolum)	prašek za raztopino za injiciranje in infundiranje škala z 10 vialami s prškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Söderläje, Švedska; AstraZeneca UK Limited, Cheshire SK10 2NA, Velika Britanija; Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija in AstraZeneca GmbH, Wedel, Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-636/10 13.04.2010	5363-L-1848/11 do preklica A02BC05 3837000096804 032492	
021510	Nexdol 0,4 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje nalokson (naloxonum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škala z 10 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	HIKMA ITALIA S.p.A., Pavia, Italija in G.L. Pharma GmbH, Vienna , Avstrija Orpha-Devel Handels und Vertriebs GmbH, Wintergasse 85/IB, Purkersdorf, Avstrija podaljšanje dovoljenja za promet	5363-636/10 13.04.2010	5363-L-1847/11 do preklica A02BC05 3837000040920 060160	
021511	Nitronal 1 mg/ml raztopina za infundiranje glicenitnitrat (glyceroli trinitras)	raztopina za infundiranje škala z 1 vialo s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	G.PÖHL-BOSKAMP GmbH & Co. KG, Hohenlockstedt , Nemčija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija podaljšanje dovoljenja za promet	5363-636/10 13.04.2010	5363-L-1846/12 do preklica C01DA02 383700001778 084042	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastansko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejeti Datum prenemanja veljavnosti	Datum veljavnosti A/TC	Črna koda Delovna šifra
021512	Nofardom 75 mg filmsko obložene tablete Klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tabletta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Adamed Sp.z.o.o., Czestochowa, Poljska in Pabianicke Zaklady Farmaceutyczne Polfa S.A., Pabianice , Poljska Zaklad Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A. ul. Szkoła 33, Ksawerow, Poljska	5363-1-902/10 05.05.2010	5363-1-711/2 5.5.2015	B01AC04 3837000052176 105686
021513	Nofardom 75 mg filmsko obložene tablete Klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tabletta škalita s 14 tabletami (1 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Adamed Sp.z.o.o., Czestochowa, Poljska in Pabianicke Zaklady Farmaceutyczne Polfa S.A., Pabianice , Poljska Zaklad Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A. ul. Szkoła 33, Ksawerow, Poljska	5363-1-901/10 05.05.2010	5363-1-701/2 5.5.2015	B01AC04 3837000052169 105678
021514	Nolpaza 20 mg gastrorozstrente tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tabletta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto - Slovenija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-1-238/11 3837000105803	5363-1-238/11 do preklica A02BC02 3837000105797 013200	3837000105810 013170
021515	Nolpaza 20 mg gastrorozstrente tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tabletta škalita s 14 tabletami (1 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto - Slovenija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-1-237/11 3837000105810	5363-1-237/11 do preklica A02BC02 3837000105797 013200	3837000105810 013170
021516	Nolpaza 20 mg gastrorozstrente tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tabletta škalita s 30 tabletami (2 x 15 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto - Slovenija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-1-238/11 3837000105810	5363-1-238/11 do preklica A02BC02 3837000105797 013200	3837000105810 013170
021517	Nolpaza 20 mg gastrorozstrente tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tabletta škalita z 56 tabletami (4 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto - Slovenija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-1-234/0/11 3837000105810	5363-1-234/0/11 do preklica A02BC02 3837000105827 013293	3837000105827 013340
021518	Nolpaza 20 mg gastrorozstrente tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tabletta škalita s 60 tabletami (4 x 15 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto - Slovenija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-1-234/1/11 3837000105810	5363-1-234/1/11 do preklica A02BC02 3837000105889 013480	3837000105889 013820
021519	Nolpaza 40 mg gastrorozstrente tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tabletta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto - Slovenija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-1-234/1/11 3837000105858 013650	5363-1-234/1/11 do preklica A02BC02 3837000105858 013650	3837000105858 013650
021520	Nolpaza 40 mg gastrorozstrente tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tabletta škalita z 60 tabletami (4 x 15 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto - Slovenija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-1-234/1/11 3837000105889 013820	5363-1-234/1/11 do preklica A02BC02 3837000105889 013820	3837000105889 013820

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta večji Datum prenega- ja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavosti
021521	Nolpaza 40 mg gastrorazistente tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tabletta škala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-L-2342/11 do preklica A02BC02 3837000105841 013510	Črna koda Delovna šifra	
021522	Nolpaza 40 mg gastrorazistente tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tabletta škala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-L-2344/11 do preklica A02BC02 3837000105865 013668		
021523	Nolpaza 40 mg gastrorazistente tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tabletta škala z 56 tabletami (4 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-L-2345/11 do preklica A02BC02 3837000105872 013790		
021524	Novadax 10 mg filmsko obložene tablete tamoxifen (tamoxifenum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recepta zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od poblaščenega zdravnika.	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-L-7412 do preklica L02BA01 3837000018080 056804		
021525	Nootropil 1200 mg filmsko obložene tablete piracetam (piracetatum)	filmsko obložena tabletta škala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	UCB Pharma SA, Chemin du Fontest, Braine-Alleud , Belgija Medis d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-L-1172/12 do preklica N06BX03 3837000088731 012394		
021526	Nootropil 1200 mg filmsko obložene tablete piracetam (piracetatum)	filmsko obložena tabletta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	UCB Pharma SA, Chemin du Fontest, Braine-Alleud , Belgija Medis d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-L-1174/12 do preklica N06BX03 3837000088755 012343		
021527	Nootropil 1200 mg filmsko obložene tablete piracetam (piracetatum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	UCB Pharma SA, Chemin du Fontest, Braine-Alleud , Belgija Medis d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-L-1173/12 do preklica N06BX03 3837000088748 012335		
021528	NORLEVO 1,5 mg tableta levonorgestrel (levonorgestrelum)	tableta škalla z 1 tableto v pretisknem omolu	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremembale v dovoljenju za promet	OSYN PHARMA S.A.S., Osyn, Francija in DELPHARM LILLE SAS, Lys lez Lannoy , Francija Laboratoire HRA pharma, 15 rue Beranger, Paris, Francija	5363-L-2602/10 03.12.2010	5363-L-1804/11 do preklica G03AD01 3837000061291 117110	
021529	Normeg 1000 mg filmsko obložene tablete levetracetam (levitracetatum)	filmsko obložena tabletta škalla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolni Mecholupy , Češka Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151,, Ljubljana, Slovenija	5363-L-1226/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133875 143854		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejeti Datum prenemanja vejavnosti	Datum veljavnosti A/TC	Črna koda Delovna šifra
021530	Normeg 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ZENTIVA d.o.o., Praga 10, Dolni Mecholupy, Česka Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1225/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133899		
021531	Normeg 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ZENTIVA d.o.o., Praga 10, Dolni Mecholupy, Česka Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1220/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133837		143840
021532	Normeg 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ZENTIVA d.o.o., Praga 10, Dolni Mecholupy, Česka Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1221/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133844		143868
021533	Normeg 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ZENTIVA d.o.o., Praga 10, Dolni Mecholupy, Česka Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1222/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133851		143871
021534	Normeg 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ZENTIVA d.o.o., Praga 10, Dolni Mecholupy, Česka Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1223/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133868		143885
021535	Normeg 750 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ZENTIVA d.o.o., Praga 10, Dolni Mecholupy, Česka Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1224/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133882		143899
021536	NOVANTONE 2 mg/ml koncentrat za raztopino za injiciranje / infundiranje mitoksantron (mitoxantronum)	koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škala z 1 vilo z 10 ml koncentra	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Bad Homburg, Nemčija MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-2124/11 30.5.2017 N03AX14 3837000077322		143900
021537	Novuxol mazilo klostrofilo-peptidaza (closterclofilopeptidazum)	mazilo škala s tubo s 30 mg mazila	podaljšanje dovoljenja za promet	T.J. Smith & Nephew Limited, 101 Hessle Road, Hull, Velika Britanija	5363-I-2313/11 17.12.2014 L01DB07 3837000084801		074543
021538	Nozinan 100 mg filmsko obložene tablete levomepromazin (levomepromazinum)	filmsko obložena tableta škala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembna naslova imetnika dovoljenja za promet	FAMAR LYON, 29 avenue du General de Gaulle, Saint-Genis Laval, Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1696/08 22.10.2008 N05AA02 3837000073805		5363-I-944/12 do preklica N05AA02 012025 009121

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejati Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021539	Nozinan 25 mg filmsko obložene tablete levomepromazin (levomepromazinum)	filmско obložena tableta škalita z 20 tabletami (2 x 10 tablet v prečistem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu nastova imetnika dovoljenja Sanof-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	FAMAR LYON, 29 avenue du General de Gaulle, Saint-Géne-Laval, , Francija	5363-I-1695/08 22.10.2008	5363-I-94/31/2 do preklica N05AA02 383700073799 012017
021540	Nurofen za otroke 125 mg svečke ibuprofen (ibuprofenum)	svečka škalita z 10 svečkami (2 x 5 sveček v dvignem traku)	Izdaja zdravila je brez recepta v Farmar S.A., Famar Plant, Avlona Atiki, Atene, Grčija; Farmea ZAC Sud d'Orgeon, Angers , Francija	Famar S.A., Famar Plant, Avlona Atiki, Atene, Grčija	5363-I-586/12 14.3.2017	M01AE01 3837000132434 140048
021541	Nurofen za otroke 60 mg svečke ibuprofen (ibuprofenum)	svečka škalita z 10 svečkami (2 x 5 sveček v dvignem traku)	Izdaja zdravila je brez recepta v Farmar S.A., Famar Plant, 49 km National Road, Athens-Lamia, Avlona Atiki, Atene , Grčija	Farmar S.A., Famar Plant, 49 km National Road, Athens-Lamia, Avlona Atiki, Atene , Grčija	5363-I-585/12 14.3.2017	M01AE01 3837000132427 140051
021542	Nutriflex Lipid peri emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glikoza,aminoksilne,elektrolti, maščobe)	emulzija za infundiranje škalita s 5 vrečami z 1875 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija	5363-I-608/12 28.3.2017	B05BA10 3837000127988 140111
021543	Nutriflex Lipid peri emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glikoza,aminoksilne,elektrolti, maščobe)	emulzija za infundiranje škalita s 5 vrečami z 2500 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija	5363-I-609/12 28.3.2017	B05BA10 3837000127904 140125
021544	Nutriflex Lipid peri emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glikoza,aminoksilne,elektrolti, maščobe)	emulzija za infundiranje škalita s 5 vrečami z 1250 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija	5363-I-607/12 28.3.2017	B05BA10 3837000127981 140065
021545	Nutrinat PD4 11 mg/ml amino kislina raztopina za peritonealno dializo (hipertonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo Škalita z 6 Viallex vrečkami z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irski Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1955/11 do preklica B05D18 3837000123913 132055	5363-I-1954/11 do preklica B05D18 3837000123906 132047
021546	Nutreal PD4 11 mg/ml amino kislina raztopina za peritonealno dializo (hipertonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo Škalita z 2 Viallex vrečkami z 2000 ml raztopine	novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irski Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1955/11 do preklica B05D18 3837000123913 132055	novo pakiranje

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021547	Nypero 0,25 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolium)	filmsko obložena tabletta škala z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija novi dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija	5363-I-2028/11 27.10.2016 N04BC04 383700124330 132527	
021548	Nypero 0,5 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolium)	filmsko obložena tabletta škala z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija novi dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija	5363-I-2029/11 27.10.2016 N04BC04 383700124347 132536	
021549	Nypero 1 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolium)	filmsko obložena tabletta škala z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija novi dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija	5363-I-2030/11 27.10.2016 N04BC04 383700124354 132543	
021550	Nypero 2 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolium)	filmsko obložena tabletta škala z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija novi dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija	5363-I-2031/11 27.10.2016 N04BC04 383700124361 132551	
021551	Nypero 5 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolium)	filmsko obložena tabletta škala z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija novi dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija	5363-I-2032/11 27.10.2016 N04BC04 383700124378 132560	
021552	Octanate 100 i.e./ml pršek in vekihel za raztopino za injiciranje koagulacijski faktor VIII (coagulation factor VIII)	pršek in vekihel za raztopino za injiciranje škala z 1 vialo s prškom, 1 vialo z 10 ml vekihel in 1 injekcijsko brizgo za enkratno uporabo, eno dvojno iglo, eno filtrsko iglo, eno injekcijsko iglo ter dvernja alkoholima zloženecma	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Octapharma Pharmazeutika Produktions m.b.H., Austria; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB , Švedska	5363-I-1943/11 12.7.2016 B02BD02 383700069976 126772	
021553	Octanate 50 i.e./ml pršek in vekihel za raztopino za injiciranje koagulacijski faktor VIII (coagulation factor VIII)	pršek in vekihel za raztopino za injiciranje škala z 1 vialo s prškom, 1 vialo z 10 ml vekihel in 1 injekcijsko brizgo za enkratno uporabo, eno dvojno iglo, eno filtrsko iglo, eno injekcijsko iglo ter dvernja alkoholima zloženecma	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building sprememba imetnika dovoljenja za promet	5363-I-1275/11 12.07.2011 Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	
021554	Octanate 50 i.e./ml pršek in vekihel za raztopino za injiciranje koagulacijski faktor VIII (coagulation factor VIII)	pršek in vekihel za raztopino za injiciranje škala z 1 vialo s prškom, 1 vialo s 5 ml vekihel in 1 injekcijsko brizgo za enkratno uporabo, eno dvojno iglo, eno filtrsko iglo, eno injekcijsko iglo ter dvernja alkoholima zloženecma	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Octapharma Pharmazeutika Produktions m.b.H., Austria; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB , Švedska	5363-I-194/11 12.7.2016 B02BD02 383700069969 126764	
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1274/11 12.07.2011 Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021555	OCTAMINE 1000 i.e. pršek in vekihel za raztopino za injiciranje koagulacijski faktor IX (coagulation factor IX)	pršek in vekihel za injiciranje škala z 1 vialo s prškom in škatla z 1 vialo z receptom, zdravilo pa se uporablja samo v 10 ml vekihel ter medicinskih pripomočki za rekonstrukcijo in injiciranje (1 injekcijska brizga, 1 dvojna prečna igla, 1 filtrska igla, 1 sistem za infuzijo in 2 zloženca prepojeni z alkoholom)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na javnih, zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. spremembu imetnika dovoljenja za promet	Octapharma Pharmazeutika Produktions GmbH, Dunaj, Avstrija in Octapharma S.A.S., Lingolsheim , Francija	5363-L-1272/11 12.07.2011	5363-L-1939/11 12.7.2016	B02BD04 383700069345 126780
021556	OCTAMINE 500 i.e. pršek in vekihel za raztopino za injiciranje koagulacijski faktor IX (coagulation factor IX)	pršek in vekihel za injiciranje škala z 1 vialo s prškom in škatla z 1 vialo s 5 ml vekihel ter medicinskih pripomočki za rekonstrukcijo in injiciranje (1 injekcijska brizga, 1 dvojna prečna igla, 1 filtrska igla, 1 sistem za infuzijo in 2 zloženca prepojeni z alkoholom)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na javnih, zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. spremembu imetnika dovoljenja za promet	Octapharma Pharmazeutika Produktions GmbH, Dunaj, Avstrija in Octapharma S.A.S., Lingolsheim , Francija	5363-L-1271/11 12.07.2011	5363-L-1938/11 12.7.2016	B02BD04 383700069338 126799
021557	Oksaliplatin Ebewe 5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 30 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. NgKG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-L-1853/11 19.4.2016	5363-L-1853/11 19.4.2016	L01XA03 3837000123739 132063
021558	Oksaliplatin Ebewe 5 mg/ml pršek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	pršek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 100 mg prška	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. NgKG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-L-325/12 do preklica L01XA03 3837000114232 044547	5363-L-325/12 do preklica L01XA03 3837000114249 044571	3837000114225 044563
021559	Oksaliplatin Ebewe 5 mg/ml pršek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	pršek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 150 mg prška	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. NgKG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-L-326/12 do preklica L01XA03 3837000114256 044571	5363-L-326/12 do preklica L01XA03 38370001142673 138596	3837000114225 044563
021560	Oksaliplatin Ebewe 5 mg/ml pršek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	pršek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 50 mg prška	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. NgKG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-L-424/12 do preklica L01XA03 38370001142673 138596	5363-L-424/12 do preklica L01XA03 38370001142673 138596	3837000114225 044563
021561	Oksaliplatin Kabi 5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 40 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Fresenius Kabi Oncology Plc, Lion Court, Farnham Road, Hampshire, Velika Britanija	5363-L-1246/12 29.8.2016	5363-L-1246/12 1.6.2017	N05AH03 3837000134513 143914
021562	Olanzapin Jenson Pharmaceutical Services Limited 10 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tabletta škatla z 28 tablettami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, novo dovoljenje za promet	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, 237 Regents Park Road, London, Velika Britanija	5363-L-1246/12 29.8.2016	5363-L-1246/12 1.6.2017	N05AH03 3837000134513 143914

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenemanja veljavnosti	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021563	Olanzapin Jenson Pharmaceutical Services Limited 15 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tabletka škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novi dovošnjek za promet	McDemott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road , Irska Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, , 237, Regents Park Road, London, Velika Britanija	5363-l-1247/12 1.6.2017 N05AH03 3837000134469 143928	
021564	Olanzapin Jenson Pharmaceutical Services Limited 20 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tabletka škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novi dovošnjek za promet	McDemott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road , Irska Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, , 237, Regents Park Road, London, Velika Britanija	5363-l-1248/12 1.6.2017 N05AH03 3837000134520 143931	
021565	Olanzapin Jenson Pharmaceutical Services Limited 5 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tabletka škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novi dovošnjek za promet	McDemott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road , Irska Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, , 237, Regents Park Road, London, Velika Britanija	5363-l-1245/12 1.6.2017 N05AH03 3837000134506 143945	
021566	Olanzapin Lilly 10 mg obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	obložena tabletka škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novi dovošnjek za promet	Lilly S.A., Madrid , Španija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-l-2328/11 14.12.2016 N05AH03 3837000125979 134031	
021567	Olanzapin Lilly 10 mg prašek za raztopino za injiciranje injiciranje olanzapin (olanzapinum)	prašek za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s prškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novi dovošnjek za promet	Lilly S.A., Madrid , Španija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-l-2335/11 14.12.2016 N05AH03 3837000126044 134090	
021568	Olanzapin Lilly 10 mg prašek za raztopino za injiciranje injiciranje olanzapin (olanzapinum)	prašek za raztopino za injiciranje škatla z 10 vialami s prškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novi dovošnjek za promet	Lilly S.A., Madrid , Španija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-l-2336/11 14.12.2016 N05AH03 3837000126051 134104	
021569	Olanzapin Lilly 15 mg obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	obložena tabletka škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novi dovošnjek za promet	Lilly S.A., Madrid , Španija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-l-2329/11 14.12.2016 N05AH03 3837000125986 134040	
021570	Olanzapin Lilly 2,5 mg obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	obložena tabletka škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novi dovošnjek za promet	Lilly S.A., Madrid , Španija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-l-2325/11 14.12.2016 N05AH03 3837000125988 134058	
021571	Olanzapin Lilly 20 mg obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	obložena tabletka škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novi dovošnjek za promet	Lilly S.A., Madrid , Španija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-l-2330/11 14.12.2016 N05AH03 3837000125983 134066	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021572	Olanzapin Lilly 5 mg obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	obložena tabletta škalna z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na Lilly S.A., Madrid , Španija novi dovoljenje za promet	Eli Lilly farmaceutska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-l-2326/11 14.12.2016 N05AH03 3837000125955 134074	
021573	Olanzapin Lilly 7,5 mg obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	obložena tabletta škalna z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na Lilly S.A., Madrid , Španija novi dovoljenje za promet	Eli Lilly farmaceutska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-l-2327/11 14.12.2016 N05AH03 3837000125962 134082	
021574	Olanzapin Lilly Velotab 10 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tabletta škalna z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na Lilly S.A., Madrid , Španija novi dovoljenje za promet	Eli Lilly farmaceutska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-l-2332/11 14.12.2016 N05AH03 3837000126013 134112	
021575	Olanzapin Lilly Velotab 15 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tabletta škalna z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na Lilly S.A., Madrid , Španija novi dovoljenje za promet	Eli Lilly farmaceutska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-l-2333/11 14.12.2016 N05AH03 3837000126020 134120	
021576	Olanzapin Lilly Velotab 20 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tabletta škalna z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na Lilly S.A., Madrid , Španija novi dovoljenje za promet	Eli Lilly farmaceutska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-l-2334/11 14.12.2016 N05AH03 3837000126037 134139	
021577	Olanzapin Lilly Velotab 5 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tabletta škalna z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na Lilly S.A., Madrid , Španija novi dovoljenje za promet	Eli Lilly farmaceutska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-l-2331/11 14.12.2016 N05AH03 3837000126006 134147	
021578	Olynth 1 mg/ml kapljice za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum)	kapljice za nos, raztopina škalna s steklenico z 10 ml raztopine in kapalko	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Famar Orleans, 5 avenue de Concy, Orleans Cedex 2 , Francija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-l-773/12 do preklica R01AA07 3837000103663 008842	
021579	Olynth 1 mg/ml pršilo za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum)	pršilo za nos, raztopina škalna s steklenico z 10 ml raztopine in prišnjim nastavkom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Famar Orleans, 5 avenue de Concy, Orleans Cedex 2 , Francija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-l-774/12 do preklica R01AA07 3837000103663 008834	
021580	Olynth HA 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum)	pršilo za nos, raztopina škalna s polietirolskim vsebnikom z 10 ml raztopine in prišnjim nastavkom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Ursapharm Arzneimittel GmbH, Industriestrasse, D-66129 Saarbrücken , Nemčija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-l-237/12 do preklica R01AA07 3837000103649 008835	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021581	Olynth HA 1 mg/ml prišilo za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolineum)	prišilo za nos, raztopina škalna s polietileniskim vsebnikom z 10 ml raztopine in prišlim nastavkom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ursapharm Arzneimittel GmbH, Industriestrasse, D-66129 Saarbrücken , Nemčija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-1238/12 do preklica R01AA07 3837000103656 008850	
021582	Omegaven 100 mg/ml emulzija za infundiranje (naščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje 1 viala s 100 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avtstralija Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1632/11 do preklica B05BA02 383700027938 090336	
021583	Omegaven 100 mg/ml emulzija za infundiranje (naščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje 1 viala s 50 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avtstralija Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1632/11 do preklica B05BA02 383700027921 090352	
021584	Omegaven 100 mg/ml emulzija za infundiranje (naščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje škalna z 10 vialami s 50 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avtstralija Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1632/11 do preklica B05BA02 383700041934 073016	
021585	Omegaven 100 mg/ml emulzija za infundiranje (naščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje škalna z 10 vialami s 100 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avtstralija Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1632/11 do preklica B05BA02 383700041934 073024	
021586	Omeprazol Aurobindo 10 mg trde gastrorezistentne kapsule omeprazol (omeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, itda škalna s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v prelistnem omolu)	novo dovoljenje za promet	Aurobindo Pharma (Malta) Limited 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-I-1624/11 do preklica B05BC01 3837000122145 129810	
021587	Omeprazol Aurobindo 10 mg trde gastrorezistentne kapsule omeprazol (omeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, itda škalna z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v prelistnem omolu)	novo dovoljenje za promet	Aurobindo Pharma (Malta) Limited 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-I-1625/11 12.9.2016 A02BC01 3837000122152 129828	
021588	Omeprazol Aurobindo 20 mg trde gastrorezistentne kapsule omeprazol (omeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, itda škalna s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v prelistnem omolu)	novo dovoljenje za promet	APL Swift Services (Malta) Limited, Hal Far, Birzebugia, BBG 3000 , Malta Aurobindo Pharma (Malta) Limited 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-I-1626/11 12.9.2016 A02BC01 3837000122169 129836	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejati Datum prenemanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021589	Omeprazol Auorbindo 20 mg trde gastrorezistentne kapsule omeprazol (omeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, itda škala s 56 kapsulami (8 x 7 kapsul v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	APL Swift Services (Malta) Limited, Hal Far, Birzebuġia, BGG 3000 , Malta Auorbind Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Flonana FRN, Malta	5363-I-1628/11 12.9.2016 A02BC01 3837000122183 129852	
021591	Omeprazol Auorbindo 20 mg trde gastrorezistentne kapsule omeprazol (omeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, itda škala z 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	APL Swift Services (Malta) Limited, Hal Far, Birzebuġia, BGG 3000 , Malta Auorbind Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Flonana FRN, Malta	5363-I-1629/11 12.9.2016 A02BC01 3837000122190 129860	
021593	Omeprazol Auorbindo 40 mg trde gastrorezistentne kapsule omeprazol (omeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, itda škala s 56 kapsulami (8 x 7 kapsul v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	APL Swift Services (Malta) Limited, Hal Far, Birzebuġia, BGG 3000 , Malta Auorbind Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Flonana FRN, Malta	5363-I-1631/11 12.9.2016 A02BC01 3837000122213 129887	
021594	OMNISCAN 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadodiamid (gadodiamidum)	raztopina za injiciranje škala z 10 vialami s 15 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	GE Healthcare AS, Nycovenen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Noveška	5363-I-983/12 do preklica V08GA03 383700016413 096725	
021595	OMNISCAN 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadodiamid (gadodiamidum)	raztopina za injiciranje škala z 10 vialami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	GE Healthcare AS, Nycovenen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Noveška	5363-I-981/12 do preklica V08GA03 383700016383 096695	
021596	OMNISCAN 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadodiamid (gadodiamidum)	raztopina za injiciranje škala z 10 vialami z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	GE Healthcare AS, Nycovenen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Noveška	5363-I-984/12 do preklica V08GA03 383700016437 096733	
021597	OMNISCAN 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadodiamid (gadodiamidum)	raztopina za injiciranje škala z 10 vialami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	GE Healthcare AS, Nycovenen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Noveška	5363-I-982/12 do preklica V08GA03 383700016390 096717	
021598	Ondansetron Accord 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škala z 10 ampulami (2 ml) z raztopino	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novi dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex , Velika Britanija Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-2384/11 22.12.2016 A04AA01 3837000126228 134473	
021599	Ondansetron Accord 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škala s 5 ampulami (4 ml) z raztopino	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novi dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex , Velika Britanija Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-2385/11 22.12.2016 A04AA01 3837000126235 134481	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021600	Ondansetron Accord 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalla z 10 ampulami (4 ml) z raztopino	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinne Road, North Harrow, Middlesex , Velika Britanija	5363-I-2386/11 22.12.2016 A04AA01	3837000128242 134490
021601	Ondansetron Accord 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalla s 5 ampulami (2 ml) z raztopino	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinne Road, North Harrow, Middlesex , Velika Britanija	5363-I-2383/11 22.12.2016 A04AA01	3837000128211 134465
021602	Ondansetron Claris 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalla s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Peckforton Pharmaceuticals Limited, Crewe, Cheshire, Velika Britanija / Siviza Europe BV, Almere, Nizozemska; UAB Norameda, Vilnius, Litva; Hand Prod sp. Z.o.o., Warszawa, Poljska; Pharmasolutions BV, Steeuwijk, Nizozemska; Lavipharm S.A., Peania, Attica , Grčija	5363-I-2407/11 4.3.2016 A04AA01	383700066456 123048
021603	Ondansetron Claris 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalla s 5 ampulami s 4 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Peckforton Pharmaceuticals Limited, Crewe, Cheshire, Velika Britanija / Siviza Europe BV, Almere, Nizozemska; UAB Norameda, Vilnius, Litva; Hand Prod sp. Z.o.o., Warszawa, Poljska; Pharmasolutions BV, Steeuwijk, Nizozemska; Lavipharm S.A., Peania, Attica , Grčija	5363-I-521/11 04.03.2011 A04AA01	383700066463 123056
021604	OPERIL 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina oksimetazolin (oxymetazolinum)	prišilo za nos, raztopina škalla z vsebnikom z 10 ml raztopine, z zaporko z mehanskim pršilnikom in nosnikom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremembu imena zdravila podaljšanje dovoljenja za promet	Claris Lifesciences UK Limited, Crewe Hall, Crewe, Velika Britanija	5363-I-522/11 04.03.2011 A04AA01	383700087833 020036
021605	OPERIL za otroke 0,25 mg/ml kapljice za nos, raztopina oksimetazolin (oxymetazolinum)	kapljice za nos, raztopina škalla z vsebnikom z 10 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremembu imena zdravila	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1168/10 09.06.2010 R01AA05	3837000087826 013056
021606	OPERIL za otroke 0,25 mg/ml pršilo za nos, raztopina oksimetazolin (oxymetazolinum)	prišilo za nos, raztopina škalla z vsebnikom z 10 ml raztopine, z zaporko z mehanskim pršilnikom in nosnikom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremembu imena zdravila podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2361/11 do preklica R01AA05	3837000087844 055001

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime Pakiranje	Farmacevtska oblika Vrsta odločbe	Način/režim izdajanja recept.	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejati Datum prenemanja veljavnosti	Datum veljavnosti A/TC	Črna koda Delovna šifra
021607	Orgometril 5 mg tablette limestenol (lynestenolum)	tableta škala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na N.V. Organon, Kloosterstraat 6, AB Oss , Nizozemska	N.V. Organon, Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss, Nizozemska	5363-I-2027/11 do preklica G03DC03 3837000801650 072289		
021608	ORMIDOL 100 mg filmsko obložene tablete atenolol (atenololum)	filmsko obložena tableta škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na Belupo d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana , Slovenija	Belupo, d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-164/12 do preklica C07AB03 383700076820 060534		
021609	ORMIDOL 100 mg filmsko obložene tablete atenolol (atenololum)	filmsko obložena tableta škala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na Belupo d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana , Slovenija	Belupo, d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-163/12 do preklica C07AB03 383700076813 060559		
021610	ORMIDOL 50 mg filmsko obložene tablete atenolol (atenololum)	filmsko obložena tableta škala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na Belupo d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana , Slovenija	Belupo, d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-162/12 do preklica D01AC08 383700086713 090034		
021611	Oronazol 20 mg/g krema ketokonazol (Ketoconazolum)	krema škala s tubo s 30 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	KRKA, Ivanna zdravil d.d., Šmaješka cesta 6, Novo mesto , Slovenia	5363-I-1704/11 do preklica 383700086742 000922		
021612	Oropram 10 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na Acavis Ltd,Zetun, Malta; Dragenopharm Apotheker Püschi GmbH, Titmoning, Nenčija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bulgaria	MEDA Manufacturing GmbH Köln, Nemčija; Acavis Ltd,Zetun, Malta; Dragenopharm Apotheker Püschi GmbH, Titmoning, Nenčija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bulgaria	5363-I-1854/11 14.8.2014 N06AB04 383700043020 077712		
021613	Oropram 20 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkunvegi 76-78, 220 Hafnarfjöldur, Islandia	5363-I-188/10 19.01.2010 MEDA Manufacturing GmbH Köln, Nemčija; Acavis Ltd,Zetun, Malta; Dragenopharm Apotheker Püschi GmbH, Titmoning, Nenčija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bulgaria	5363-I-1865/11 14.8.2014 N06AB04 383700043037 077720	
021614	Oropram 30 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkunvegi 76-78, 220 Hafnarfjöldur, Islandia	5363-I-186/11 14.8.2014 N06AB04 383700043044 077755		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejeti Datum prenemanja vejavnosti	Datum veljavnosti
					Črna koda Delovna šifra	Št.odločbe ATC
021615	Opram 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tabletta škalla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v dovoljenja za promet- dodatni izdelovalec	MEDA Manufacturing GmbH, Köln, Nemčija; Actavis Itd Zefun, Malta; Dragenopharm Apotheker Pisch GmbH, Tittmoning, Nemčija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bulgaria	5363-1-191/10 19.01.2010	5363-1-1857/11 14.8.2014 NO64B04 383700043051 077780
021616	Opram 60 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tabletta škalla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v dovoljenja za promet- dodatni izdelovalec	MEDA Manufacturing GmbH, Köln, Nemčija; Actavis Itd Zefun, Malta; Dragenopharm Apotheker Pisch GmbH, Tittmoning, Nemčija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bulgaria	5363-1-192/10 19.01.2010	5363-1-1858/11 14.8.2014 NO64B04 383700043058
021617	Orano! 20 mg trde kapsule omeprazol (omeprazolum)	kapsula,trda škalla s 7 kapsulami (1 x 7 kapsuli v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkunegi 76-78, 220 Hafnarfjöldur, Islandia	5363-1-176/11 383700084108 006459	5363-1-1859/11 do preklica A02BC01 383700084115 007848
021618	Orano! 20 mg trde kapsule omeprazol (omeprazolum)	kapsula,trda škalla s 14 kapsulami (2 x 7 kapsuli v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Ljubljana, 57, Ljubljana, Slovenija	5363-1-176/11 383700084108 006459	5363-1-176/11 do preklica A02BC01 383700084115 007848
021619	Orano! 20 mg trde kapsule omeprazol (omeprazolum)	kapsula,trda škalla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsuli v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Ljubljana, 57, Ljubljana, Slovenija	5363-1-176/11 383700084108 006459	5363-1-176/11 do preklica A02BC01 383700084115 007848
021620	ORTHO-GYNEST D 3,5 mg vaginalne globule estriol (estriolum)	vaginalna globula škalla s 6 globulami v dvojnjem traku	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beersel , Belgia	5363-1-322/12 383700080148	5363-1-322/12 do preklica G03CA04 383700080148
021621	Osagrard 150 mg filmsko obložene tablete ibandronška kislina (acidum ibandronicum)	filmsko obložena tabletta škalla s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novodovoljenje za promet	Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-1-615/12 29.3.2017 M05BA06 383700026778 140139	5363-1-615/12 do preklica G03CA04 383700080148

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021622	Osegrand 3 mg/3 ml rastopina za injekcije isandronika kislina (acidum ibandronicum)	rastopina za injekcije škalla z 1 ampulo s 3 ml rastopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolni Měcholupy, Česka Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-i-6/6/12 29.3.2017 M05BA06 3837000126785 140142	
021623	Oxis Turbulhaler 4,5 mikrogram/odmerek pršek za inhaliranje fomoterol (formoterolum)	pršek za inhaliranje škalla z 1 plastičnim inhalatorjem s praškom za inhaliranje za 60 odmerkov	novo dovoljenje za promet	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na AstraZeneca AB, Kvantbergagatan 12, S-151 05 Södermalm, Švedska in AstraZeneca AB UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-i-1982/10 30.09.2010 3837000088922 098361	5363-i-186/11 15.5.2012 R03AC13
021624	Oxis Turbulhaler 9 mikrogram/odmerek pršek za inhaliranje fomoterol (formoterolum)	pršek za inhaliranje škalla z 1 plastičnim inhalatorjem s praškom za inhaliranje za 60 odmerkov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Kvantbergagatan 12, S-151 05 Södermalm, Švedska in AstraZeneca AB UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-i-1983/10 30.09.2010 3837000088915 098388	5363-i-186/2/11 15.5.2012 R03AC13
021625	OxyContin 10 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škalla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Bard Pharmaceuticals Ltd. VB; Mundipharma GmbH/Lahn, Nemčija; Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj , Avstrija	5363-i-204/4/11 do preklica N02AA05 3837000094411 03463	
021626	OxyContin 10 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škalla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v preisnem omotu)	podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Medis d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-i-204/2/11 do preklica N02AA05 3837000087604 067016	
021627	OxyContin 10 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škalla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Bard Pharmaceuticals Ltd. VB; Mundipharma GmbH/Lahn, Nemčija; Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj , Avstrija	5363-i-204/4/11 do preklica N02AA05 3837000094404 036455	
021628	OxyContin 20 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škalla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v preisnem omotu)	podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Medis d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-i-204/2/11 do preklica N02AA05 3837000087628 067288	
021629	OxyContin 20 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škalla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Bard Pharmaceuticals Ltd. VB; Mundipharma GmbH/Lahn, Nemčija; Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj , Avstrija	5363-i-204/6/11 do preklica N02AA05 3837000094428 036477	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštnsko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- janja veljavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021630	OxyContin 20 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB; Mundipharma GmbH Linburg/Lahn, Nemčija; Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj, Avstrija	5363-I-2047/11 do preklica N02AA05 383700094435 036501	
021631	OxyContin 40 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	Medis d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2050/11 do preklica N02AA05 383700094459 036579	
021632	OxyContin 40 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB; Mundipharma GmbH Linburg/Lahn, Nemčija; Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj, Avstrija	5363-I-2048/11 do preklica N02AA05 383700087762 067067	
021633	OxyContin 40 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	Medis d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2049/11 do preklica N02AA05 383700094442 036528	
021634	OxyContin 80 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB; Mundipharma GmbH Linburg/Lahn, Nemčija; Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj, Avstrija	5363-I-2051/11 do preklica N02AA05 383700087666 067326	
021635	OxyContin 80 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imena zdravila	Medis d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2052/11 do preklica N02AA05 383700094466 036587	
021636	Ozolan 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škala s 300 tabletami (30 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB; Mundipharma GmbH Linburg/Lahn, Nemčija; Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj, Avstrija	5363-I-2053/11 do preklica N02AA05 383700094473 036625	
021637	Ozolan 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)		podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imen zdravila	Medis d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-127/09 07.01.2009 Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, Limassol, Ciper Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, P.O. Box 517076, Limassol, Ciper	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime Pakiranje	Farmacevtska oblika	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta veljati Datum prenahanja veljavnosti	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021638	Ozolan 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmско облоžена tabletka škalita z 20 tabletami (2 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specilista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. spremenba imenika dovoljenja za promet	Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, P.O. Box 51706, Limassol, Ciper	5363-I-41/09 07.01.2009 L02BG03 3837000119152 052922	5363-I-21/58/11 7.1.2014 L02BG03 3837000119169 052930
021639	Ozolan 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmско облоžena tabletka škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specilista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. spremenba imenika dovoljenja za promet	Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, P.O. Box 51706, Limassol, Ciper	5363-I-42/09 07.01.2009 L02BG03 3837000119169 052930	5363-I-21/59/11 7.1.2014 L02BG03 3837000119169 052930
021640	Ozolan 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmско облоžena tabletka škalita s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specilista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. spremenba imenika dovoljenja za promet	Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, P.O. Box 51706, Limassol, Ciper	5363-I-43/09 07.01.2009 L02BG03 3837000119176 052949	5363-I-21/60/11 7.1.2014 L02BG03 3837000119183 052949
021641	Ozolan 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmско облоžena tabletka škalita s 50 tabletami (5 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specilista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. spremenba imenika dovoljenja za promet	Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, P.O. Box 51706, Limassol, Ciper	5363-I-44/09 07.01.2009 L02BG03 3837000119183 052951	5363-I-21/61/11 7.1.2014 L02BG03 3837000119190 052950
021642	Ozolan 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmско облоžena tabletka škalita s 84 tabletami (6 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specilista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. spremenba imenika dovoljenja za promet	Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, P.O. Box 51706, Limassol, Ciper	5363-I-45/09 07.01.2009 L02BG03 3837000119190 052950	5363-I-21/62/11 7.1.2014 L02BG03 3837000119206 053040
021643	Ozolan 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmско облоžena tabletka škalita z 98 tabletami (7 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specilista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. spremenba imenika dovoljenja za promet	Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, P.O. Box 51706, Limassol, Ciper	5363-I-46/09 07.01.2009 L02BG03 3837000119206 053040	5363-I-21/63/11 7.1.2014 L02BG03 3837000119213 053139
021644	Pakitaksel Accord 6 mg/ ml koncentrat za raztopino za infundiranje paktiksel (paclitaxelum)	filmско obložena tabletka škalita s 100 tabletami (10 x 10 tablet v preisnem omolu)	Koncentrat za raztopino za infundiranje škalita z 1 vialo s 5 ml koncentrata novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex , Velika Britanija	5363-I-47/09 07.01.2009 L02BG03 3837000119213 053139	5363-I-21/64/11 7.1.2014 L02BG03 3837000119213 053139
021645	Pakitaksel Accord 6 mg/ ml koncentrat za raztopino za infundiranje paktiksel (paclitaxelum)			Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex , Velika Britanija		5363-I-78/12 17.4.2017 L01CD01 383700012775 141287

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021646	Pakitaksel Accord 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje pakitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novi dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex , Velika Britanija	5363-I-789/12 17.4.2017 L01CD01 3837000127782 141290	
021647	Pakitaksel Accord 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje pakitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novi dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex , Velika Britanija	5363-I-790/12 17.4.2017 L01CD01 3837000127799 141302	
021648	Pakitaksel Lek 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje pakitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. spremenba imenika dovoljenja za promet in spremembu imena	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenia; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Ebewe Pharma Ges.m.b.H., Unterach , Avstrija	5363-I-126/6/12 10.9.2015 L01CD01 383700057461 111260	
021649	Pakitaksel Lek 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje pakitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. spremenba imenika dovoljenja za promet in spremembu imena	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-180/9/11 27.09.2011	5363-I-126/7/12 10.9.2015 L01CD01 383700057478 111252
021650	Pakitaksel Schlichtiger 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje pakitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. spremenba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenia; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Ebewe Pharma Ges.m.b.H., Unterach , Avstrija	5363-I-184/0/10 10.09.2010	5363-I-126/7/12 10.9.2015 L01CD01 383700057461 111260
021651	Pakitaksel Schlichtiger 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje pakitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. spremenba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Dr. Schlichtiger GmbH , München, Nemčija	5363-I-184/1/10 10.09.2010	5363-I-180/9/11 10.9.2015 L01CD01 383700057478 111252
021652	Pakitaksel STADA HEMOFARM 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje pakitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. spremenba imenika dovoljenja za promet in spremembu imena	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenia; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Ebewe Pharma Ges.m.b.H., Unterach , Avstrija	5363-I-184/1/10 10.09.2010	5363-I-181/0/11 10.9.2015 L01CD01 383700057478 111252
021653	Pakitaksel STADA HEMOFARM 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje pakitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. spremenba imenika dovoljenja za promet in spremembu imena	cell pharm GmbH, Hannover , Nemčija Ljubljana, Slovenija	5363-I-822/1/1 19.04.2011	5363-I-213/6/11 19.4.2016 L01CD01 383700067712 124516
				STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-823/1/1 19.04.2011	5363-I-213/7/11 19.4.2016 L01CD01 383700067729 124524

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021654	Pakitaksel STADA HEMOFARM 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje pakitaksel (paclitaxelum)	konzentrat za raztopino za infundiranje škala z 1 vialo s 25 ml koncentra	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	cell pharm GmbH, Hannover , Nemčija STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-1-824/11 19.04.2011	5363-1-2138/11 19.4.2016 L01CD01 383700067736 124532
021655	Pakitaksel STADA HEMOFARM 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje pakitaksel (paclitaxelum)	konzentrat za raztopino za infundiranje škala z 1 vialo s 50 ml koncentra	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	cell pharm GmbH, Hannover , Nemčija STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-1-825/11 19.04.2011	5363-1-2139/11 19.4.2016 L01CD01 383700067743 124540
021656	PALEXIA 100 mg filmsko obložene tablete tapentadol (tapentadolum)	filmско obložena tableta škala s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na spremembu imenika dovoljenja za promet in spremembu imena	cell pharm GmbH, Hannover , Nemčija STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-1-2689/10 10.12.2010	5363-1-2086/11 10.12.2015 N02AX06 3837000626021 117188
021657	PALEXIA 50 mg filmsko obložene tablete tapentadol (tapentadolum)	filmско obložena tableta škala s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-1-2687/10 10.12.2010	5363-1-2084/11 10.12.2015 N02AX06 383700062007 117196
021658	PALEXIA 75 mg filmsko obložene tablete tapentadol (tapentadolum)	filmско obložena tableta škala s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-1-2688/10 10.12.2010	5363-1-2085/11 10.12.2015 N02AX06 383700062014 117197
021659	PALEXIA SR 100 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na spremembu imenika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-1-2691/10 10.12.2010	5363-1-2689/11 10.12.2015 N02AX06 383700062045 117200
021660	PALEXIA SR 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-1-2692/10 10.12.2010	5363-1-2089/11 10.12.2015 N02AX06 383700062052 117206
021661	PALEXIA SR 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na spremembu imenika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-1-2693/10 10.12.2010	5363-1-2090/11 10.12.2015 N02AX06 383700062059 117234

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša veljati Datum prenehanja veljavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021662	PALEXIA SR 250 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škalna s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specilista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. spremenba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-L-2694/10 10.12.2010 383700062038 117242	5363-L-209/11 10.12.2015 N02AX06 383700062038
021663	PALEXIA SR 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škalna s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specilista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. spremenba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-L-2690/10 10.12.2010 383700062038 117269	5363-L-208/11 10.12.2015 N02AX06 383700062038
021664	Paluxon 20 mg filmsko obložene tablete paroksatin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Strykow, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Géringen , Nemčija LEK farmacevtska družba, dd., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-L-61/12 do preklica N06AB05 383700056594 110590	5363-L-61/12 do preklica N06AB05 383700056594 110590
021665	Paluxon 40 mg filmsko obložene tablete paroksatin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Strykow, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Géringen , Nemčija LEK farmacevtska družba, dd., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-L-62/12 do preklica N06AB05 383700056594 110590	5363-L-62/12 do preklica N06AB05 383700056594 110590
021666	Pamitor 30 mg koncentrat za raztopino za infundiranje pamidronška kislina (acidum pamidronicum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škalna z 1 polijetensko ampulo s 2 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj , Avstrija Chiesi Slovenia d.o.o. , Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-L-2020/09 11.12.2009 383700092202 064068	5363-L-476/12 do preklica M05BA03 383700092202 037907
021667	Pamitor 60 mg koncentrat za raztopino za infundiranje pamidronška kislina (acidum pamidronicum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škalna z 1 polijetensko ampulo s 4 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj , Avstrija Chiesi Slovenia d.o.o. , Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-L-2022/09 11.12.2009 383700099331 037907	5363-L-477/12 do preklica M05BA03 383700099331 037907
021668	Pamitor 90 mg koncentrat za raztopino za infundiranje pamidronška kislina (acidum pamidronicum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škalna z 1 polijetensko ampulo s 6 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj , Avstrija Chiesi Slovenia d.o.o. , Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-L-2024/09 11.12.2009 383700099331 037907	5363-L-478/12 do preklica M05BA03 383700099331 037907
021669	Panadol 500 mg filmsko obložene tablete paracetamol (paracetamolum)	filmsko obložena tableta škalna z 12 tabletami (1 x 12 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	GlaxoSmithKline Dungaravan Ltd. Irsko in S.C. Europharm S.A., Bruselj , Romunija GSK d.o.o. , Knezov štartdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-L-280/12 do preklica N02BE01 383700007558 093351	5363-L-280/12 do preklica N02BE01 383700007558 093351

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta večji Datum prenega- ja veljavnosti	Datum veljavnosti
021670	Panadol 500 mg filmsko obložene tablete paracetamol (paracetamolum)	filmsko obložena tabletka škala s 24 tabletlami (2 x 12 tablet v preisinem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	GSK d.o.o., Knežev štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-28/I/12 do preklica N02BE01	Črna koda ATC Delovna šifra
021671	Panadol Extra 500 mg/65 mg filmsko obložene tablete paracetamol (paracetamolum) kofein (coffeinum)	filmsko obložena tabletka škala s 24 tabletlami (2 x 12 tablet v preisinem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	GSK d.o.o., Knežev štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-364/I/12 do preklica N02BE51	383700078565 093378
021672	Panadol Extra 500 mg/65 mg filmsko obložene tablete paracetamol (paracetamolum) kofein (coffeinum)	filmsko obložena tabletka škala z 12 tabletlami (1 x 12 tablet v preisinem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	GSK d.o.o., Knežev štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-363/I/12 do preklica N02BE51	383700078541 093343
021673	Panadol Rapide 500 mg filmsko obložene tablete paracetamol (paracetamolum)	filmsko obložena tabletka škala z 20 tabletlami (2 x 10 tablet v preisinem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	GSK d.o.o., Knežev štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-223/I/11 do preklica N02BE01	383700087963 022888
021674	PANCEF 100 mg/5 ml pršek za peroralno suspenzijo cefixim (cefiximum)	filmsko obložena tabletka škala z 10 tabletlami (1 x 10 tablet v preisinem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	GSK d.o.o., Knežev štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-223/I/11 do preklica N02BE01	383700087956 022853
021675	PANCEF 400 mg filmsko obložene tablete cefixim (cefiximum)	pršek za peroralno suspenzijo škala s steklenico s 53 g prška za pripravo 100 ml suspenzije in merilno žlico	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imetnika	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-I-21/82/I/11 do preklica J01DD08	383700093957 076171
021676	PANCEF 400 mg filmsko obložene tablete cefixim (cefiximum)	filmsko obložena tabletka škala z 10 tabletlami (2 x 5 tablet v preisinem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in spremembu imetnika	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-21/81/I/11 do preklica J01DD08	383700044973 082440
021677	Pankreatin Krka trde kapsule multienzimski pripravki (lipaze, proteaze) (praeparata multienzimica (lipazae, protezae))	kapsula, trda škalla s 21 kapsulami (3 x 7 kapsul v preisinem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d. Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-49/I/12 do preklica A09AA02	383700106520 012050
021678	Pantoprazol Actavis 40 mg pršek za raztopino za injiciranje multienzimski pripravki (lipaze, proteaze) (praeparata multienzimica (lipazae, protezae))	pršek za raztopino za injiciranje škalla s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bohniščnah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Laboratorijs Alcalá Farma S.L., Madrid, Španija; Actavis Italy S.P.A., Nerviano, Italija; Valdepharm, Val de Reuil Cedex , Francija	5363-I-15/I/10 05.08.2010	Actavis Group PTC ehf, Reykjavíkunvegi 76-78, 220 Hafnarfjöldur, Islandija

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelašnisko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenehanja veljavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021679	Pantoprazol Actavis 40 mg pršek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	pršek za raztopino za injiciranje škalia z 10 vialami s prškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Laboratorios Alcalà Farma S.L., Madrid, Španija; Acavis Italy S.p.A., Nerviano, Italija; Valdepharm, Val de Reuil Cedex, Francija	5363-I-15/19/10 05.08.2010	5363-I-4/I/12 5.8.2015 A02BC02 383700055825 109606
021680	Pantoprazol Arrow 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tabletta škalia z 28 tabletlami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Actavis Group PTC d.o.o., Reykjavíkunegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-17/11/1 31.03.2011	5363-I-75/12/1 1.12.2015 A02BC02 383700061161 117277
021681	Pantoprazol Arrow 40 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tabletta škalia z 28 tabletlami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Jelfa, Jelenia Góra Polska; FARMA-APS Produktos Farmaceuticos, S.A., Almudora, Portugalska; Sofarfarmex-Indústria Química e Farmaceutica, SA, Cacém, Portugalska; Arrow Pharm (Malta) Ltd., Malta; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicofarma SA, Radom, Pojska	5363-I-718/11 31.03.2011	5363-I-75/12/2 1.12.2015 A02BC02 383700061178 117285
021682	Pantoprazol Krka 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tabletta škalia s 14 tabletlami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-718/11 31.03.2011	5363-I-75/12/2 1.12.2015 A02BC02 383700061178 117285
021683	Pantoprazol Krka 40 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tabletta škalia s 14 tabletlami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-26/12/1 10.1.2017	5363-I-75/12/2 1.12.2015 A02BC02 3837000128594 134848
021684	Paracetamol Kabi 10 mg/ml raztopina za infundiranje paracetamolo (paracetamolum)	raztopina za infundiranje škalia z 12 vialami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija	5363-I-27/12/1 10.1.2017	5363-I-17/26/11 13.12.2016 N02BE01 3837000128600 134856
021685	Paracetamol Kabi 10 mg/ml raztopina za infundiranje paracetamolo (paracetamolum)	raztopina za infundiranje škalia z 12 vialami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Homburg, Else Kröner Str. 1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija	5363-I-17/22/11 13.12.2016 N02BE01 3837000122800 134180	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelašnisko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenethanja vejavnosti	Datum veljavnosti	Št. odločbe ATC	Črna koda Delovna šifra
021686	Paracetamol Kabi 10 mg/ml raztopina za infudiranje paracetamol (paracetamolum)	raztopina za infudiranje škalla z 20 vialami s 100 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Nemčija in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija	5363-I-1727/11 13.12.2016 N02BE01 3837000122855 134228			
021687	Paracetamol Kabi 10 mg/ml raztopina za infudiranje paracetamol (paracetamolum)	raztopina za infudiranje škalla z 10 vialami s 100 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Honburg, Eise Kröner Str. 1, D-61346 Bad Honburg, Nemčija	5363-I-1725/11 13.12.2016 N02BE01 3837000122831 134201			
021688	Paracetamol Kabi 10 mg/ml raztopina za infudiranje paracetamol (paracetamolum)	raztopina za infudiranje škalla z 1 vialo s 50 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Nemčija in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija	5363-I-1720/11 13.12.2016 N02BE01 3837000122787 134155			
021689	Paracetamol Kabi 10 mg/ml raztopina za infudiranje paracetamol (paracetamolum)	raztopina za infudiranje škalla z 10 vialami s 50 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Honburg, Eise Kröner Str. 1, D-61346 Bad Honburg, Nemčija	5363-I-1722/11 13.12.2016 N02BE01 3837000122794 134163			
021690	Paracetamol Kabi 10 mg/ml raztopina za infudiranje paracetamol (paracetamolum)	raztopina za infudiranje škalla z 20 vialami s 50 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Nemčija in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija	5363-I-1723/11 13.12.2016 N02BE01 3837000122824 134171			
021691	Paracetamol Kabi 10 mg/ml raztopina za infudiranje paracetamol (paracetamolum)	raztopina za infudiranje škalla z 1 vialo s 100 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Honburg, Eise Kröner Str. 1, D-61346 Bad Honburg, Nemčija	5363-I-1724/11 13.12.2016 N02BE02 3837000122657 134198			
021692	Parikalcitol Fresenius 2 mikrogram/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolum)	raztopina za injiciranje škalla z 1 ampolo z 1 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Eise-Kröner-Strasse 1, Bad Honburg , Nemčija	5363-I-2812/2 12.12.2017 H0BX02 383700012664 134864			
021693	Parikalcitol Fresenius 2 mikrogram/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolum)	raztopina za injiciranje škalla z 1 vialo z 1 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Eise-Kröner-Str. 1, Bad Honburg v.d.H., Nemčija	5363-I-3012/2 12.12.2017 H0BX02 3837000126631 134880			

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenethanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021694	Parikalcitol Fresenius 2 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovošnje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Eise-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg , Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Eise-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-1-29/12 12.1.2017 H05BX02 3837000128624 134872	
021695	Parikalcitol Fresenius 2 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 vialami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovošnje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Eise-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg , Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Eise-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-1-31/12 12.1.2017 H05BX02 3837000128648 134899	
021696	Parikalcitol Fresenius 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolum)	raztopina za injiciranje škatla s 1 ampolo z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovošnje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Eise-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg , Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Eise-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-1-32/12 12.1.2017 H05BX02 3837000128655 134902	
021697	Parikalcitol Fresenius 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovošnje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Eise-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg , Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Eise-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-1-33/12 12.1.2017 H05BX02 3837000128662 134910	
021698	Parikalcitol Fresenius 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovošnje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Eise-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg , Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Eise-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-1-34/12 12.1.2017 H05BX02 3837000128666 134937	
021699	Parikalcitol Fresenius 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovošnje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Eise-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg , Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Eise-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-1-35/12 12.1.2017 H05BX02 3837000128679 134929	
021700	Parikalcitol Fresenius 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 vialami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovošnje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Eise-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg , Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Eise-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-1-36/12 12.1.2017 H05BX02 3837000128683 134945	
021701	Parikalcitol Fresenius 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 vialami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovošnje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Eise-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg , Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Eise-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-1-37/12 12.1.2017 H05BX02 3837000128709 134955	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalce/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021702	Parikalcitol Fresenius 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolum)	raztopina za injiciranje škalna z 1 vialo z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novi dovojitev za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Eise-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg , Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Eise-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-i-387/12 12.12.2017 H05BX02 38370001267/16 134961	
021703	Parikalcitol Fresenius 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolum)	raztopina za injiciranje škalna s 5 vialami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novi dovojitev za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Eise-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg , Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Eise-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-i-391/12 12.1.2017 H05BX02 38370001267/23 134970	
021704	Paroxetin Aurobindo 20 mg filmsko obložene tablete paroxetin (paroxetineum)	filmско obložena tableta škalna z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba izdelovalca	Milpham Limited, VB/APL Swift Services (Malta) Limited, Malta/Pfizer Service Company BVBA , Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruslip, Velika Britanija	5363-i-814/12 4.2.2015 N06AB05 3837000448896 097870	
021705	Paroxetin Aurobindo 20 mg filmsko obložene tablete paroxetin (paroxetineum)	filmско obložena tableta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba izdelovalca	Milpham Limited, VB/APL Swift Services (Malta) Limited, Malta/Pfizer Service Company BVBA , Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruslip, Velika Britanija	5363-i-142/10 4.2.2015 N06AB05 3837000448902 097888	
021706	Paroxetin Aurobindo 30 mg filmsko obložene tablete paroxetin (paroxetineum)	filmско obložena tableta škalna z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba izdelovalca	Milpham Limited, VB/APL Swift Services (Malta) Limited, Malta/Pfizer Service Company BVBA , Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruslip, Velika Britanija	5363-i-142/210 4.2.2015 N06AB05 3837000448919 097896	
021707	Paroxetin Aurobindo 30 mg filmsko obložene tablete paroxetin (paroxetineum)	filmско obložena tableta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba izdelovalca	Milpham Limited, VB/APL Swift Services (Malta) Limited, Malta/Pfizer Service Company BVBA , Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruslip, Velika Britanija	5363-i-142/310 4.2.2015 N06AB05 3837000448926 097900	
021708	PEDIAZEL suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi adsorbitano cevivo proti divici, tetanusu, oslovskemu kašiju - acelulano, otroški parazizi - konjugirano in hemofilius tipa b - diphtheria, tetani, pertussis sine cellulis ex elementis praeparatum, polymyxinu inaktivatum et haemophili stipe b conjugatum adsorbatum)	suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škalna z 10 napolnjениmi injekcijskimi brizgi z 0,5 ml suspenzije in 2 priloženima iglama v vsaki brizgi	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novi dovojitev za promet	Sanofi Pasteur SA, Lyon, Francija in Sanofi Aventis Zrt, Budimpešta , Mađarska Sanofi Pasteur SA, 2, avenue Pont Pasteur, Lyon, Francija	5363-i-1686/11 14.9.2016 J07CA06 3837000122565 129909	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta večjati Datum prenahanja večjavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti
021709	PEDIACEL suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi adsorbitano cepivo proti čavici, tetanusu, oslovskemu kašiju - acelularno, otroški parazizi - inaktivirano in hemofilius tipa b - konjugirano (Vaccinium diphtheriae, tetani, pertussis sine cellulis ex elementis præparatum, poliomyleitidis inactivatum et haemophilii stirpe b coniugatum adsorbatum)	suspensija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škala z 1 napolnjeno in jekšnjkovo hrinzo z 0,5 ml suspenzije in 2 priloženima iglama novo dovoljenje za promet	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recepi, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Sanofi Pasteur SA, Lyon, Francija in Sanofi Pasteur SA, 2, avenue Pont Pasteur, Lyon, Francija	5363-I-1685/11 14.9.2016 J07CA06 383700122558 128986	5363-I-336/42 9.2.2017 A07EC02	Črna koda Delovna šifra
021710	Pentasa 2 g zrnca s podaljšanim sproščanjem mesalazinum (mesalazinum)	zrnca s podaljšanim sproščanjem škala s 60 vrčicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novo dovoljenje za promet	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel , Nemčija Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija	5363-I-337/12 9.2.2017 A07EC02	383700131420 138608	
021711	Pentasa 2 g zrnca s podaljšanim sproščanjem mesalazinum (mesalazinum)	zrnca s podaljšanim sproščanjem škala s 120 vrčicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novo dovoljenje za promet	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel , Nemčija Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija	5363-I-337/12 9.2.2017 A07EC02	383700131437 138611	
021712	Perindopril Teva 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-509/12 do preklica C09AA04 383700117998 049115	5363-I-337/12 9.2.2017 A07EC02	
021713	Perindopril Teva 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka in Pharmacie B.V., Haarlem , Nizozemska	5363-I-510/12 do preklica C09AA04 383700118001 049123	5363-I-510/12 do preklica C09AA04 383700118018 049131	
021714	Perindopril Teva 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-511/12 do preklica C09AA04 383700118018 049131	5363-I-511/12 do preklica C09AA04 383700118018 049131	
021715	Perindopril/amlodipin Krka 4 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-637/12 26.3.2017 C09BB04 383700128839 140160	5363-I-637/12 26.3.2017 C09BB04 383700128839 140160	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenethanja vejavnosti	Datum veljavnosti A/TC Črna koda Delovna šifra
021716	Perindopril/amlodipin Krka 4 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-638/12 26.3.2017 C09BB04 383700128846 140173	
021717	Perindopril/amlodipin Krka 4 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-636/12 26.3.2017 C09BB04 383700128822 140156	
021718	Perindopril/amlodipin Krka 4 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-634/12 26.3.2017 C09BB04 383700128808 140190	
021719	Perindopril/amlodipin Krka 4 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-635/12 26.3.2017 C09BB04 383700128815 140202	
021720	Perindopril/amlodipin Krka 4 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla z 90 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-633/12 26.3.2017 C09BB04 383700128792 140187	
021721	Perindopril/amlodipin Krka 8 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-643/12 26.3.2017 C09BB04 383700128891 140220	
021722	Perindopril/amlodipin Krka 8 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-642/12 26.3.2017 C09BB04 383700128897 140233	
021723	Perindopril/amlodipin Krka 8 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-644/12 26.3.2017 C09BB04 383700128853 140247	
021724	Perindopril/amlodipin Krka 8 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-639/12 26.3.2017 C09BB04 383700128853 140247	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejetati Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti ATC Delovna šifra
021725	Perindopril/amlodipin Krka 8 mg/5 mg tablette perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovošnjek za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-64/01/12 26.3.2017 C09BB04 3837000128860 140264	
021726	Perindopril/amlodipin Krka 8 mg/5 mg tablette perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovošnjek za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-64/11/12 26.3.2017 C09BB04 3837000128877 140250	
021727	Perindopril/indapamid Mylan 5 mg/1,25 mg filmsko obložena tablet filmsko obložena tablet perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	filmško obložena tablet škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovošnjek za promet	McDemott Lab. Ltd. , Kitruje kot Gerard Lab. 35/36 Baldyke Industrial Estate, Grange Road, Dublin 13 , Irška Generics UK Ltd. , Station Close, Potters Bar, Hemfordshire, Velika Britanija	5363-I-229/9/11 13.12.2016 C09EA04 3837000125795 134236	
021728	Perluna 10 mg filmsko obožene tablete zolpidem (zolpidemum)	filmško obložena tablet škala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovošnjek za promet	ALKALOID-INT d.o.o. , Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o. , Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-57/6/12 12.3.2017 N05GF02 3837000131918 140281	
021729	Perluna 10 mg filmsko obožene tablete zolpidem (zolpidemum)	filmško obložena tablet škala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovošnjek za promet	ALKALOID-INT d.o.o. , Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o. , Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-57/5/12 12.3.2017 N05GF02 3837000131901 140278	
021730	Perluna 5 mg filmsko obožene tablete zolpidem (zolpidemum)	filmško obložena tablet škala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovošnjek za promet	ALKALOID-INT d.o.o. , Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o. , Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-57/3/12 12.3.2017 N05GF02 3837000131888 140295	
021731	Perluna 5 mg filmsko obožene tablete zolpidem (zolpidemum)	filmško obložena tablet škala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovošnjek za promet	ALKALOID-INT d.o.o. , Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o. , Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-57/4/12 12.3.2017 N05GF02 3837000131895 140307	
021732	Pioglitazon Lek 15 mg tablete pioglitazon (pioglitazonum)	tableta škala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovošnjek za promet	Lek d.d., Ljubljana, Slo. Lek S.A. Pot.; Salutus Pharma Barleben in Gertingen, Nem. in S.C. Sandoz , Romunija LEK farmacevtska družba d.o.d., Verovškovica 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-21/08/11 7.11.2016 A10BG03 3837000124545 132578	
021733	Pioglitazon Lek 30 mg tablete pioglitazon (pioglitazonum)	tableta škala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovošnjek za promet	Lek d.d., Ljubljana, Slo. Lek S.A. Pot.; Salutus Pharma Barleben in Gertingen, Nem. in S.C. Sandoz , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškovica 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-21/09/11 7.11.2016 A10BG03 3837000124552 132586	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejati Datum prenemanja vejavnosti	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021734	Pioglitazon Lek 45 mg tablette pioglitazon (pioglitazonum)	tabletta škala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem ombru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovozljene za promet	Lek d.d., Ljubljana, Slo.; Lek S.A., Pol.; Sautas Pharma Barleben in Gehringen, Nem. in S.C. Sandoz , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-L-121/01/11 7.11.2016 A10BG03 3837000124569 132594	
021735	Piperacillintazobaktam Actavis 2 g/0,25 g pršek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacillinum), tazobaktam (tazobactamum)	pršek za raztopino za infundiranje škala z 1 vialo s prškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Milpham Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbuġa , Malta	5363-L-2805/10 21.12.2010	5363-L-1283/12 9.8.2015 J01CR05 3837000056235
021736	Piperacillintazobaktam Actavis 2 g/0,25 g pršek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacillinum), tazobaktam (tazobactamum)	pršek za raztopino za infundiranje škala z 12 vialami s prškom	spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkunvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	3837000056242 110620	
021737	Piperacillintazobaktam Actavis 4 g/0,5 g pršek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacillinum), tazobaktam (tazobactamum)	pršek za raztopino za infundiranje škala z 1 vialo s prškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Milpham Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbuġa , Malta	5363-L-2806/10 21.12.2010	5363-L-1284/12 9.8.2015 J01CR05 3837000056239
021738	Piperacillintazobaktam Actavis 4 g/0,5 g pršek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacillinum), tazobaktam (tazobactamum)	pršek za raztopino za infundiranje škala z 12 vialami s prškom	spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkunvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	3837000056242 110655	
021739	Piperacillintazobaktam Aurobindo 2 g/0,25 g pršek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	pršek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škala z 12 vialami s prškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Milpham Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbuġa , Malta	5363-L-2808/10 21.12.2010	5363-L-1285/12 9.8.2015 J01CR05 3837000056266
021740	Piperacillintazobaktam Aurobindo 2 g/0,25 g pršek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	pršek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škala z 1 vialo s prškom	spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkunvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	3837000056242 110639	
021741	Piperacillintazobaktam Aurobindo 4 g/0,5 g pršek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	pršek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škala z 12 vialami s prškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Milpham Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbuġa , Malta	5363-L-1133/10 07.06.2010	5363-L-1286/12 9.8.2015 J01CR05 3837000056266
021742	Piperacillintazobaktam Aurobindo 4 g/0,5 g pršek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	pršek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škala z 12 vialami s prškom	spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Aurobindo Pharma (Malta) Limited, 46/2, South street, Valletta VLT 11, Malta	3837000056242 107301	
	piperacilin (piperacillinum), tazobaktam (tazobactamum)				5363-L-1609/11 7.6.2015 J01CR05 3837000056266	
					5363-L-1610/11 7.6.2015 J01CR05 3837000056266	
					5363-L-1611/11 7.6.2015 J01CR05 3837000056266	
					5363-L-1612/11 7.6.2015 J01CR05 3837000056266	
					5363-L-1613/11 7.6.2015 J01CR05 3837000056266	
					5363-L-1614/11 7.6.2015 J01CR05 3837000056266	
					5363-L-1615/11 7.6.2015 J01CR05 3837000056266	
					5363-L-1616/11 7.6.2015 J01CR05 3837000056266	
					5363-L-1617/11 7.6.2015 J01CR05 3837000056266	
					5363-L-1618/11 7.6.2015 J01CR05 3837000056266	
					5363-L-1619/11 7.6.2015 J01CR05 3837000056266	
					5363-L-1620/11 7.6.2015 J01CR05 3837000056266	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nenaslikano ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenese veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe ATC Črna koda Delovna šifra
021743	Piperacilin/tazobaktam Mylan 2 g/0,25 g pršek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	pršek za raztopino za infundiranje škala z 1 vialo (50 ml) s prškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Laboratorio Pharmaceutico C.T.S.r.l., Sanremo, Italija; Mylan S.A.S., Saint Priest, Francija in MITIM S.r.l., Brescia , Italija	5363-1-502/10 23.03.2010	5363-1-702/12 23.3.2015 J01CR05
021744	Piperacilin/tazobaktam Mylan 4 g/0,5 g pršek za raztopino za injiciranje ali piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	pršek za raztopino za infundiranje škala z 1 vialo (50 ml) s prškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Mylan S.A.S., 117 Allée des Parcs, Saint Priest, Francija	5363-1-503/10 23.03.2010	5363-1-703/12 23.3.2015 J01CR05
021745	Piperacilin/tazobaktam Teva 2 g/0,25 g pršek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	pršek za raztopino za infundiranje škala z 1 vialo s prškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Mylan S.A.S., 117 Allée des Parcs, Saint Priest, Francija	5363-1-503/10 23.03.2010	383700049865 102571
021746	Piperacilin/tazobaktam Teva 2 g/0,25 g pršek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	pršek za raztopino za infundiranje škala z 10 vialami s prškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-1-2114/10 21.10.2010	5363-1-1823/11 21.10.2015 J01CR05
021747	Piperacilin/tazobaktam Teva 4 g/0,5 g pršek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	pršek za raztopino za infundiranje škala z 1 vialo s prškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-1-2115/10 21.10.2010	5363-1-1824/11 21.10.2015 J01CR05
021748	Piperacilin/tazobaktam Teva 4 g/0,5 g pršek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	pršek za raztopino za infundiranje škala z 10 vialami s prškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-1-2116/10 21.10.2010	5363-1-1825/11 21.10.2015 J01CR05
021749	PLIVAMED 500 mg/30 mg/60 mg šumečne tablete z okusom limone paracetamol (paracetamolum) pseudoelefedrin (pseudephedrinum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum) (vitaminum C))	šumečna tableta škala s plastičnim vsebnikom z 10 šumečimi tabletami	Izdaja zdravila je brez recepta v spremembu imena izdelovalca	Laboratory Reig Jofre S.A., C/Jarama s/n Pol. Ind., Toledo , Španija	5363-1-2117/10 21.10.2010	5363-1-1826/11 21.10.2015 J01CR05
021750	Pivit C 500 mg tablete	tableta škala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v preisnem omolu)	Izdaja zdravila je brez recepta v podaljšanje dovoljenja za promet	Teva Operations Poland Sp. z o.o., Mogiliska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmisku 35, Ljubljana , Slovenija	5363-1-1234/11 04.07.2011	5363-1-818/12 do preklica A11GA01 N02BE51 383700026562 05.13.14
	askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum) (vitaminum C))			Piva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmisku 35, Ljubljana, Slovenija		Piva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmisku 35, Ljubljana, Slovenija

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno neštansko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta večji Datum prenega- janja veljavnosti	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021751	Plivit D3 4000 i.e./ml peroralte kapilice, raztopina holekalciiferol (vitamin D3) (cholecalciferolum (vitaminum D3))	peroralne kapilice, raztopina škalica s steklenico s kapalko z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imena izdelovalca	Teva Operations Poland Sp. z o.o., Mogiška 80, Krakow , Poljska Pivla Ljubljana d.o.o., Pot k sejmisušu 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2828/10 03.12.2010	5363-I-2314/11 do preklica A11CC05 383700014556 067903
021752	PRAXITEN 15 mg tablette oksazapam (oxazepamum)	tabletta škalica s 30 tabletami (2 x 15 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmisušu 35, Slovenija; Teva Operations Poland Sp. z o.o... Krakow, Poljska in Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Co., Debrecen , Mađarska	5363-I-2874/10 08.12.2010	5363-I-821/12 do preklica N05BA04 383700014563 068373
021753	PRAZINE 100 mg obložene tablette promazin (promazinum)	obložena tabletta škalica s 50 tabletami (5 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmisušu 35, Ljubljana, Slovenija	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmisušu 35, Slovenija; Teva Operations Poland Sp. z o.o... Krakow, Poljska in Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Co., Debrecen , Mađarska	5363-I-947/12 do preklica N05AA03 383700014594 068551
021754	PRAZINE 25 mg obložene tablette promazin (promazinum)	obložena tabletta škalica s 50 tabletami (5 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmisušu 35, Ljubljana, Slovenija	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmisušu 35, Slovenija; Teva Operations Poland Sp. z o.o... Krakow, Poljska in Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Co., Debrecen , Mađarska	5363-I-946/12 do preklica N05AA03 383700014617 068586
021755	Prenessa 2 mg tablette perindopril (perindoprilum)	tabletta škalica s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Poljska Sp.z.o.o., Varsava , Poljska	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-105/12 do preklica C09AA04 3837000106565 012530
021756	Prenessa 2 mg tablette perindopril (perindoprilum)	tabletta škalica s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Poljska Sp.z.o.o., Varsava , Poljska	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-108/12 do preklica C09AA04 3837000106589 012670
021757	Prenessa 2 mg tablette perindopril (perindoprilum)	tabletta škalica s 30 tabletami (1 x 30 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Poljska Sp.z.o.o., Varsava , Poljska	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-103/12 do preklica C09AA04 383700096927 032522
021758	Prenessa 2 mg tablette perindopril (perindoprilum)	tabletta škalica s 30 tabletami (2 x 15 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Poljska Sp.z.o.o., Varsava , Poljska	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-104/12 do preklica C09AA04 383700106558 017990

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštnsko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021759	Prenessa 2 mg tablette perindopril (perindoprilum)	tableta škala s 60 tabletami (2 x 30 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polka Sp.z.o.o., Varsava , Poljska	5363-1-06/12 do preklica C09AA04 383700096934 032549		
021760	Prenessa 2 mg tablette perindopril (perindoprilum)	tableta škala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polka Sp.z.o.o., Varsava , Poljska	5363-1-11/12 do preklica C09AA04 3837000106602 012700		
021761	Prenessa 2 mg tablette perindopril (perindoprilum)	tableta škala z 90 tabletami (3 x 30 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polka Sp.z.o.o., Varsava , Poljska	5363-1-09/12 do preklica C09AA04 383700096941 032573		
021762	Prenessa 2 mg tablette perindopril (perindoprilum)	tableta škala z 90 tabletami (6 x 15 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polka Sp.z.o.o., Varsava , Poljska	5363-1-10/12 do preklica C09AA04 3837000106596 018066		
021763	Prenessa 2 mg tablette perindopril (perindoprilum)	tableta škala s 60 tabletami (4 x 15 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polka Sp.z.o.o., Varsava , Poljska	5363-1-07/12 do preklica C09AA04 3837000106572 018040		
021764	Prenessa 4 mg tablette perindopril (perindoprilum)	tableta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polka Sp.z.o.o., Varsava , Poljska	5363-1-17/12 do preklica C09AA04 3837000106640 018112		
021765	Prenessa 4 mg tablette perindopril (perindoprilum)	tableta škala z 90 tabletami (3 x 30 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polka Sp.z.o.o., Varsava , Poljska	5363-1-18/12 do preklica C09AA04 383700096972 032638		
021766	Prenessa 4 mg tablette perindopril (perindoprilum)	tableta škala z 90 tabletami (6 x 15 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polka Sp.z.o.o., Varsava , Poljska	5363-1-11/9/12 do preklica C09AA04 3837000106657 018228		
021767	Prenessa 4 mg tablette perindopril (perindoprilum)	tableta škala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polka Sp.z.o.o., Varsava , Poljska	5363-1-12/12 do preklica C09AA04 383700106664 018260		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta večji Datum prenahanja veljavnosti	Datum veljavnosti
					Črna koda Delovna šifra	
021768	Prenessa 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polka Sp.z.o.o., Varšava Poljska	5363-l-113/12 do preklica C09-AA04	3837000106619 018120
021769	Prenessa 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija Poljska	5363-l-112/12 do preklica C09-AA04	383700096956 032603
021770	Prenessa 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polka Sp.z.o.o., Varšava Poljska	5363-l-114/12 do preklica C09-AA04	3837000106626 018180
021771	Prenessa 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija Poljska	5363-l-115/12 do preklica C09-AA04	383700096955 032611
021772	Prenessa 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polka Sp.z.o.o., Varšava Poljska	5363-l-116/12 do preklica C09-AA04	3837000106633 018210
021773	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija Poljska	5363-l-125/12 do preklica C09-AA04	3837000102354 099788
021774	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka Polka Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven - Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija Poljska	5363-l-128/12 do preklica C09-AA04	3837000102352 099820
021775	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka Polka Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven - Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija Poljska	5363-l-123/12 do preklica C09-AA04	3837000102291 099774
021776	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla z 90 tabletami (3 x 30 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka Polka Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven - Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija Poljska	5363-l-127/12 do preklica C09-AA04	3837000102358 099817

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Datum veljavnosti A/TC Delovna šifra
021777	Prenessa 8 mg tablette perindopril (perindoprilum)	tableta škitala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka Polka Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-l-129/12 do preklica C09AA04 3837000102345 09896	
021778	Prenessa 8 mg tablette perindopril (perindoprilum)	tableta škitala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka Polka Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-l-122/12 do preklica C09AA04 3837000102284 09791	
021779	Prenessa 8 mg tablette perindopril (perindoprilum)	tableta škitala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka Polka Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-l-126/12 do preklica C09AA04 3837000102321 09760	
021780	Prenessa 8 mg tablette perindopril (perindoprilum)	tableta škitala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka Polka Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-l-121/12 do preklica C09AA04 3837000102277 09803	
021781	Prenessa 8 mg tablette perindopril (perindoprilum)	tableta škitala s 60 tabletami (2 x 30 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka Polka Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-l-124/12 do preklica C09AA04 3837000102307 09875	
021782	Prenewel 2 mg/0,625 mg tablette perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škitala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v preisnem omoru PVC/PVE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polka Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-l-801/12 do preklica C09BA04 3837000106230 010985	
021783	Prenewel 2 mg/0,625 mg tablette perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škitala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omoru PVC/PVE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polka Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-l-802/12 do preklica C09BA04 3837000106223 010987	
021784	Prenewel 2 mg/0,625 mg tablette perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škitala z 90 tabletami (3 x 30 tablet v preisnem omoru PVC/PVE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polka Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-l-803/12 do preklica C09BA04 3837000106228 011096	
021785	Prenewel 2 mg/0,625 mg tablette perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škitala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omoru PVC/PVE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polka Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-l-805/12 do preklica C09BA04 3837000106254 011070	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštnsko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenača veljati Datum prenemanja veljavnosti	Št. odločbe ATC Črna koda Delovna šifra
021786	Prenewel 2 mg/0,625 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škala z 90 tabletami (6 x 15 tablet v preisnem omoru PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polka Sp.z.o.o., Varsava Poljska	5363-l-804/12 do preklica C0BBA04 3837000/05261 011088	
021787	Prenewel 2 mg/0,625 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v preisnem omoru PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polka Sp.z.o.o., Varsava Poljska	5363-l-800/12 do preklica C0BBA04 3837000/05247 011002	
021788	Prenewel 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v preisnem omoru PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polka Sp.z.o.o., Varsava Poljska	5363-l-807/12 do preklica C0BBA04 3837000/05292 011177	
021789	Prenewel 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omoru PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polka Sp.z.o.o., Varsava Poljska	5363-l-808/12 do preklica C0BBA04 3837000/05285 011100	
021790	Prenewel 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škala z 90 tabletami (3 x 30 tablet v preisnem omoru PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polka Sp.z.o.o., Varsava Poljska	5363-l-809/12 do preklica C0BBA04 3837000/10339 011240	
021791	Prenewel 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v preisnem omoru PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polka Sp.z.o.o., Varsava Poljska	5363-l-806/12 do preklica C0BBA04 3837000/105308 011183	
021792	Prenewel 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škala z 90 tabletami (6 x 15 tablet v preisnem omoru PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polka Sp.z.o.o., Varsava Poljska	5363-l-810/12 do preklica C0BBA04 3837000/105322 011231	
021793	Prenewel 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omoru PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polka Sp.z.o.o., Varsava Poljska	5363-l-811/12 do preklica C0BBA04 3837000/105315 011207	
021794	Prenewel 8 mg/2,5 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omoru PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in KRKA Polka Sp.z.o.o., Poljska, TAD Pharma GmbH , Nemčija	5363-l-813/12 do preklica C0BBA04 3837000/55467 109630	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejati Datum prenemanja vejavnosti	Datum veljavnosti A/TC Črna koda Delovna šifra
021795	Prenewel 8 mg/2,5 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretiskem omotu PVC/PVC/FDC-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto KRKA Poljska Sp.z o.o., Poljska;TAD Pharma GmbH , Nemčija	5363-I-8/2/12 do preklica C09BA04 383700055450 109622	
021796	PRESTANCE 10 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škala s 3 vsebniki s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LesLab, Servier Ind.,Francija, Servier (Ireland) Industries Ltd, Irsko in Anpharm SA , Poljska	5363-I-1149/12 22.9.2013 C09BB04	
021797	PRESTANCE 10 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škala s 3 vsebniki s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Servier Pharma do o., Pot k sejimišču 33, Ljubljana, Slovenija	3837000133653 142109	
021798	PRESTANCE 5 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škala s 3 vsebniki s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LesLab, Servier Ind.,Francija, Servier (Ireland) Industries Ltd,Irsko in Anpharm SA , Poljska	5363-I-1148/12 22.9.2013 C09BB04	
021799	PRESTANCE 5 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škala s 3 vsebniki s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Servier Pharma do o., Pot k sejimišču 33, Ljubljana, Slovenija	3837000133639 142191	
021800	Previfect 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretiskem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememb v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek d.d. Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Lek S.A., Strykow, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Baribezen, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mureş, Romunija in Novartis Consumer Health N.V., Vilvoorde , Belgija	5363-I-14/6/12 22.9.2013 C09BB04	
021801	Previfect 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretiskem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememb v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-27/05/10 10.12.2010 383700062182 117307	
021802	Primovist 0,25 mmol/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brzgi (paramagnetska kontrastna sredstva) (media contrasta paramagnética)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brzgi škala z 1 napolnjeni injekcijsko brzgo z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememb v dovoljenju za promet-	Bayer Pharma AG, D-13342 Berlin , pri Bayer Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-8/2/12 10.12.2015 A02BC02 3837000062199 117315	
				LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		
				Bayer Pharma AG, D-13342 Berlin , pri Bayer Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-19/08/09 27.11.2009	
					3837000092929 076155	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021803	PRIORIX pršek in vreček za raztopino za injiciranje mešano cevivo proti ospicom, mumpsu in rdečkam z oslabjenimi virusi (mobilom, parotitis et rubeda vacinum combinarum virus attenuatus)	pršek in vreček za raztopino za injiciranje škalica z 10 napočinjenimi injekcijskimi brizganimi 0,5 ml vrečki, 20 injekcijskimi iglami in 10 vialami s pršilom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	GlaxoSmithKline Biologicals SA, Rue de l'Institut, Riversart , Belgija GSK d.o.o., Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-l-1102/09 13.08.2009	5363-l-2039/11 do preklica J07BDS2 383700087529 020192
021804	PROCULIN 0,3 mg/15 mg v 1 ml, kapilice za oko, raztopina nafazolin (naphazolineum) borova kislina (acidum boricum)	kapilice za oko, raztopina škalica s sterilenco z 10 ml raztopine in plastično kaplico	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremembalne dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlindrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-l-2601/10 03.12.2010	5363-l-1469/12 do preklica S01GA51 383700013610 031259
021805	Propoven 10 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje infundiranje propofol (propofol)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škalica z 1 vialo s 100 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlindrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-l-2404/11 383700098716 034886	5363-l-2403/11 do preklica N01AX10 383700098709 034878
021806	Propoven 10 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje infundiranje propofol (propofol)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škalica s 1 vialo s 50 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Austria	5363-l-2403/11 do preklica N01AX10 383700098693 034843	5363-l-2403/11 do preklica N01AX10 383700098685 125326
021807	Propoven 10 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje infundiranje propofol (propofol)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škalica s 5 ampulami z 20 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 90, Ljubljana, Slovenija	5363-l-2403/11 do preklica N01AX10 383700098693 034843	5363-l-2403/11 do preklica N01AX10 383700098685 125326
021808	Propoven 20 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje infundiranje propofol (propofol)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škalica z 1 vialo s 50 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Austria	5363-l-2403/11 do preklica N01AX10 383700098693 034843	5363-l-2403/11 do preklica N01AX10 383700098685 125326
021809	PROREKTAL 10 g/15 ml peroralna raztopina lakulozza, tekoča (lactulosum liquidum)	peroralna raztopina škalica s 40 vrečicami s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenia	5363-l-2317/11 12.12.2016 A06AD11 383700125931 134260	5363-l-2317/11 do preklica N01AX10 383700098723 034894

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejeti Datum prenemanja veljavnosti	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021811	PRORAKTAL 10 g/15 ml perorálna raztopina laktuloza, tekoča (lactulosum liquidum)	perorálna raztopina škala z 10 vrečkami s 15 ml razopine	Izdaja zdravila je brez recepta v Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija novi dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2315/11 12.12.2016 A06AD11 3837000125977 134244	
021812	PRORAKTAL 10 g/15 ml perorálna raztopina laktuloza, tekoča (lactulosum liquidum)	perorálna raztopina škala z 20 vrečkami s 15 ml razopine	Izdaja zdravila je brez recepta v Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija novi dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2316/11 12.12.2016 A06AD11 3837000125924 134252	
021813	PROREKTAL 3,3 g/5 ml perorálna raztopina laktuloza (lactulosum)	perorálna raztopina škala z 500 ml razopine	Izdaja zdravila je brez recepta v Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-584/12 do preklica A06AD11 3837000077757 00280	
021814	PROSTIDE 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisprnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na MERCK SHARP & DOHME B.V., recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Merk Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1408/09 22.09.2009 383700017182 097187	
021815	Protaminijev sulfat LEO Pharma 1400 anti-heparin i.e./ml raztopina za injiciranje in infundiranje protamin (protaminum)	raztopina za injiciranje in infundiranje škala s 50 ampulami s 5 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na Cenexi SAS, 52, Rue Marcel et Jacques Gauchet, Fontenay-Sous-Bois , Francija recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Cenexi SAS, 52, Rue Marcel et Jacques Gauchet, Fontenay-Sous-Bois , Francija LEO Pharma A/S, 55 Industriparken, Ballerup, Danska	5363-I-2310/10 05.11.2010 3837000106886 018848	
021816	Protaminijev sulfat LEO Pharma 1400 anti-heparin i.e./ml raztopina za injiciranje in infundiranje protamin (protaminum)	tableta steklenica jantarna barve z navojno zaporko iz aluminija, ki vsebuje 100 tablet	Predpisovanje in izdaja zdravila je na Cenexi SAS, 52, Rue Marcel et Jacques Gauchet, Fontenay-Sous-Bois , Francija recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Cenexi SAS, 52, Rue Marcel et Jacques Gauchet, Fontenay-Sous-Bois , Francija LEO Pharma A/S, 55 Industriparken, Ballerup, Danska	5363-I-1788/11 do preklica V03AB14 3837000106879 018830	
021817	PROVERA 100 mg tablete medroksiprogesteron (medroxyprogesteronum)	tableta steklenica jantarna barve z navojno zaporko iz aluminija, ki vsebuje 20 tablet	Predpisovanje in izdaja zdravila je na Pfizer Italia S.r.l., Marino Del Tronto, Ascoli recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Pfizer Italia S.r.l., Marino Del Tronto, Ascoli Piceno , Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-2309/10 05.11.2010 3837000040623 066848	
021818	PROVERA 500 mg tablete medroksiprogesteron (medroxyprogesteronum)	tableta steklenica jantarna barve z navojno zaporko iz aluminija, ki vsebuje 20 tablet	Predpisovanje in izdaja zdravila je na Pfizer Italia S.r.l., Marino Del Tronto, Ascoli recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Pfizer Italia S.r.l., Marino Del Tronto, Ascoli Piceno , Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-147/12 do preklica L02AB02 3837000040616 066702	
021819	Pulmicort Turbuhaler 100 mikrogramov/vdih pršek za inhaliranje budeoznid (budesonidum)	pršek za inhaliranje škala s plastičnim inhalatorjem s praškom za 200 vdihov	Predpisovanje in izdaja zdravila je na AstraZeneca AB, Kvanticbergsgatan 12, S-151 05 Södermalm, Švedska in AstraZeneca AB UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija dodatni izdelovalec	AstraZeneca AB, Kvanticbergsgatan 12, S-151 05 Södermalm, Švedska in AstraZeneca AB UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1238/11 21.07.2011 383700018988 007005	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenehanja vejavnosti	Datum veljavnosti A/TC	Črna koda Delovna šifra
021820	Pulmicort Turbuhaler 200 mikrogramov/vdih pršek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	pršek za inhaliranje škalica s plastičnim inhalatorjem s prškom za recept. 100 vdihov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	AstraZeneca AB, Krambergagatan 12, S-1515 Södermalm, Švedska in AstraZeneca AB UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija	5363-I-1239/11 21.07.2011	5363-I-385/12 do preklica R03BA02 383700018967 007056	
021821	Pulmicort Turbuhaler 400 mikrogramov/vdih pršek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	pršek za inhaliranje škalica s plastičnim inhalatorjem s prškom za recept. 100 vdihov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1240/11 21.07.2011	5363-I-386/12 do preklica R03BA02 383700018974 007188	
021822	Qaira filmsko obložene tablete estradiol/valerat (estradiol) valeras) dienogest (dienogestum)	filmko obložena tableta kartonast ovitek z 28 tabletami (2 temno rumeni tablet, 5 svetlo rdečih tablet, 17 svetlo rumenih tablet, 2 temno rdeči tablet in 2 beli tablet, ki ne vsebuje zdravilnih učinkovin)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imena izdelovalca	Bayer d.o.o., Bravničarska 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1865/08 12.11.2008	5363-I-385/12 12.11.2013 G03AB 383700117233 048640	
021823	Raasbioblock 25 mg filmsko obložene tablete eplerenon (eplerenonum)	filmko obložena tableta škalica s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Budimpešta, Mađarska in Laboratorios Licensa S.A., Azuqueca de Henares , Španija	5363-I-1728/11 20.9.2016 C03DA04 383700122862 129833		
021824	Raasbioblock 25 mg filmsko obložene tablete eplerenon (eplerenonum)	filmko obložena tableta škalica z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Budimpešta, Mađarska in Laboratorios Licensa S.A., Azuqueca de Henares , Španija	5363-I-1729/11 20.9.2016 C03DA04 383700122879 129841		
021825	Raasbioblock 50 mg filmsko obložene tablete eplerenon (eplerenonum)	filmko obložena tableta škalica z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Budimpešta, Mađarska in Laboratorios Licensa S.A., Azuqueca de Henares , Španija	5363-I-1731/11 20.9.2016 C03DA04 383700122883 129858		
021826	Raasbioblock 50 mg filmsko obložene tablete eplerenon (eplerenonum)	filmko obložena tableta škalica s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Budimpešta, Mađarska in Laboratorios Licensa S.A., Azuqueca de Henares , Španija	5363-I-1730/11 20.9.2016 C03DA04 383700122886 129850		
021827	Rabeprazol Chemo Iberica 10 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezistentna tableta škalica s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španija	5363-I-651/12 19.4.2017 A02BC04 383700126969 141316		
021828	Rabeprazol Chemo Iberica 10 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezistentna tableta škalica s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-652/12 19.4.2017 A02BC04 383700126969 141320		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejati Datum prenemanja vejavnosti	Št.odločbe ATC Črna koda Delovna šifra
021829	Rabeprazol Chemo Iberica 10 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazol)	gastrorezistentna tabletta škala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španja 98, Barcelona, Španija	5363-l-654/12 19.4.2017 A02BC04 383700126983 141347	
021830	Rabeprazol Chemo Iberica 10 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazol)	gastrorezistentna tabletta škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španja 98, Barcelona, Španija	5363-l-653/12 19.4.2017 A02BC04 383700126976 141333	
021831	Rabeprazol Chemo Iberica 10 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazol)	gastrorezistentna tabletta škala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španja 98, Barcelona, Španija	5363-l-655/12 19.4.2017 A02BC04 383700126990 141350	
021832	Rabeprazol Chemo Iberica 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazol)	gastrorezistentna tabletta škala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španja 98, Barcelona, Španija	5363-l-656/12 19.4.2017 A02BC04 383700127003 141364	
021833	Rabeprazol Chemo Iberica 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazol)	gastrorezistentna tabletta škala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španja 98, Barcelona, Španija	5363-l-657/12 19.4.2017 A02BC04 383700127010 141378	
021834	Rabeprazol Chemo Iberica 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazol)	gastrorezistentna tabletta škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španja 98, Barcelona, Španija	5363-l-658/12 19.4.2017 A02BC04 383700127027 141381	
021835	Rabeprazol Chemo Iberica 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazol)	gastrorezistentna tabletta škala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španja 98, Barcelona, Španija	5363-l-659/12 19.4.2017 A02BC04 383700127046 141393	
021836	Rabeprazol Chemo Iberica 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazol)	gastrorezistentna tabletta škala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španja 98, Barcelona, Španija	5363-l-660/12 19.4.2017 A02BC04 383700128413 141407	
021837	Ralic 10 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazol)	gastrorezistentna tabletta škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španja 98, Barcelona, Španija	5363-l-663/12 19.4.2017 A02BC04 383700128758 141438	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime Pakiranje	Farmacevtska oblika	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejeti Datum prenehanja vejavnosti	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021838	Ralic 10 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezistentna tabletta škala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSAS,A., Azuqueca de Henares , Španja 98, Barcelona, Španija	5363-l-664/12 19.4.2017 A02BC04	383700128765 141441
021839	Ralic 10 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezistentna tabletta škala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSAS,A., Azuqueca de Henares , Španja 98, Barcelona, Španija	5363-l-665/12 19.4.2017 A02BC04	383700128772 141455
021840	Ralic 10 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezistentna tabletta škala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSAS,A., Azuqueca de Henares , Španja 98, Barcelona, Španija	5363-l-661/12 19.4.2017 A02BC04	383700128734 141410
021841	Ralic 10 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezistentna tabletta škala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSAS,A., Azuqueca de Henares , Španja 98, Barcelona, Španija	5363-l-662/12 19.4.2017 A02BC04	383700128741 141424
021842	Ralic 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezistentna tabletta škala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSAS,A., Azuqueca de Henares , Španja 98, Barcelona, Španija	5363-l-663/12 19.4.2017 A02BC04	383700128789 141469
021843	Ralic 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezistentna tabletta škala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSAS,A., Azuqueca de Henares , Španja 98, Barcelona, Španija	5363-l-667/12 19.4.2017 A02BC04	383700128796 141472
021844	Ralic 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezistentna tabletta škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSAS,A., Azuqueca de Henares , Španja 98, Barcelona, Španija	5363-l-668/12 19.4.2017 A02BC04	383700128802 141486
021845	Ralic 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezistentna tabletta škala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSAS,A., Azuqueca de Henares , Španja 98, Barcelona, Španija	5363-l-669/12 19.4.2017 A02BC04	383700128819 141490
021846	Ralic 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezistentna tabletta škala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSAS,A., Azuqueca de Henares , Španja 98, Barcelona, Španija	5363-l-670/12 19.4.2017 A02BC04	383700128826 141501

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021847	RALOXA 60 mg filmsko obložene tablete raloksifen (raloxifenum)	filmsko obložena tabletta škatla s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu v sestavi zdravila	Synthor BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania S.L., San Boi de Llobregat , Španija	5363-L-1238/10 21.06.2010	5363-L-1694/11 21.6.2015 G03XC01 383700054514 107816
021848	RALOXA 60 mg filmsko obložene tablete raloksifen (raloxifenum)	filmsko obložena tabletta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu v sestavi zdravila	Synthor BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania S.L., San Boi de Llobregat , Španija	5363-L-1234/10 21.06.2010	5363-L-1690/11 21.6.2015 G03XC01 383700054477 107840
021849	RALOXA 60 mg filmsko obložene tablete raloksifen (raloxifenum)	filmsko obložena tabletta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu v sestavi zdravila	Synthor BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania S.L., San Boi de Llobregat , Španija	5363-L-1235/10 21.06.2010	5363-L-1691/11 21.6.2015 G03XC01 383700054484 107832
021850	RALOXA 60 mg filmsko obložene tablete raloksifen (raloxifenum)	filmsko obložena tabletta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu v sestavi zdravila	Synthor BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania S.L., San Boi de Llobregat , Španija	5363-L-1236/10 21.06.2010	5363-L-1692/11 21.6.2015 G03XC01 383700054491 107832
021851	Ramlife HCT 2,5 mg/12,5 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidrokrofotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu v sestavi zdravila	Synthor BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania S.L., San Boi de Llobregat , Španija	5363-L-1237/10 21.06.2010	5363-L-1693/11 21.6.2015 G03XC01 383700054507 107832
021852	Ramlife HCT 2,5 mg/12,5 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidrokrofotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf, Reykjavíkunegi Zejtun ZTN 08 , Malta	5363-L-1237/10 21.06.2010	5363-L-1693/12 21.6.2015 do preklica C09BA05 383700054507 107834
021853	Ramlife HCT 2,5 mg/12,5 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidrokrofotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkunegi 76-78, 220 Hafnarfjöldur, Islandija	5363-L-1237/10 21.06.2010	5363-L-1693/12 21.6.2015 do preklica C09BA05 383700054507 046230
021854	Ramlife HCT 5 mg/25 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidrokrofotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf, Reykjavíkunegi Zejtun ZTN 08 , Malta	5363-L-1237/10 21.06.2010	5363-L-1693/12 21.6.2015 do preklica C09BA05 383700054505 046236
021855	Ramlife HCT 5 mg/25 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidrokrofotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf, Reykjavíkunegi Zejtun ZTN 08 , Malta	5363-L-1237/10 21.06.2010	5363-L-1693/12 21.6.2015 do preklica C09BA05 383700054506 046232

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda ATC Delovna šifra
021856	Ramipril Aurobindo 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preispruemom omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, South Ruislip, VB; APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbuġia, Malta; Galenicum Health, S.L., Barcelona , Spanija Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-1-647/10 16.04.2010 383700050639 103500	5363-1-100/12 16.4.2015 C09AA05 383700050639
021857	Ramipril Aurobindo 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v preispruemom omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, South Ruislip, VB; APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbuġia, Malta; Galenicum Health, S.L., Barcelona , Spanija Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-1-648/10 16.04.2010 383700050646 103527	5363-1-101/12 16.4.2015 C09AA05 383700050646
021858	Ramipril Aurobindo 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preispruemom omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, South Ruislip, VB; APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbuġia, Malta; Galenicum Health, S.L., Barcelona , Spanija Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-1-646/10 16.04.2010 383700050622 103519	5363-1-99/12 16.4.2015 C09AA05
021859	Ramipril Aurobindo 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preispruemom omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, South Ruislip, VB; APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbuġia, Malta; Galenicum Health, S.L., Barcelona , Spanija Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-1-644/10 16.04.2010 383700050608 103535	5363-1-97/12 16.4.2015 C09AA05
021860	Ramipril Aurobindo 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v preispruemom omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, South Ruislip, VB; APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbuġia, Malta; Galenicum Health, S.L., Barcelona , Spanija Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-1-645/10 16.04.2010 383700050615 103551	5363-1-98/12 16.4.2015 C09AA05 383700050615
021861	Ramipril Aurobindo 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preispruemom omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, South Ruislip, VB; APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbuġia, Malta; Galenicum Health, S.L., Barcelona , Spanija Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-1-643/10 16.04.2010 383700050606 103560	5363-1-96/12 16.4.2015 C09AA05 383700050606
021862	Ramipril Krka 1,25 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preispruemom omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-1-57/12 20.3.2017 C09AA05 3837000127577 140310	5363-1-568/12 20.3.2017 C09AA05 3837000127577 140324
021863	Ramipril Krka 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preispruemom omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021864	Ramipril Krka 2,5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmartneška cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmartneška cesta 6, Novo mesto, Slovenija	nov dovošnje za promet	5363-i-569/12 20.3.2017 C09A05 3837000127584 140338	
021865	Ramipril Krka 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmartneška cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmartneška cesta 6, Novo mesto, Slovenija	nov dovošnje za promet	5363-i-570/12 20.3.2017 C09A05 3837000127591 140341	
021866	Rapiava 10 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje propofol (propofolum)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škala s 5 violami z 20 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. Z.o.o., Warszawa , Polska	nov dovošnje za promet	5363-i-1617/11 8.9.2016 N01AX10 3837000121995 129976	
021867	Rapiava 10 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje propofol (propofolum)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škala z 1 violo s 100 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na Peckforton Pharmaceuticals Limited, Crewe, Cheshire, Velika Britanija; Svizza Evropa BV, Almere, Nizozemska; UAB Norameda, Vilna, Liven; Silefarma S.A., Prior Vellio, Portugalska in Hand Prod sp. Z.o.o., Warszawa , Polska	nov dovošnje za promet	5363-i-1619/11 8.9.2016 N01AX10 3837000122015 129992	
021868	Rapiava 10 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje propofol (propofolum)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škala z 1 violo s 50 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na Peckforton Pharmaceuticals Limited, Crewe, Cheshire, Velika Britanija; Svizza Evropa BV, Almere, Nizozemska; UAB Norameda, Vilna, Liven; Silefarma S.A., Prior Vellio, Portugalska in Hand Prod sp. Z.o.o., Warszawa , Polska	nov dovošnje za promet	5363-i-1618/11 8.9.2016 N01AX10 3837000122008 129984	
021869	Rapiava 20 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje propofol (propofolum)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škala z 1 violo s 50 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na Peckforton Pharmaceuticals Limited, Crewe, Cheshire, Velika Britanija; Svizza Evropa BV, Almere, Nizozemska; UAB Norameda, Vilna, Liven; Silefarma S.A., Prior Vellio, Portugalska in Hand Prod sp. Z.o.o., Warszawa , Polska	nov dovošnje za promet	5363-i-1620/11 8.9.2016 N01AX10 3837000122022 130001	
021870	Rasetron 1 mg filmsko obložene tablete granišetron (granišertonum)	filmsko obložena tableta škala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preisnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. Izenoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bohistice in nadaljnjem zdravljenju.	nov dovošnje za promet	5363-i-333/12 do preklica A04AA02 383700051223 103756	podaljšanje dovoljenja za promet

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelačniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti	Črna koda Delovna šifra
021871	Rasetron 1 mg filmsko obložene tablete granisetron (granisetronum)	filmско obložena tableta škalita s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu, ob odstopu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavíkurvegur 78, Hafnarfjördur, Islandija in Actavis Ltd., Zéjtn ZTN 08 , Malta	5363-I-332/12 do preklica A04AA02 383700051216 103764			
021872	Rasetron 2 mg filmsko obložene tablete granisetron (granisetronum)	filmско облоžена tableta škalita s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu, ob odstopu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavíkurvegur 78, Hafnarfjördur, Islandija in Actavis Ltd., Zéjtn ZTN 08 , Malta	5363-I-334/12 do preklica A04AA02 383700051230 103768			
021873	Rasetron 2 mg filmsko obložene tablete granisetron (granisetronum)	filmско облоžena tableta škalita z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu, ob odstopu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavíkurvegur 78, Hafnarfjördur, Islandija in Actavis Ltd., Zéjtn ZTN 08 , Malta	5363-I-335/12 do preklica A04AA02 383700051247 103772			
021874	Rasoltan 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmско облоžena tableta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu, ob odstopu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavíkurvegur 76-78, Hafnarfjördur, Islandija in Genericon Pharma, Gradec, Avstrija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgrija	5363-I-1866/11 do preklica C09CA01 383700044638 085090			
021875	Rasoltan 12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmско облоžena tableta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu, ob odstopu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavíkurvegur 76-78, Hafnarfjördur, Islandija in Genericon Pharma, Gradec, Avstrija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgrija	5363-I-1863/11 do preklica C09CA01 383700044607 085103			
021876	Rasoltan 25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmско облоžena tableta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu, ob odstopu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavíkurvegur 76-78, Hafnarfjördur, Islandija in Genericon Pharma, Gradec, Avstrija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgrija	5363-I-1864/11 do preklica C09CA01 383700044614 085111			
021877	Rasoltan 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmско облоžena tableta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu, ob odstopu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Group hf., Reykjavíkurvegur 76-78, Hafnarfjördur, Islandija in Genericon Pharma, Gradec, Avstrija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgrija	5363-I-1865/11 do preklica C09CA01 383700044621 085120			

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti A/T/C Črna koda Delovna šifra
021878	REGLAN 1 mg/ml perorala raztopina metoklopramid (metoclopramidum)	peroralna raztopina škala s steklenico s 120 ml peroralne raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štrandova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija	5363-I-34/I/12 do preklica A03FA01 383700013658 072508	
021879	REGLAN 10 mg tablete metoklopramid (metoclopramidum)	tableta škala s 40 tabletami (4 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štrandova ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija	5363-I-34/I/12 do preklica A03FA01 383700013634 072575	
021880	Remifentanil Chiesi 1 mg präsek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanil (remifentanilum)	präsek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škala s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	IDT Biologika GmbH, Nemčija; Hameln Pharmaceuticals GmbH, Nemčija; Chiesi Farmaceuticals GmbH , Avstrija	5363-I-21/97/11 26.7.2015 N01AH06 383700055283 109649	
021881	Remifentanil Chiesi 2 mg präsek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanil (remifentanilum)	präsek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škala s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Chiesi Farmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-14/12/10 26.07.2010 N01AH06 383700055290 109657	
021882	Remifentanil Chiesi 5 mg präsek za koncentrat za raztopino za injiciranje/infundiranje remifentanil (remifentanilum)	präsek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škala s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Chiesi Farmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-14/13/10 26.07.2010 N01AH06 383700055306 109655	
021883	Remifentanil Hospira 1 mg präsek za koncentrat za raztopino za injiciranje/infundiranje remifentanil (remifentanilum)	präsek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škala s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija	5363-I-14/14/10 26.07.2010 N01AH06 383700055307 132071	
021884	Remifentanil Hospira 2 mg präsek za koncentrat za raztopino za injiciranje/infundiranje remifentanil (remifentanilum)	präsek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škala s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija	5363-I-1867/11 5.10.2016 N01AH06 3837000123753 132080	
021885	Remifentanil Hospira 5 mg präsek za koncentrat za raztopino za injiciranje/infundiranje remifentanil (remifentanilum)	präsek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škala s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija	5363-I-1868/11 5.10.2016 N01AH06 3837000123760 132088	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelašnisko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenehanja vejavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti
021886	REMINYL 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantamium)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen-Cilag S.p.a., Via C.Janssen, I-04010, Borgo San Michele , Italija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-594/12 do preklica N06DA04 383700103274 068284	5363-I-594/12 do preklica N06DA04 383700103281 068314	Črna koda Delovna šifra
021887	REMINYL 24 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantamium)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen-Cilag S.p.a., Via C.Janssen, I-04010, Borgo San Michele , Italija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-595/12 do preklica N06DA04 383700103281 068314	5363-I-595/12 do preklica N06DA04 383700103267 068357	Črna koda Delovna šifra
021888	REMINTYL 8 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantamium)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen-Cilag S.p.a., Via C.Janssen, I-04010, Borgo San Michele , Italija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-593/12 do preklica N06DA04 383700103303 068357	5363-I-593/12 do preklica N06AX11 383700113327 035360	Črna koda Delovna šifra
021889	Remirta 15 mg orodispersibilne tablete mirfazapin (mirfazepinum)	orodispersibilna tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf, Hafnarfj. Isl.;Actavis Ltd,Zejun ZTN 3000,Malta;Egis Phar.;PLC Keresztlér in Békéscsabá , Madžarska Actavis Group PTC eft., Reykjavíkunvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Íslandia	5363-I-219/12 do preklica N06AX11 383700113303 035360	5363-I-219/12 do preklica N06AX11 383700113327 035360	Črna koda Delovna šifra
021890	Remirta 30 mg orodispersibilne tablete mirfazapin (mirfazepinum)	orodispersibilna tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf, Hafnarfj. Isl.;Actavis Ltd,Zejun ZTN 3000,Malta;Egis Phar.;PLC Keresztlér in Békéscsabá , Madžarska Actavis Group PTC eft., Reykjavíkunvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Íslandia	5363-I-220/12 do preklica N06AX11 383700113327 035360	5363-I-220/12 do preklica N06AX11 383700113327 035360	Črna koda Delovna šifra
021891	Remirta 45 mg orodispersibilne tablete mirfazapin (mirfazepinum)	orodispersibilna tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf, Hafnarfj. Isl.;Actavis Ltd,Zejun ZTN 3000,Malta;Egis Phar.;PLC Keresztlér in Békéscsabá , Madžarska Actavis Group PTC eft., Reykjavíkunvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Íslandia	5363-I-221/12 do preklica N06AX11 383700113327 035360	5363-I-221/12 do preklica N06AX11 383700113327 035360	Črna koda Delovna šifra
021892	ReoPro 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje abciksimab (abciksimab)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škala z 1 vialo s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden , Nizozemska Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden , Nizozemska	5363-I-271/12 do preklica B01AC13 383700118193 049930	5363-I-271/12 do preklica B01AC13 3837001045277 090468	Črna koda Delovna šifra
021893	Repaglinid Arrow 0,5 mg tablete repaglinid (repaglinidum)	tableta škala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu izdelovalca	Arrow Pharm Limited,Malta; Selamine Ltd, T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irsko; Jutla Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicofarma S.A., Poljska in Arrow Generiques SAS, Lyon Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1,, 4000 Roskilde, Danska	5363-I-988/11 02.06.2011 383700044277 090468	5363-I-940/12 4.11.2014 A10BX02 383700044277 090468	Črna koda Delovna šifra

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda ATC Delovna šifra
021894	Repaglinid Arrow 1 mg tablette repaglinid (repaglinidum)	tableta škala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept. spremenba izdelovalca	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irsko; -Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicofarma S.A., Poljska in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1, 4000 Roskilde, Danska	5363-1-989/11 02.06.2011	5363-1-94/11/2 4.11.2014 A10BX02 3837000045284 090484
021895	Repaglinid Arrow 2 mg tablette repaglinid (repaglinidum)	tableta škala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept. spremenba izdelovalca	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irsko; -Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicofarma S.A., Poljska in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1, 4000 Roskilde, Danska	5363-1-990/11 02.06.2011	5363-1-94/2/12 4.11.2014 A10BX02 3837000045291 090514
021896	Repaglinid Belupo 0,5 mg tablette repaglinid (repaglinidum)	tableta škala z 90 tabletami (6 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-1-187/2/11 3.10.2016 A10BX02 3837000123777 132101	5363-1-187/2/11 3.10.2016 A10BX02 3837000123784 132110
021897	Repaglinid Belupo 1 mg tablette repaglinid (repaglinidum)	tableta škala z 90 tabletami (6 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-1-187/3/11 3.10.2016 A10BX02 3837000123791 132110	5363-1-187/3/11 3.10.2016 A10BX02 3837000123791 132128
021898	Repaglinid Belupo 2 mg tablette repaglinid (repaglinidum)	tableta škala z 90 tabletami (6 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-1-187/4/11 3.10.2016 A10BX02 3837000123791 132128	5363-1-187/4/11 3.10.2016 A10BX02 3837000123791 132128
021899	REPIROL SR 2 mg tablette s podaljšanim sproščanjem ropinirol (ropinirolium)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Pallini Attki, Grčija in Pharmathen Int. S.A., Rodopi , Grčija Pharma Swiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-1-639/12 26.3.2017 N04BC04 3837000132632 140355	5363-1-639/12 26.3.2017 N04BC04 3837000132632 140355
021900	REPIROL SR 4 mg tablette s podaljšanim sproščanjem ropinirol (ropinirolium)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Pallini Attki, Grčija in Pharmathen Int. S.A., Rodopi , Grčija Pharma Swiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-1-70/1/2 26.3.2017 N04BC04 3837000132656 140372	5363-1-70/1/2 26.3.2017 N04BC04 3837000132656 140372
021901	REPIROL SR 8 mg tablette s podaljšanim sproščanjem ropinirol (ropinirolium)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Pallini Attki, Grčija in Pharmathen Int. S.A., Rodopi , Grčija Pharma Swiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-1-70/1/2 26.3.2017 N04BC04 3837000132656 140372	5363-1-70/1/2 26.3.2017 N04BC04 3837000132656 140372

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaht vejeti Datum prenahanja veljavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021902	Revia 50 mg filmsko obložene tablete naltrexon (naltrexonum)	filmско obložena tabletta škalita z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odstopu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju. spremenba imetnika dovoljenja za promet	Bristol-Mers Squibb, S.r.l., Contada Fontana del Ceraso, Angni-Frosinone , Italija Chiesi Slovenia d.o.o., Trdnova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1785/09 11.11.2009	5363-I-327/12 9.7.2013 N07BB04 383700074048 022314
021903	Rhophylac 300 mikrogramov/2 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injeckjski humanini imunglobulin anti-D (Rh) (immunglobulinum humanum anti-D (Rh))	raztopina za injiciranje v napolnjeni injeckjski brinzi škalita z 1 injeckjsko brizgo z 2 ml raztopine in 1 injeckjsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	CSL Behring GmbH , Nemčija CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring Strasse 76, Marburg, Nemčija	5363-I-355/11 14.02.2011	5363-I-144/12 do preklica J06BB01 3837000110005 039748
021904	Rifater 50 mg/120 mg/300 mg obložene tablete izoniazid (isoniazidum) rifampicin (rifampicinum) pirazinamid (pyrazinamidum)	obložena tabletta škalita s 100 tabletami (5 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. ponovna registracija	Gruppo Lepetit S.p.A., Anagni, - Italija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-378/11 16.02.2011	5363-I-59/12 do preklica J04AM02 383700073034 002054
021905	RISEDORA 35 mg filmsko obložene tablete risedronika kislina (ácidum risedronicum)	filmско obložena tabletta škalita s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana , Slovenija Cimres Farmacija d.o.o., Einspielerjeva ulica 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-25/1/12 1.2.2017 M05BA07	3837000128727 135967
021906	RISEDORA 35 mg filmsko obložene tablete risedronika kislina (ácidum risedronicum)	filmско obložena tabletta škalita z 12 tabletami (1 x 12 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana , Slovenija Cimres Farmacija d.o.o., Einspielerjeva ulica 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-25/2/12 1.2.2017 M05BA07	3837000128727 135970
021907	RISEDORA 35 mg filmsko obložene tablete risedronika kislina (ácidum risedronicum)	filmско obložena tabletta škalita z 12 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremenba imetnika dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-252/12 01.02.2012	5363-I-125/0/12 1.2.2017 M05BA07
021908	Risedronon Alkaloid-INT 2 mg filmsko obložene tablete risedronika kislina (ácidum risedronicum)	filmско obložena tabletta škalita z 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremenba imetnika dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo d.o.o., Dvožakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-25/1/12 01.02.2012	5363-I-124/9/12 1.2.2017 M05BA07
021909	Risperidon Alkaloid-INT 2 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmско obložena tabletta škalita z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremenba imetnika dovoljenja za promet in spremembu imena	ALKALOID-INT d.o.o., Šlendrovna ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlendrovna ulica 4, Ljubljana-Črnivec, Slovenija	5363-I-1484/09 07.10.2009	5363-I-2204/11 24.7.2014 N05AX08 38370004368 078484

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta večjati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti
021910	Risperidon AlkaloID-INT 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tabletta škalna z 20 tabletami (2 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imetnika dovoljenja za promet in spremembu imena	ALKALOID-INT d.o.o., Šlendrovna ulica 4, Ljubljana-Črnivec , Slovenija	5363-I-1485/09 07.10.2009	5363-I-2205/11 24.7.2014	Črna koda Delovna šifra N05AX08
021911	Risperidon Arrow 1 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tabletta škalna s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irška; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje , Slovenija	5363-I-284/12 do preklica N05AX08 3837000120820 0785/14	5363-I-284/12 do preklica N05AX08 3837000120820 057169	Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija
021912	Risperidon Arrow 1 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tabletta škalna z 20 tabletami (2 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irška; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje , Slovenija	5363-I-283/12 do preklica N05AX08 3837000113730 043338	5363-I-283/12 do preklica N05AX08 3837000113747 043346	Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija
021913	Risperidon Arrow 2 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tabletta škalna z 20 tabletami (2 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irška; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje , Slovenija	5363-I-285/12 do preklica N05AX08 3837000113747 057215	5363-I-285/12 do preklica N05AX08 3837000113747 057215	Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija
021914	Risperidon Arrow 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tabletta škalna s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irška; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje , Slovenija	5363-I-286/12 do preklica N05AX08 3837000113754 043354	5363-I-286/12 do preklica N05AX08 3837000113754 043354	Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavosti
021916	Risperidon Arrow 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tabletta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irška; Juha Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje , Slovenija	Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-288/12 do preklica N05AX08 3837000120844 057240	Črna koda Delovna šifra
021917	Risperidon Arrow 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tabletta škala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irška; Juha Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje , Slovenija	Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-289/12 do preklica N05AX08 3837000113761 043362	057274
021918	Risperidon Arrow 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tabletta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irška; Juha Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje , Slovenija	Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-290/12 do preklica N05AX08 3837000120851 043362	057274
021919	Risperidon Mylan 1 mg/ml perorana raztopina risperidon (risperidonum)	perorana raztopina škala s steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Chanelle Medical, Irška; McDermott Lab, Ltd, Irška; Generics (UK) Ltd, VB in Merck Farma y Química S.L. , Španija	Actavis UK Ltd, Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-211/12 do preklica N05AX08 3837000049480 101800	3837000115994
021920	Rispons 1 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Hf., Häfrafjörður, Islandija; Actavis Ltd Zejun ZTN, Malta in Balkanpharma - Dunitta AD , Bolgarija	Actavis Group hf, Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Häfrafjörður, Islandija	5363-I-441/12 do preklica N05AX08 3837000115994 047856	3837000115994
021921	Rispons 2 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Hf., Häfrafjörður, Islandija; Actavis Ltd Zejun ZTN, Malta in Balkanpharma - Dunitta AD , Bolgarija	Actavis Group hf, Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Häfrafjörður, Islandija	5363-I-442/12 do preklica N05AX08 3837000116007 047864	3837000116014 047872
021922	Rispons 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Hf., Häfrafjörður, Islandija; Actavis Ltd Zejun ZTN, Malta in Balkanpharma - Dunitta AD , Bolgarija	Actavis Group hf, Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Häfrafjörður, Islandija	5363-I-443/12 do preklica N05AX08 3837000116021 047880	3837000116021 047880
021923	Rispons 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Hf., Häfrafjörður, Islandija; Actavis Ltd Zejun ZTN, Malta in Balkanpharma - Dunitta AD , Bolgarija	Actavis Group hf, Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Häfrafjörður, Islandija	5363-I-444/12 do preklica N05AX08 3837000116021 047880	3837000116021 047880

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- njavinosti	Datum veljavosti Črna koda Delovna šifra
021924	Roaccutane 10 mg mleke kapsule izotretinoin (isotretinoinum)	kapsula, mleka škala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept zdravnika speciliste ustreznega področja medicine ali od poblaščenega zdravnika. spremenba izdelovalca	Roche Pharma AG, Emil-Barell-Str.1, Grenzach-Wyhlen , Nemčija Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-1-998/09 30.07.2009	5363-1-21/4/12 do preklica D10BA01 383700078244 074993
021925	Roaccutane 20 mg mleke kapsule izotretinoin (isotretinoinum)	kapsula, mleka škala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept zdravnika speciliste ustreznega področja medicine ali od poblaščenega zdravnika. spremenba izdelovalca	Roche Pharma AG, Emil-Barell-Str.1, Grenzach-Wyhlen , Nemčija Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-1-999/09 30.07.2009	5363-1-21/4/12 do preklica D10BA01 383700078251 075027
021926	Roferon-A 3 mio i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi interferon alfa-2a, rekombinantni (interferon alfa-2a)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škala z 1 napolnjeni injekcijski brizgo z 0,5 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. spremenba izdelovalca	Roche Pharma AG, Emil-Barell-Str.1, Grenzach-Wyhlen , Nemčija Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-1-356/09 12.03.2009	5363-1-969/12 do preklica L03BA04 383700019032 007838
021927	Roferon-A 4,5 mio i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi interferon alfa-2a, rekombinantni (interferon alfa-2a)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škala z 1 napolnjeni injekcijski brizgo z 0,5 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. spremenba izdelovalca	Roche Pharma AG, Emil-Barell-Str.1, Grenzach-Wyhlen , Nemčija Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-1-359/09 12.03.2009	5363-1-97/0/12 do preklica L03BA04 383700019063 008400
021928	Roferon-A 6 mio i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi interferon alfa-2a, rekombinantni (interferon alfa-2a)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škala z 1 napolnjeni injekcijski brizgo z 0,5 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. spremenba izdelovalca	Roche Pharma AG, Emil-Barell-Str.1, Grenzach-Wyhlen , Nemčija Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-1-360/09 12.03.2009	5363-1-97/1/12 do preklica L03BA04 3837000079500 003166
021929	Rosuvastatin Actavis 10 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmско obložена tabletka škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC d.o.o., Reykjavíkunegur 76-78, 220 Hafnarfjördur, Islandija	5363-1-119/6/12 21.5.2017 C10AA07 383700033745 144040	
021930	Rosuvastatin Actavis 20 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmско obložena tabletka škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC d.o.o., Reykjavíkunegur 76-78, 220 Hafnarfjördur, Islandija	5363-1-119/6/12 21.5.2017 C10AA07 383700033745 144040	
021931	Rosuvastatin Actavis 40 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmско obložena tabletka škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC d.o.o., Reykjavíkunegur 76-78, 220 Hafnarfjördur, Islandija	5363-1-119/7/12 21.5.2017 C10AA07 3837000138752 144053	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime rosuvastatin (rosuvastatinum)	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenethanja vejavnosti	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
021932	Rosuvastatin Actavis 5 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škalita s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Actavis Ltd., B16 Bulevar Industrial Estate, Žejun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC d.d., Reykjavíkunegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1194/12 21.5.2017 C10AA07 383700133721 144067	
021933	Rosuvastatin Krka 10 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto - Slovenija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-226/11 13.12.2016 C10AA07 383700125566 134279	
021934	Rosuvastatin Krka 15 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto - Slovenija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-226/11 13.12.2016 C10AA07 383700125573 134287	
021935	Rosuvastatin Krka 20 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto - Slovenija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-226/11 13.12.2016 C10AA07 383700125580 134295	
021936	Rosuvastatin Krka 30 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škalita z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto - Slovenija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-226/11 13.12.2016 C10AA07 383700125597 134309	
021937	Rosuvastatin Krka 40 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škalita z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto - Slovenija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-226/11 13.12.2016 C10AA07 383700125603 134317	
021938	Rosuvastatin Krka 5 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto - Slovenija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmariješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-226/11 13.12.2016 C10AA07 383700125603 134325	
021939	Rosuvastatin Mylan 10 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	McDermott Laboratories Limited trading as Gerard Laboratories 35/56 Baldoyle Industrial Estate , Irkska Generic UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-797/12 11.4.2017 C10AA07 383700127676 141515	
021940	Rosuvastatin Mylan 20 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	McDermott Laboratories Limited trading as Gerard Laboratories 35/56 Baldoyle Industrial Estate , Irkska Generic UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-798/12 11.4.2017 C10AA07 383700127683 141529	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Datum veljavnosti A/TC Črna koda Delovna šifra
021941	Rosuvastatin Mylan 40 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmско obložena tabletta škalita z 28 tablettami (2 x 14 tablet v pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	McDemott Laboratories Limited trading as Gerard Laboratories 35/36 Barleygate Industrial Estate , Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-L-739/12 11.4.2017 C10AA07 3837000127690 141532	
021942	Rozamet 10 mg/g krema metronidazol (metronidazolum)	krema škalita s tubo s 25 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu naslova imenika dovoljenja za promet	Salus, Ljubljana, d.d., Litoštroška cesta 46 A, Ljubljana, Slovenija Salus, Ljubljana, d.d., Litoštroška cesta 46 A, Ljubljana, Slovenija	5363-L-1179/10 01.06.2010 5363-L-473/12 do preklica D06GX01 383700018264 005800	
021943	Salofalk 1000 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škalita z 20 svečkami (4 x 5 sveček v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija	5363-L-2309/11 14.12.2016 A07EC02 3837000125887 134376	
021944	Salofalk 1000 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škalita z 12 svečkami (2 x 6 sveček v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija	5363-L-2307/11 14.12.2016 A07EC02 3837000125842 134333	
021945	Salofalk 1000 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škalita s 15 svečkami (3 x 5 sveček v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija	5363-L-2308/11 14.12.2016 A07EC02 3837000125870 134368	
021946	Salofalk 1000 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škalita s 10 svečkami (2 x 5 sveček v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija	5363-L-2306/11 14.12.2016 A07EC02 3837000125863 134350	
021947	Salofalk 1000 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škalita s 60 svečkami (12 x 5 sveček v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija	5363-L-231/11 14.12.2016 A07EC02 3837000125894 134384	
021948	Salofalk 1000 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škalita s 30 svečkami (18 x 5 sveček v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija	5363-L-231/0/11 14.12.2016 A07EC02 3837000125559 134341	
021949	Salofalk 1000 mg svečke mesalazin (mesalazinum)				5363-L-231/11 14.12.2016 A07EC02 3837000125900 134392	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Št.odločbe ATC	Datum veljavnosti
021950	Sandimmune 50 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje ciklosporin (ciclosporinum)	konzentrat za raztopino za infundiranje škala z 10 ampulami z 1 ml koncentra	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija	5363-I-2409/11 do preklica L04AD01 3837000072341 003786		
021951	Sandimmune 50 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje ciklosporin (ciclosporinum)	konzentrat za raztopino za infundiranje škala z 10 ampulami s 5 ml koncentra	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija	5363-I-2410/11 do preklica L04AD01 3837000072358 003778		
021952	Sandimmune Neoral 100 mg mehke kapsule ciklosporin (ciclosporinum)	kapsula, mehka škala s 50 kapsulami (10 x 5 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija	5363-I-1995/11 do preklica L04AD01 3837000072389 073652		
021953	Sandimmune Neoral 100 mg/ml perorala raztopina ciklosporin (ciclosporinum)	perorala raztopina škala s steklenico s 50 ml raztopine in dvema briogama za odmerjanje	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija	5363-I-1996/11 do preklica L04AD01 3837000072396 073636		
021954	Sandimmune Neoral 25 mg mehke kapsule ciklosporin (ciclosporinum)	kapsula, mehka škala s 50 kapsulami (10 x 5 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija	5363-I-1993/11 do preklica L04AD01 3837000072365 073687		
021955	Sandostatin Neoral 50 mg mehke kapsule ciklosporin (ciclosporinum)	kapsula, mehka škala s 50 kapsulami (10 x 5 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija	5363-I-1994/11 do preklica L04AD01 3837000072372 073660		
021956	Sandostatin 0,05 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje oktreotide (octreotideum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škala s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija	5363-I-1950/11 do preklica H01CB02 3837000072402 053066		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaščiško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta večjati Datum prenega- ja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Črna koda Delovna šifra
021957	Sandostatin 0,1 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje oktreotid (octreotid)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalna s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odstupu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija	5363-l-195/3/11 do preklica H01CB02 3837000072419 059058		
021958	Sandostatin 0,5 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje oktreotid (octreotid)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalna s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odstupu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija	5363-l-195/3/11 do preklica H01CB02 3837000072426 094080		
021959	Sandostatin LAR 10 mg prašek in vekihel za suspenzijo za injiciranje oktreotid (octreotid)	prašek in vekihel za suspenzijo za injiciranje škalna z 1 vialo s praskom in 1 napoljenjo injekcijske brizgo z 2 ml vekihla, 1 injekcijsko iglo in 1 adapterjem za vialo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija	5363-l-137/12 do preklica H01CB02 3837000087543 010979		
021960	Sandostatin LAR 20 mg prašek in vekihel za suspenzijo za injiciranje oktreotid (octreotid)	prašek in vekihel za suspenzijo za injiciranje škalna z 1 vialo s praskom in 1 napoljenjo injekcijske brizgo z 2 ml vekihla, 1 injekcijsko iglo in 1 adapterjem za vialo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija	5363-l-138/12 do preklica H01CB02 3837000087550 011010		
021961	Sandostatin LAR 30 mg prašek in vekihel za suspenzijo za injiciranje oktreotid (octreotid)	prašek in vekihel za suspenzijo za injiciranje škalna z 1 vialo s praskom in 1 napoljenjo injekcijske brizgo z 2 ml vekihla, 1 injekcijsko iglo in 1 adapterjem za vialo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija	5363-l-139/12 do preklica H01CB02 3837000087567 011029		
021962	Sclefic 50 mg filmsko obložene tablette riluzo (riluzum)	filmsko obložena tabletta škalna z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega podoblaščenega zdravnika.	Actavis hf, Reykjavíkunregur 76-78, Iceland	5363-l-945/12 22.1.2015 N07XX02 3837000133479 141836		
021963	Septolite plus z okusom mentola 5 mg/1 mg pastile benzokain (benzocainum) cetylpiridinium (cetylpyridinium)	pastila škalna z 18 pastilami (2 x 9 pastil v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-l-160/12 do preklica R02AA06 3837000108491 026271		
021964	Septolite plus z okusom mentola 5 mg/1 mg pastile benzokain (benzocainum) cetylpiridinium (cetylpyridinium)	pastila škalna s 30 pastilami (3 x 10 pastil v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto , Slovenija	5363-l-161/12 do preklica R02AA06 3837000087048 019054		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša veljati Datum prenemanja veljavnosti	Št. odločbe ATC Delovna šifra
021965	SERETIDE 25 mikrogramov/50 mikrogramov/ypih inhalacijska suspenzija pod tlakom salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonium)	inhalačijska suspenzija pod tlakom škala s kovinskim vsebnikom (z odmernim ventilom in ustnikom) z inhalacijsko suspenzijo pod tlakom (120 odmerek)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	GSK Pharmaceuticals SA, Poljska in Gaxo W. Production, La Madeleine, Evreux, Francija	5363-I-168/12 do preklica R03AK06 383700087352 010863	
021966	SERETIDE 25 mikrogramov/125 mikrogramov/ypih inhalacijska suspenzija pod tlakom salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonium)	inhalačijska suspenzija pod tlakom škala s kovinskim vsebnikom (z odmernim ventilom in ustnikom) z inhalacijsko suspenzijo pod tlakom (120 odmerek)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	GSK Pharmaceuticals SA, Poljska in Gaxo W. Production, La Madeleine, Evreux, Francija	5363-I-170/12 do preklica R03AK06 383700087345 010898	
021967	SERETIDE 25 mikrogramov/250 mikrogramov/ypih inhalacijska suspenzija pod tlakom salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonium)	inhalačijska suspenzija pod tlakom škala s kovinskim vsebnikom (z odmernim ventilom in ustnikom) z inhalacijsko suspenzijo pod tlakom (120 odmerek)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	GSK Pharmaceuticals SA, Poljska in Gaxo W. Production, La Madeleine, Evreux, Francija	5363-I-169/12 do preklica R03AK06 383700087338 010901	
021968	Serevent 25 mikrogramov/ypih inhalacijska suspenzija pod tlakom salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonium)	inhalačijska suspenzija pod tlakom škala s tlachim vsebnikom z odmernim ventilom s suspenzijo (120 odmerek) in ustnikom	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	GSK d.o.o., Knežev štarendon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-184/011 do preklica R03AC12 383700099690 017493	
021969	Serevent 25 mikrogramov/ypih inhalacijska suspenzija pod tlakom salmeterol (salmeterolum)	inhalačijska suspenzija pod tlakom škala s tlachim vsebnikom z odmernim ventilom s suspenzijo (120 odmerek) in ustnikom	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	GSK Pharmaceuticals SA, Poznan, Pojska; Glaxo Wellcome Production, Evreux, Francija in Aspen Bad Oldesloe GmbH, Bad Oldesloe , Nemčija	5363-I-184/011 do preklica R03AC12 383700099690 017493	
021970	Sertralil Arrow 100 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralimum)	filmско obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	GSK d.o.o., Knežev štarendon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-184/011 do preklica R03AC12 383700099690 017493	
021971	Sertralil Arrow 50 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralimum)	filmско obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-169/8/11 do preklica N06AB06 3837000111453 042781	
021972	Sertralil Krka 100 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralimum)	filmско obložena tableta škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-169/7/11 do preklica N06AB06 3837000111446 042790	
				KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-I-2395/11 do preklica N06AB06 383700126532 134783	
				KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenemanja veljavnosti	Datum veljavnosti A/T/C Črna koda Delovna šifra
021973	Sertralín Krka 50 mg filmsko obložene tablete sertralín (sertalínum)	filmsko obložena tabletta škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na KPKA, tovarna zdravil, d.d., Šmartnejska cesta 6, Novo mesto , Slovenija novi dovoljenje za promet	KPKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto , Šmartnejska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-l-2394/11 do preklica N06AB06 383700126525 134775	
021974	Sertralín Mylan 100 mg filmsko obložene tablete sertralín (sertalínum)	filmsko obložena tabletta škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na Generics (UK) Ltd., Velika Britanija; McDemott Laborat, Dublin, Irsk; Merck Farma y Química S.L., Barcelona , Španija podaljšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-l-170/11 do preklica N06AB06 383700094961 025542	
021975	Sertralín Mylan 50 mg filmsko obložene tablete sertralín (sertalínum)	filmsko obložena tabletta škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na Generics (UK) Ltd., Velika Britanija; McDemott Laborat, Dublin, Irsk; Merck Farma y Química S.L., Barcelona , Španija podaljšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-l-169/11 do preklica N06AB06 383700094954 025534	
021976	Sertralín TEVA 100 mg filmsko obložene tablete sertralín (sertalínum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., RN Haarlem, Nizozemska; Teva Pharmaceuticals Works PLC, Debrecen , Mađarska spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., RN Haarlem, Nizozemska; Teva Pharmaceuticals Works PLC, Debrecen , Mađarska	5363-l-24/04/10 11.11.2010 383700109016 027430	
021977	Sertralín TEVA 100 mg filmsko obložene tablete sertralín (sertalínum)	filmsko obložena tabletta škala z 28 tabletami (1 x 28 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., RN Haarlem, Nizozemska; Teva Pharmaceuticals Works PLC, Debrecen , Mađarska spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-l-69/12 do preklica N06AB06 383700105612 012190	
021978	Sertralín TEVA 50 mg filmsko obložene tablete sertralín (sertalínum)	filmsko obložena tabletta škala z 28 tabletami (1 x 28 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., RN Haarlem, Nizozemska; Teva Pharmaceuticals Works PLC, Debrecen , Mađarska spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-l-24/03/10 11.11.2010 383700105605 012220	
021979	Sertralín TEVA 50 mg filmsko obložene tablete sertralín (sertalínum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., RN Haarlem, Nizozemska; Teva Pharmaceuticals Works PLC, Debrecen , Mađarska spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-l-24/02/10 11.11.2010 383700105605 027464	
021980	Sertronon 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škalka s 5 ampulami s 4 ml raztopine v preisnem omolu	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija; recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. spremenba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sedmicišu 35, Ljubljana, Slovenija	5363-l-1920/10 22.09.2010 383700028096 090395	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštnsko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenese veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe ATC Črna koda Delovna šifra
021981	Settronon 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztoplina za injiciranje ali infundiranje škalna s 5 ampulami z 2 ml raztopine v pretisknem omotu	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija, Teva Poland Sp. z o.o., Krakow, Poljska; TEVA Pharmaceutical Ltd., Göteborg, Švedska	5363-I-19/10 22.09.2010 383700028089 090409	5363-I-87/112 do preklica A04AA01 383700028089
021982	SEVORANE 250 ml para za inhaliranje, tekočina sevoruran (sevorflurancum)	para za inhaliranje, tekočina škalna s plasterkom z 250 ml tekočine	spremenba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-21/80/11 383700023190 020885	5363-I-21/80/11 do preklica N01AB08 383700023190 020885
021983	Sildenafil Pfizer 100 mg filmsko obložene tablete sildenafil (sildenafilum)	filmsko obložena tabletka škalna z 8 tabletami (2 x 4 tablete v pretisknem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Pfizer PGM Zone Industrielle 29, Poce-sur-Cisse, Francija	5363-I-01/11 06.06.2011 383700068870	5363-I-93/7/12 6.6.2016 G04BE03
021984	Sildenafil Pfizer 100 mg filmsko obložene tablete sildenafil (sildenafilum)	filmsko obložena tabletka škalna s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisknem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-01/11 06.06.2011 125938	5363-I-93/6/12 6.6.2016 G04BE03
021985	Sildenafil Pfizer 25 mg filmsko obložene tablete sildenafil (sildenafilum)	filmsko obložena tabletka škalna s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisknem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Pfizer PGM Zone Industrielle 29, Poce-sur-Cisse, Francija	5363-I-01/11 06.06.2011 383700068863	5363-I-93/6/12 6.6.2016 G04BE03
021986	Sildenafil Pfizer 50 mg filmsko obložene tablete sildenafil (sildenafilum)	filmsko obložena tabletka škalna s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisknem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-01/11 06.06.2011 125920	5363-I-93/6/12 6.6.2016 G04BE03
021987	Simvastatin Lek 10 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tabletka škalna z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisknem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Pfizer PGM Zone Industrielle 29, Poce-sur-Cisse, Francija	5363-I-01/11 06.06.2011 383700068849	5363-I-93/5/12 6.6.2016 G04BE03
021988	Simvastatin Lek 10 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tabletka škalna z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisknem omotu)	spremenba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-01/11 06.06.2011 383700068856	5363-I-93/5/12 do preklica C10AA01 383700068856
				LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-136/08 27.02.2008 038423	5363-I-90/4/12 do preklica C10AA01 383700099133 038431

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
021989	Simvastatin Lek 20 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tabletta škalta z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	LEK d.d., Ljubljana,Slovenija; LEK S.A.,Varšava, Poljska; Salutus Pharma GmbH,Berlben in Gefingen,Nemčija in S.C. Sandoz S.R.L., Targu Mures , Romunija	5363-I-138/08 27.02.2008	5363-I-906/12 do preklica C10AA01 383700099140 038458
021990	Simvastatin Lek 20 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tabletta škalta z 98 tabletami (7 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	LEK d.d., Ljubljana,Slovenija; LEK S.A.,Varšava, Poljska; Salutus Pharma GmbH,Berlben in Gefingen,Nemčija in S.C. Sandoz S.R.L., Targu Mures , Romunija	5363-I-137/08 27.02.2008	5363-I-907/12 do preklica C10AA01 383700099157 038466
021991	Simvastatin Lek 40 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tabletta škalta z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	LEK d.d., Ljubljana,Slovenija; LEK S.A.,Varšava, Poljska; Salutus Pharma GmbH,Berlben in Gefingen,Nemčija in S.C. Sandoz S.R.L., Targu Mures , Romunija	5363-I-140/08 27.02.2008	5363-I-908/12 do preklica C10AA01 383700099164 038474
021992	Simvastatin Lek 40 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tabletta škalta z 98 tabletami (7 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	LEK d.d., Ljubljana,Slovenija; LEK S.A.,Varšava, Poljska; Salutus Pharma GmbH,Berlben in Gefingen,Nemčija in S.C. Sandoz S.R.L., Targu Mures , Romunija	5363-I-139/08 27.02.2008	5363-I-909/12 do preklica C10AA01 383700099171 038482
021993	Sinecod 5 mg/ml peroralne kapljice, raztopina butaminat (butaminatum)	peroralne kapljice, raztopina škalta s steklenico z 20 ml raztopine in kapalko	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremenba imenika dovoljenja za promet	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremenba imenika dovoljenja za promet	5363-I-1825/08 10.11.2008	5363-I-122/82/11 do preklica R05DB13 383700077902 061697
021994	Sinecod 50 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjjem butaminat (butaminatum)	filmsko obložena tabletta s podaljšanim sproščanjjem škalta z 10 tabletami (1 x 10 tablet v preisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremenba imenika dovoljenja za promet	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremenba imenika dovoljenja za promet	5363-I-1827/08 10.11.2008	5363-I-174/0/11 do preklica R05DB13 383700077896 061700
021995	Sinecod 7,5 mg/5 ml sirup butaminat (butaminatum)	sirup škalta s steklenico z 200 ml sirupa in merilnim lončkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremenba imenika dovoljenja za promet	5363-I-1826/08 10.11.2008	5363-I-1739/11 do preklica R05DC03 383700026115 035510
021996	SINGULAIR 4 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva tabletta škalta z 28 tabletami (4 x 7 tablet ali 2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podajšanje dovoljenja za promet	MERCK SHARP & DOME B.V., Waarderveld, Haarlem , Nizozemska	5363-I-34/2/12 do preklica R03DC03 3837000087161 077224	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštnsko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenemanja veljavnosti	Št.odločbe ATC Črna koda Delovna šifra
021997	Sinoxal 5 mg/ml koncentrat za raztopino za infuziranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	koncentrat za raztopino za infuziranje škala z 1 vialo s 40 ml koncentrata bonišnicah.	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v Bukarešta,Romunija in Actavis Italy Sp.A.-Nerviano Plant, Nerviano , Italija	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Actavis Group PTC dft., Reykjavíkunvegi 76-78, 220 Hafnafjörður, Islandija	5363-I-1703/11 12.9.2016 L01XA03 3837000122671 130036	
021998	Sinoxal 5 mg/ml koncentrat za raztopino za infuziranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	koncentrat za raztopino za infuziranje škala z 1 vialo z 10 ml koncentrata bonišnicah.	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v Bukarešta,Romunija in Actavis Italy Sp.A.-Nerviano Plant, Nerviano , Italija	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Actavis Group PTC dft., Reykjavíkunvegi 76-78, 220 Hafnafjörður, Islandija	5363-I-1701/11 12.9.2016 L01XA03 3837000122657 130010	
021999	Sinoxal 5 mg/ml koncentrat za raztopino za infuziranje infuziranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	koncentrat za raztopino za infuziranje škala z 1 vialo z 20 ml koncentrata bonišnicah.	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v Bukarešta,Romunija in Actavis Italy Sp.A.-Nerviano Plant, Nerviano , Italija	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Actavis Group PTC dft., Reykjavíkunvegi 76-78, 220 Hafnafjörður, Islandija	5363-I-1702/11 12.9.2016 L01XA03 3837000122664 130028	
022000	Siofor 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tabletka škala s 120 tabletami (8 x 15 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika recept.	BERLIN-CHEMIE AG (MEVARINI GROUP), Glenicker Weg, Berlin , Nemčija	5363-I-204/11 do preklica A10EA02 3837000095098 02569	
022001	Siofor 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tabletka škala s 60 tabletami (4 x 15 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika recept.	Laboratori Guidotti S.p.A., Via Livornese 897, La Vettola (Pisa), Italija	5363-I-204/011 do preklica A10EA02 3837000095081 02550	
022002	SKOPRYL 10 mg tablete lizinopril (lisnoprilum)	tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na podaljšanje dovoljenja za promet recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-I-1029/12 do preklica A10EA02 3837000145895 091820	
022003	SKOPRYL 10 mg tablete lizinopril (lisnoprilum)	tableta škala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na podaljšanje dovoljenja za promet recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-1030/12 do preklica C09AA03 3837000145892 091839	
022004	SKOPRYL 20 mg tablete lizinopril (lisnoprilum)	tableta škala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na podaljšanje dovoljenja za promet recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-I-1031/12 do preklica C09AA03 3837000145898 091847	
022005	SKOPRYL 20 mg tablete lizinopril (lisnoprilum)	tableta škala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na podaljšanje dovoljenja za promet recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šländrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-I-1032/12 do preklica C09AA03 3837000145915 091855	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastansko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša veljati Datum prenemanja veljavnosti	Datum veljavnosti A/TC	Črna koda Delovna šifra
022006	SmotKabiven emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza/aminokisline,elektroliti, masočne)	emulzija za infundiranje škalna s 6 tri-prekatenimi vrečkami (Biotine) s 495 ml enotilje	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija	5363-l-176/11 10.6.2014 B05BA10 3837000123074 130044		
022007	Solcifen 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tabletta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVDFC-Al ali OPA/Al/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novi pakiranje recept.	Fresenius Kabi AB , Uppsala, Švedska	5363-l-104/6/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133172 142251		
022008	Solcifen 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tabletta škalna z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novi dovoljenje za promet recept.	Sanitas AB, Véiveriu g. 134B, Kaunas , Litva	5363-l-104/2/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128086 142217		
022009	Solcifen 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tabletta škalna s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/PVDFC-Al ali OPA/Al/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novi dovoljenje za promet recept.	Sanitas AB, Véiveriu g. 134B, Kaunas , Litva	5363-l-104/7/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133189 142266		
022010	Solcifen 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tabletta škalna s 100 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novi dovoljenje za promet recept.	Sanitas AB, Véiveriu g. 134B, Kaunas , Litva	5363-l-104/3/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128093 142220		
022011	Solcifen 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tabletta škalna s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novi dovoljenje za promet recept.	Sanitas AB, Véiveriu g. 134B, Kaunas , Litva	5363-l-104/4/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128109 142234		
022012	Solcifen 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tabletta škalna z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/PVDFC-Al ali OPA/Al/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novi dovoljenje za promet recept.	Sanitas AB, Véiveriu g. 134B, Kaunas , Litva	5363-l-104/5/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133165 142248		
022013	Solcifen 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tabletta škalna z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novi dovoljenje za promet recept.	Sanitas AB, Véiveriu g. 134B, Kaunas , Litva	5363-l-104/6/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128055 142282		
022014	Solcifen 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tabletta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novi dovoljenje za promet recept.	Sanitas AB, Véiveriu g. 134B, Kaunas , Litva	5363-l-103/7/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128062 142279		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastansko ime solfenacin (solifenacinum)	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša veljavni Datum prenemanja veljavnosti	Datum veljavnosti A/T/C Črna koda Delovna šifra
022015	Solcifen 5 mg filmsko obložene tablete solfenacin (solifenacinum)	filmско облоžена tableta škalita s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovoljenje za promet	Sanitas AB, Velenje g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1038/12 3.5.2017 G04BD08 3837001280/9 142296	
022016	Solcifen 5 mg filmsko obložene tablete solfenacin (solifenacinum)	filmско облоžена tableta škalita z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/PVC-C-Al ali OP Al/PVC/Al pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovoljenje za promet	Sanitas AB, Velenje g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1039/12 3.5.2017 G04BD08 3837001331/34 142308	
022017	Solcifen 5 mg filmsko obložene tablete solfenacin (solifenacinum)	filmско облоžena tableta škalita s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVC-C-Al ali OP Al/PVC/Al pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovoljenje za promet	Sanitas AB, Velenje g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1040/12 3.5.2017 G04BD08 3837001331/41 142311	
022018	Solcifen 5 mg filmsko obložene tablete solfenacin (solifenacinum)	filmско облоžena tableta škalita s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/PVC-C-Al ali OP Al/PVC/Al pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovoljenje za promet	Sanitas AB, Velenje g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1041/12 3.5.2017 G04BD08 3837001331/58 142325	
022019	Solifenacin Lek 10 mg filmsko obložene tablete solfenacin (solifenacinum)	filmско облоžena tableta škalita s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVC-C-Al ali OP Al/PVC/Al pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. spremenba imenika dovoljenja za promet	Sanitas AB, Velenje g. 134B, Kaunas , Litva, Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-248/12 02.02.2012 G04BD08 383700124477 132411	5363-I-311/12 28.10.2016 G04BD08 383700124484 132420
022020	Solifenacin Lek 10 mg filmsko obložene tablete solfenacin (solifenacinum)	filmско облоžena tableta škalita s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. spremenba imenika dovoljenja za promet	Sanitas AB, Velenje g. 134B, Kaunas , Litva, Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-249/12 02.02.2012 G04BD08 383700124485 132420	5363-I-312/12 28.10.2016 G04BD08 383700124486 132438
022021	Solifenacin Lek 5 mg filmsko obložene tablete solfenacin (solifenacinum)	filmско облоžena tableta škalita s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. spremenba imenika dovoljenja za promet	Sanitas AB, Velenje g. 134B, Kaunas , Litva, Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-246/12 02.02.2012 G04BD08 383700124483 132420	5363-I-309/12 28.10.2016 G04BD08 383700124485 132438
022022	Solifenacin Lek 5 mg filmsko obložene tablete solfenacin (solifenacinum)	filmско облоžena tableta škalita s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. spremenba imenika dovoljenja za promet	Sanitas AB, Velenje g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-247/12 02.02.2012 G04BD08 383700124486 132446	5363-I-310/12 28.10.2016 G04BD08 383700133226 142360
022023	Solizab 10 mg filmsko obložene tablete solfenacin (solifenacinum)	filmско облоžena tableta škalita z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/PVC-C-Al ali OP Al/PVC/Al pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovoljenje za promet	Sanitas AB, Velenje g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1057/12 3.5.2017 G04BD08 383700133226 142360	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelačniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Datum veljavnosti A/T/C Črna koda Delovna šifra
022024	Solizab 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/P/DC-Al ali OPA/Al/PVC/Al pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Sanitas AB, Véteriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1058/12 3.5.2017 G04BD08 383700133233 142373	
022025	Solizab 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Sanitas AB, Véteriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1054/12 3.5.2017 G04BD08 383700128147 142339	
022026	Solizab 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/P/DC-Al ali OPA/Al/PVC/Al pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Sanitas AB, Véteriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1059/12 3.5.2017 G04BD08 383700133240 142387	
022027	Solizab 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Sanitas AB, Véteriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1056/12 3.5.2017 G04BD08 383700128161 142356	
022028	Solizab 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Sanitas AB, Véteriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1055/12 3.5.2017 G04BD08 383700128154 142342	
022029	Solizab 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Sanitas AB, Véteriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1048/12 3.5.2017 G04BD08 383700128116 142390	
022030	Solizab 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Sanitas AB, Véteriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1048/12 3.5.2017 G04BD08 383700133196 142420	
022031	Solizab 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Sanitas AB, Véteriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1049/12 3.5.2017 G04BD08 383700128123 142402	
022032	Solizab 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Sanitas AB, Véteriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1050/12 3.5.2017 G04BD08 383700128130 142416	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša veljati Datum prenemanja veljavnosti	Datum veljavnosti A/TC	Črna koda Delovna šifra
022033	Solizab 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacini)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/P/DC-Al ali OP/Al/PI/V/CA/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovošnjek za promet	Sanitas AB, Véteriu g. 134B, Kaunas , Litva	5363-I-1052/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133202 142433		
022034	Solizab 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacini)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/P/DC-Al ali OP/Al/PI/V/CA/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovošnjek za promet	Sanitas AB, Véteriu g. 134B, Kaunas , Litva	5363-I-1053/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133219 142447		
022035	Somatostatin Eumedica 3 mg prašek in venike za koncentrat za raztopino za infundiranje somatostatin (somatosstatinum)	prašek in vrehek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 ampulo s prškom in 1 ampulo z vrehikom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v sestavi zdravila	Eumedica SA, Chemin de Neuvelette 1, Manage , Belgija	5363-I-746/11 29.04.2011 do preklica H01CB01 3837000088875 019585		
022036	Sorvasta 15 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovošnjek za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1774/11 29.7.2015 C10AA07 3837000123159 130788		
022037	Sorvasta 15 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovošnjek za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-I-1775/11 29.7.2015 C10AA07 3837000123166 130796		
022038	Sorvasta 30 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovošnjek za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1777/11 29.7.2015 C10AA07 3837000123180 130818		
022039	Sorvasta 30 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovošnjek za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1776/11 29.7.2015 C10AA07 3837000123173 130800		
022040	Spiegel SR 16 mg trde kapsule s podajšanjem sproščanjem galantamin (galantamium)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. sprememba imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1734/11 23.09.2011 G06DA04 3837000122923 130826		
022041	Spiegel SR 16 mg trde kapsule s podajšanjem sproščanjem galantamin (galantamium)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. sprememba imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2175/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122923 130826		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalce/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti
022042	Spiegel SR 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantamium)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škalna z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija; TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija; Saluts Pharma GmbH, Barleben, Nemčija	5363-L-2175/11 29.11.2011 N06DA04 383700122923 130826	5363-L-43/11/2 23.9.2016 N06DA04 383700122930	Črna koda Delovna šifra
022043	Spiegel SR 24 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantamium)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škalna z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu v dovoljenju za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija	5363-L-1735/11 23.9.2016 N06DA04 383700122930	5363-L-1735/11 23.9.2016 N06DA04 383700122930	LEK farmacevtska družba d.o.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija
022044	Spiegel SR 24 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantamium)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škalna z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija	5363-L-1735/11 23.9.2011 N06DA04 383700122930	5363-L-2176/11 23.9.2016 N06DA04 383700122930	LEK farmacevtska družba d.o.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija
022045	Spiegel SR 24 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantamium)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škalna z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija; TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija; Saluts Pharma GmbH, Barleben, Nemčija	5363-L-2176/11 29.11.2011 N06DA04 383700122930	5363-L-43/21/2 23.9.2016 N06DA04 383700122930	LEK farmacevtska družba d.o.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija
022046	Spiegel SR 8 mg in 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem (začetno pakiranje)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škalna z 2 x 28 kapsulami (2 x 14 8 mg kapsul v preisnem omotu + 2 x 14 16 mg kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu v dovoljenju za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija	5363-L-1732/11 23.9.2011 N06DA04 383700122909	5363-L-1732/11 23.9.2016 N06DA04 383700122909	LEK farmacevtska družba d.o.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija
022047	Spiegel SR 8 mg in 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem (začetno pakiranje)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škalna z 2 x 28 kapsulami (2 x 14 8 mg kapsul v preisnem omotu + 2 x 14 16 mg kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija; TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija; Saluts Pharma GmbH, Barleben, Nemčija	5363-L-1732/11 23.9.2011 N06DA04 383700122909	5363-L-2173/11 23.9.2016 N06DA04 383700122909	LEK farmacevtska družba d.o.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija
022048	Spiegel SR 8 mg in 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem (začetno galantamin (galantamium))	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škalna z 2 x 28 kapsulami (2 x 14 8 mg kapsul v preisnem omotu + 2 x 14 16 mg kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija; TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija; Saluts Pharma GmbH, Barleben, Nemčija	5363-L-2173/11 29.11.2011 N06DA04 383700122909	5363-L-429/12 23.9.2016 N06DA04 383700122909	LEK farmacevtska družba d.o.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija
022049	Spiegel SR 8 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantamium)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škalna z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija	5363-L-1733/11 23.9.2011 N06DA04 383700122916	5363-L-1733/11 23.9.2016 N06DA04 383700122916	LEK farmacevtska družba d.o.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija
022050	Spiegel SR 8 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantamium)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škalna z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu v dovoljenju za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija; TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija	5363-L-1733/11 23.9.2011 N06DA04 383700122916	5363-L-214/11 23.9.2016 N06DA04 383700122916	LEK farmacevtska družba d.o.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelažniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
022051	Spiegel SR 8 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantamium)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsuli v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	KRKA, Ljubljana d.d., Novo mesto, Slovenija; TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija; Saluts Pharma GmbH, Berlin, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-L-21/74/11 29.11.2011 N06DA04 38370001229/16 130842	5363-L-43/01/2 23.9.2016 N06DA04 38370001229/16 097373
022052	Sopersalerg 0,4 mg/0,5 mg v 1 ml kapilice za oko, raztopina teñizolin (teñyzolinum) antazolin (antazolimum)	kapilice za oko, raztopina škala s kapalino plasterko z 10 ml raztopine teñizolin (teñyzolinum) antazolin (antazolimum)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremembale na odločbi (del imena, pomožne snov...)	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija	5363-L-04/07 26.10.2007 S01GA52 383700018271	5363-L-21/13/11 do preklica S01GA52 383700018271
022053	Sopersalerg 0,4 mg/0,5 mg v 1 ml kapilice za oko, raztopina teñizolin (teñyzolinum) antazolin (antazolimum)	kapilice za oko, raztopina škala s kapalino plasterko z 10 ml raztopine teñizolin (teñyzolinum) antazolin (antazolimum)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremembu imetnika dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Laboratoires THEA, 12 rue Louis Blériot, Clemont-Ferrand Cedex 2, Francija	5363-L-21/33/11 21.11.2011 S01GA52 383700018271	5363-L-12/28/12 do preklica S01GA52 383700018271
022054	SPIRIVA 18 mikrogramov pršek za inhaliranje, trde kapsule tiotropijev bromid (tiotropii bromidum)	pršek za inhaliranje, trda kapsula škala z 30 kapsulami (3 x 10 kapsuli v dvojnem traku) in vložovalnik Handihaler	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. ponovna registracija	Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija	5363-L-20/71/08 23.12.2008 R03BB04 3837000295/12 023868	5363-L-21/44/11 do preklica R03BB04 3837000295/12 023868
022055	SPORANOX 100 mg trde kapsule itraconazol (itraconazolum)	kapsula, trda škala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsuli v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembale stične ovajnine	Janssen-Cilag S.p.a., Via C.Janssen, I-04010, Borgo San Michele , Italija Johnson & Johnson do.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-L-43/5/10 11.03.2010 J02AC02 3837000864/7 080047	5363-L-36/5/12 do preklica J02AC02 3837000864/7
022056	Stedilil-m 150 mikrogramov/30 mikrogramov obložene tablete levonorgestrel (levonorgestrelum) etilestrodrol (ethynodiolidum)	obložena tabletta škala z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembu imena izdelovalca	Pfizer Ireland Pharmaceuticals, Little Connell, Newbridge, County Kildare , Irsko Pfizer Europe MA, EEIG, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9Nj, Velika Britanija	5363-L-20/29/10 07.10.2010 G03AA07 383700007077	5363-L-47/01/2 do preklica G03AA07 383700007077
022057	Strefen 8,75 mg pastile flurbiprofen (flurbiprofenum)	pastila škala s 16 pastilami (2 x 8 pastil) v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremembale v dovoljenju za promet	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd, 103-105 Bath Road, Slough, Berkshire, Velika Britanija	5363-L-27/42/10 16.12.2010 R02AX01	5363-L-16/08/11 9.6.2015 R02AX01 3837000054/53 032581
022058	Strefen 8,75 mg pastile flurbiprofen (flurbiprofenum)	pastila škala z 8 pastilami (1 x 8 pastil) v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremembale v dovoljenju za promet	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd, 103-105 Bath Road, Slough, Berkshire, Velika Britanija	5363-L-27/41/10 16.12.2010 R02AX01	5363-L-16/07/11 9.6.2015 R02AX01 3837000054/46 107859
022059	Sudroc 75 mg filmsko obložene tablete klopidiogrel (clopidogrelum)	filmsto obložena tabletta škala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Krka d.d., Novo mesto , Slovenija Miklich Laboratorios, SL., Cuevas de bajas Edificio Picasso, Málaga, Španija	5363-L-19/29/11 7.10.2016 B01AC04 3837000124/231 132136	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
022060	Sufentanil Torrex 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje ali koncentrat za raztopino za infundiranje sufentanil (sufentanilum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škalna s 5 ampulami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recepi, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo pravne dejavnosti.	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Chiesi Slovenia d.o.o., Trdnova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-L-1869/08 12.11.2008	5363-L-534/12 do preklica N01FA03 3837000025989 033588
022061	Sufentanil Torrex 50 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje ali koncentrat za raztopino za infundiranje sufentanil (sufentanilum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škalna s 5 ampulami z 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recepi, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo pravne dejavnosti.	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Chiesi Slovenia d.o.o., Trdnova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-L-1867/08 12.11.2008	5363-L-535/12 do preklica N01FA03 3837000025986 033596
022062	Sufentanil Torrex 50 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje ali koncentrat za raztopino za infundiranje sufentanil (sufentanilum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škalna s 5 ampulami z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recepi, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo pravne dejavnosti.	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Chiesi Slovenia d.o.o., Trdnova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-L-1868/08 12.11.2008	5363-L-536/12 do preklica N01FA03 3837000025972 033642
022063	SUMAMED 125 mg filmsko obložene tablete azitromicin (azithromycinum)	filmско obložena tableta škalna s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Chiesi Slovenia d.o.o., Trdnova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-L-1957/11 12.11.2008	5363-L-1957/11 do preklica J01FA10 3837000014778 025577
022064	SUMAMED 250 mg trde kapsule azitromicin (azithromycinum)	kapsula, trda škalna s 6 kapsulami (1 x 6 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmisku 35, Ljubljana, Slovenija	5363-L-1959/11 12.11.2008	5363-L-1959/11 do preklica J01FA10 3837000014792 032824
022065	SUMAMED 40 mg/ml pršek za peroralno suspenzijo azitromicin (azithromycinum)	pršek za peroralno suspenzijo škalna s polietileniskim vsebnikom (z za otroke vamo zaporko) s prškom za pripravo 15 ml suspenzije, dvostransko menino žičko in bringo za peroralno odmevanje	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmisku 35, Ljubljana, Slovenija	5363-L-1629/08 10.10.2008	5363-L-196/11 do preklica J01FA10 3837000016151 047902
022066	SUMAMED 40 mg/ml pršek za peroralno suspenzijo azitromicin (azithromycinum)	pršek za peroralno suspenzijo škalna s polietileniskim vsebnikom (z za otroke vamo zaporko) s prškom za pripravo 37,5 ml suspenzije, dvostransko menino žičko in bringo za peroralno odmevanje	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmisku 35, Ljubljana, Slovenija	5363-L-1630/08 10.10.2008	5363-L-1962/11 do preklica J01FA10 3837000016168 047899
022067	SUMAMED 500 mg filmsko obložene tablete azitromicin (azithromycinum)	filmsko obložena tableta škalna s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmisku 35, Ljubljana, Slovenija	5363-L-1958/11 10.10.2008	5363-L-1958/11 do preklica J01FA10 3837000014898 002593

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenehanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda ATC Delovna šifra
022068	SUMAMED 500 mg prašek za raztopino za infundiranje azitromicin (azithromycinum)	prašek za raztopino za infundiranje škala s 5 vialami s prškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. spremenba imena izdelovalca	Piva Ljubljana d.o.o., Teva Operations Poland Sp. z o.o., Krakow, Mađarska	5363-I-733/10 24.05.2010	5363-I-1963/11 do preklica J01FA10 383700088434 045004
022069	SUMAMED S 500 mg filmsko obložene tablete azitromicin (azithromycinum)	filmko obložena tabletta škala z 2 tabletama (1 x 2 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremenba imena izdelovalca	Piva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmšču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1625/08 10.10.2008	5363-I-1964/11 do preklica J01FA10 383700016451 096768
022070	SUMAMED za otroke 20 mg/ml prašek za peroralno suspenzijo azitromicin (azithromycinum)	prašek za peroralno suspenzijo škala s polietileniskim vsebnikom (z za otroke varno zaporko) s prškom za pripravo 20 ml suspenzije, dovrstansko merino žličko in binzgo za peroralno odmevanje	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremenba imenika dovoljenja za promet in spremembu imena	Piva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmšču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1628/08 10.10.2008	5363-I-1960/11 do preklica J01FA10 383700014785 002550
022071	Sumatriptan Arrow 100 mg tablete sumatriptan (sumatriptanum)	tabletta škala s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Generics Ltd, VB, Juta Pharma GmbH, Nemčija; Selamine Ltd Irsko in Arrow Pharm Ltd, Malta	5363-I-24/31/2 3837000121261 056734	do preklica N02CC01 3837000121261
022072	Sumatriptan Arrow 50 mg tablete sumatriptan (sumatriptanum)	tabletta škala z 12 tabletami (2 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Generics Ltd, VB, Juta Pharma GmbH, Nemčija; Selamine Ltd Irsko in Arrow Pharm Ltd, Malta	5363-I-24/21/2 3837000121254 056742	do preklica N02CC01 3837000121254
022073	Tadol 100 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolum)	tabletta s podaljšanim sproščanjem škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremenba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-I-176/09 04.02.2009	5363-I-1928/12 do preklica N02AX02 383700073713 012084
022074	Tadol 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolum)	tabletta s podaljšanim sproščanjem škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-176/09 04.02.2009	5363-I-1928/12 do preklica N02AX02 383700073713 012084
022075	Tadol 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolum)	tabletta s podaljšanim sproščanjem škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-I-176/09 04.02.2009	5363-I-1928/12 do preklica N02AX02 383700073713 012084
022076	Tadol 50 mg trde kapsule tramadol (tramadolum)	kapsula trda škala z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremenba v sestavi zdravila	KRKA, tovarna zdravil d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-314/09 06.03.2009	5363-I-1926/12 do preklica N02AX02 383700007138 066895

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenehanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
022077	Tamsulosin Mylan 0,4 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem tamsulosin (tamsulosinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Synthon Hispania S.L., San Bois de Libregat, Spanija in McDermott Lab. t/a Gerard Lab., Dublin , Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-l-18/11/2 do preklica GO4CA02 383700100105 038970	
022078	Tavanic 250 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmско obložena tableta škala s 3 tabletemi (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Frankfurt am Main, Nemčija in Sanofi Winthrop Industrie, Compiegne , Francija	5363-l-19/7/11 do preklica J01MA12 383700089622 045632	
022079	Tavanic 250 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmско obložena tableta škala z 10 tabletemi (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-l-19/4/11 do preklica J01MA12 383700085259 099210	
022080	Tavanic 5 mg/ml raztopina za infuziranje levofloksacin (levofloxacinum)	raztopina za infuziranje škala s steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Frankfurt am Main, Nemčija in Sanofi Winthrop Industrie, Compiegne , Francija	5363-l-19/7/11 do preklica J01MA12 383700085273 009202	
022081	Tavanic 500 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmско obložena tableta škala z 10 tabletemi (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-l-19/5/11 do preklica J01MA12 383700085266 009245	
022082	Tavegil 1 mg/ml raztopina za injiciranje klemastin (clemastinum)	raztopina za injiciranje škala s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Lék d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija	5363-l-12/8/09 07.05.2009	5363-l-1836/11 do preklica R06AA04 383700072486 068519 032190
022083	TAZOCIN 4 g/0,5 g prašek za raztopino za infuziranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infuziranje škala z 12 vialami s prškom	spremenba/e na odločbi (del imena, pomočne snovi...)	Wyeth Lederle Sp.A, Catania , Italija Prizer Europe MA, EEIG, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Velika Britanija	5363-l-47/1/1 28.02.2011	5363-l-21/3/12 do preklica J01CR05 3837000985227 009075
022084	TAZOCIN 4 g/0,5 g prašek za raztopino za infuziranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za infuziranje škala z 1 vialo s prškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememb/a na odločbi (del imena, pomočne snovi...)	Wyeth Lederle Sp.A, Catania , Italija Prizer Europe MA, EEIG, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Velika Britanija	5363-l-47/1/1 28.02.2011	5363-l-21/2/12 do preklica J01CR05 383700084467 009075

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta večjati Datum prenega- ja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti	Črna koda Delovna šifra
022085	TEGRETOL CR 400 mg tablette s podaljšanim sproščanjem sproščanjem karbamazepin (carbamazepinum)	tabletta s podaljšanim sproščanjem škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememb/a in odločbi (del imena, pomožne snove...)	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmnišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2183/10 29.10.2010	5363-I-1773/11 do preklica N03AF01 096083		
022086	Telfast 120 mg filmsko obložene tablette feksofenadin (feoxofenadatum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememb/a v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Sanofi Winthrop Industrie, Tours, Francija in Sanofi-synthelab Ltd, Newcastle upon Tyne , Velika Britanija	5363-I-46/11 06.01.2011	5363-I-36/1/12 do preklica R06AX26		
022087	Telfast 180 mg filmsko obložene tablette feksofenadin (feoxofenadatum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememb/a v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-47/11 06.01.2011	5363-I-36/2/12 do preklica R06AX26		
022088	Telfast 30 mg filmsko obložene tablette za otroke feksofenadin (feoxofenadatum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememb/a v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-45/11 06.01.2011	5363-I-36/0/12 do preklica R06AX26		
022089	Telmisartan Lek 20 mg tablette telmisartan (telmisartanum)	tabletta škala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememb/a v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Baleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mureş , Romunija	5363-I-145/11 17.01.2011	5363-I-139/12 17.1.2016 C09CA07 383700093056 088951		
022090	Telmisartan Lek 40 mg tablette telmisartan (telmisartanum)	tabletta škala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememb/a v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-146/11 17.01.2011	5363-I-740/12 17.1.2016 C09CA07 383700064582 119857		
022091	Telmisartan Lek 80 mg tablette telmisartan (telmisartanum)	tabletta škala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememb/a v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Baleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mureş , Romunija	5363-I-147/11 17.01.2011	5363-I-741/12 17.1.2016 C09CA07 383700064589 119865		
022092	Telmisartan Mylan 40 mg tablette telmisartan (telmisartanum)	tabletta škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories Limited trading as Gerard Laboratories 35/36 Baldyole Industrial Estate , Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-24/12 6.1.2017 C09CA07 383700128570 134821			

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenethanja vejavnosti	Datum veljavnosti ATC Delovna šifra
022093	Telmisartan Mylan 80 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovoljenje za promet	McDemott Laboratories Limited trading as Gerard Laboratories 35/36 Barleyole Industrial Estate , Irška Generic UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-25/12 6.1.2017 C09GA07 3837000128587 134830	
022094	TENORMIN 100 mg filmsko obložene tablete atenolol (atenololum)	filmsko obložena tableta škala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. spremenba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1845/11 26.11.2007 C07AB03 3837000017335 082872	
022095	Terbinafin Mylan 250 mg tablete terbinafin (terbinafinum)	tableta škala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Ltd., VBr, McDermott Lab,Irška; Merck S.L., Poligono Merck , Španija Generic UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-328/12 do preklica D01BA02 383700096552 034754	
022096	Tetagam P 250 i.e. raztopina za injiciranje humani imunglobulin proti tetanusnemu toksinu (immunglobulinum humanum tetanicum)	raztopina za injiciranje škala z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	CSL Behring GmbH , Nemčija CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg, Nemčija	5363-I-176/11 19.06.2009 2.4.2013 J06BB02 383700073706 011908	
022097	Tevitamol 500 mg tablete paracetamol (paracetamolum)	tableta škala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v preisnem omolu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novi dovoljenje za promet	Teva Pharma, Works Private Ltd. Com. Debrecen in Gödöllő, Mađarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V. Haarlem, Nizozemska in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Archie Samuel s.r.o., Slunna 16, Brno, Češka Republika	5363-I-2304/11 15.12.2016 N02BE01 383700128849 136044	
022098	Tevitamol 500 mg tablete paracetamol (paracetamolum)	tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novi dovoljenje za promet	Teva Pharma, Works Private Ltd. Com. Debrecen in Gödöllő, Mađarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V. Haarlem, Nizozemska in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Archie Samuel s.r.o., Slunna 16, Brno, Češka Republika	5363-I-2305/11 15.12.2016 N02BE01 383700128856 136058	
022099	Tevitamol 500 mg tablete paracetamol (paracetamolum)	tableta škala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v preisnem omolu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. spremenba imetnika dovoljenja za promet	Teva Pharma, Works Private Ltd. Com. Debrecen in Gödöllő, Mađarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V. Haarlem, Nizozemska in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computenweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2304/11 15.12.2011 5363-I-948/12 15.12.2016 N02BE01 3837000128849 136044	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelačniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejeti Datum prenehanja vejavnosti	Datum veljavnosti A/TC Črna koda Delovna šifra
022100	Tevitamol 500 mg tablete paracetamol (paracetamolum)	tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Teva Pharma Works Private Ltd. Com. Debrecen in Gödöllő, Mađarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Česka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2305/11 15.12.2011 N029E01 383700128866 136058	5363-I-949/12 15.12.2016 A/TC Črna koda Delovna šifra
022101	Tialupin 12,5 mg filmsko obložene tablete tiareptin (tiareptinum)	filmsko obložena tableta škala z 1 tableto (1 x 1 tableta v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovošenje za promet	Lupin (Europe) Ltd, Victoria Court, Bexton Road, Knutsford, Cheshire, Velika Britanija	5363-I-579/12 3.4.2017 N06AX14	383700132373
022102	Tialupin 12,5 mg filmsko obložene tablete tiareptin (tiareptinum)	filmsko obložena tableta škala s 15 tabletami (1 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovošenje za promet	Lupin (Europe) Ltd, Victoria Court, Bexton Road, Knutsford, Cheshire, Velika Britanija	5363-I-580/12 3.4.2017 N06AX14	141546
022103	Tialupin 12,5 mg filmsko obložene tablete tiareptin (tiareptinum)	filmsko obložena tableta škala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovošenje za promet	Lupin (Europe) Ltd, Victoria Court, Bexton Road, Knutsford, Cheshire, Velika Britanija	5363-I-581/12 3.4.2017 N06AX14	383700132380
022104	Tialupin 12,5 mg filmsko obložene tablete tiareptin (tiareptinum)	filmsko obložena tableta škala s 60 tabletami (4 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovošenje za promet	Lupin (Europe) Ltd, Victoria Court, Bexton Road, Knutsford, Cheshire, Velika Britanija	5363-I-582/12 3.4.2017 N06AX14	141550
022105	Tialupin 12,5 mg filmsko obložene tablete tiareptin (tiareptinum)	filmsko obložena tableta škala z 90 tabletami (6 x 15 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovošenje za promet	Lupin (Europe) Ltd, Victoria Court, Bexton Road, Knutsford, Cheshire, Velika Britanija	5363-I-583/12 3.4.2017 N06AX14	383700132397
022106	Tiotkinska kislina MediSanus 600 mg filmsko obložene tablete tiokarbonska kislina (acidum tiocianicum)	filmsko obložena tableta škala s 60 tabletami (10 x 10 tablet v preisnem omolu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovošenje za promet	Lupin (Europe) Ltd, Victoria Court, Bexton Road, Knutsford, Cheshire, Velika Britanija	5363-I-582/12 3.4.2017 N06AX14	383700132403
022107	Tiotkinska kislina MediSanus 600 mg filmsko obložene tablete tiokarbonska kislina (acidum tiocianicum)	filmsko obložena tableta škala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v preisnem omolu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovošenje za promet	Lupin (Europe) Ltd, Victoria Court, Bexton Road, Knutsford, Cheshire, Velika Britanija	5363-I-583/12 3.4.2017 N06AX14	141577
022108	Tiotkinska kislina MediSanus 600 mg filmsko obložene tablete tiokarbonska kislina (acidum tiocianicum)	filmsko obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Izdaja zdravila je brez recepta v Artesan Pharma GmbH & Co. KG, Nemčija	Artesan Pharma GmbH & Co. KG , Nemčija	5363-I-118/012 21.5.2017 A16AX01	383700133660 144098

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelačniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
022109	Tizanidin Teva 2 mg tablete tizanidin (tizanidinum)	tableta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preispruem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva UK Ltd, VB; TEVA Pharmaceutical Works Private Ltd Co, Debrecen in Gödöllő, Mag., Pharmachemie BV , Nizozemska	5363-I-2368/11 do preklica M03BX02 383700018353	
022110	Tizanidin Teva 4 mg tablete tizanidin (tizanidinum)	tableta škalna s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preispruem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2369/11 do preklica M03BX02 383700018360	
022111	Tolterodin Accord 1 mg filmsko obložene tablete tolterodin (tolterodinum)	filmsko obložena tableta škalna z 28 tabletami (2 dvojna trakova s 14 tabletami)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camellog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Mađarska	5363-I-1247/11 29.11.2016 G04BD07 383700069730	
022112	Tolterodin Accord 1 mg filmsko obložene tablete tolterodin (tolterodinum)	filmsko obložena tableta škalna s 14 tabletami (1 dvojni trak s 14 tabletami)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-1246/11 29.11.2016 G04BD07 383700069723	132780
022113	Tolterodin Accord 1 mg filmsko obložene tablete tolterodin (tolterodinum)	filmsko obložena tableta škalna z 56 tabletami (4 dvojni trakovi s 14 tabletami)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-1248/11 29.11.2016 G04BD07 383700069747	132802
022114	Tolterodin Accord 2 mg filmsko obložene tablete tolterodin (tolterodinum)	filmsko obložena tableta škalna z 28 tabletami (2 dvojna trakova s 14 tabletami)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Camellog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Mađarska	5363-I-1250/11 29.11.2016 G04BD07 383700069761	
022115	Tolterodin Accord 2 mg filmsko obložene tablete tolterodin (tolterodinum)	filmsko obložena tableta škalna s 56 tabletami (4 dvojni trakovi s 14 tabletami)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-1251/11 29.11.2016 G04BD07 383700069778	132837

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti
022116	Tolterodin Accord 2 mg filmsko obložene tablete tolterodin (tolterodinium)	filmско obložena tabletta škatla s 14 tabletami (1 dvignji trak s 14 tabletami)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Piner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cenفلog - BRS Ltd., Budaõs, Vasut u. 13 , Maðarska	5363-I-1249/11 29.11.2016 G04BD07 383700069754 132810	Črna koda Delovna šifra	
022117	Tomalon 0,5 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imenika dovoljenja za promet in spremembu imena	Pharmathien S.A., Pallini Aitkis, Gréja; Galex d.d., Murska Sobota, Slovenija; Pharmathien Int. S.A., Rodopi, Gréja; PharmaSwiss d.o.o., Ljubljana , Slovenija	5363-I-1327/12 6.8.2014 C09AA10 383700042955 078816		
022118	Tomalon 2 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imenika dovoljenja za promet in spremembu imena	Pharmathien S.A., Pallini Aitkis, Gréja; Galex d.d., Murska Sobota, Slovenija; Pharmathien Int. S.A., Rodopi, Gréja; PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovova 1569/2c, Praha 7, Holešovice, Česká Republika	5363-I-213/10 27.01.2010		
022119	Tomalon 4 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imenika dovoljenja za promet in spremembu imena	Pharmathien S.A., Pallini Aitkis, Gréja; Galex d.d., Murska Sobota, Slovenija; Pharmathien Int. S.A., Rodopi, Gréja; PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovova 1569/2c, Praha 7, Holešovice, Česká Republika	5363-I-214/10 27.01.2010		
022120	Tonocardin 2 mg tablete doksazasin (doxazosinum)	tabletta škatla s 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z o.o. , Pojska	5363-I-393/10 08.03.2010		
022121	Tonocardin 2 mg tablete doksazasin (doxazosinum)	tabletta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmíšču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-394/10 08.03.2010		
022122	Tonocardin 2 mg tablete doksazasin (doxazosinum)	tabletta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z o.o. , Pojska	5363-I-395/10 08.03.2010		
022123	Tonocardin 4 mg tablete doksazasin (doxazosinum)	tabletta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z o.o. , Pojska	5363-I-396/10 08.03.2010		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelašniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenehanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda ATC Delovna šifra
022124	Tonocardin 4 mg tablette doksazosin (doxazosinum)	tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovatca	Piva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z o.o., Ljubljana, Slovenija	5363-1397/10 08.03.2010	5363-1877/12 do preklica C02CA04 3837000103816 030000
022125	Tonocardin 4 mg tablette doksazosin (doxazosinum)	tabletta škala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovatca	Piva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z o.o., Ljubljana, Slovenija	5363-1398/10 08.03.2010	5363-1878/12 do preklica C02CA04 3837000103823 003140
022126	TOPAMAX 100 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tabletta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Piva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija	5363-118/12 do preklica N03AX11	5363-118/12 do preklica N03AX11
022127	TOPAMAX 15 mg trd kapsule topiramat (topiramatum)	kapsula, trda škala s plastenkoi s 60 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgia in Janssen-Cilag S.p.a., Latina , Italia	3837000095944 032417	3837000095944 032417
022128	TOPAMAX 200 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tabletta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen-Cilag S.p.a., Via C.Janssen, I-04010, Borgo San Michele , Italia	5363-118/12 do preklica N03AX11	5363-118/12 do preklica N03AX11
022129	TOPAMAX 25 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tabletta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	3837000095951 032425	3837000095951 032425
022130	TOPAMAX 50 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tabletta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgia in Janssen-Cilag S.p.a., Latina , Italia	3837000095920 032386	3837000095920 032386
022131	Topotekan Accord 4 mg drašek za koncentrat za raztopino za infundiranje topotekan (topotecanum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škalka z 1 viazo s prškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novi dovoljenje za promet	Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	3837000095937 032409	3837000095937 032409
022132	Topotekan Logenex Pharm 1 mg/ml prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje topotekan (topotecanum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škalka s 5 vialemi s prškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novi dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cambridge - BRS Ltd., Budapest, Vassút u. 13 , Mađarska	3837000122770 130052	5363-1759/12 11.4.2017 L01XX17 3837000122770 130052
				Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		Logenex Pharm GmbH, Bergstr. 11, Hamburg, Nemčija

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
022133	Topotekan Logenex Pharm 1 mg/ml pršek za koncentrat za raztopino za infundiranje topotekan (topotecanum)	pršek za koncentrat za raztopino za infundiranje škalita s 5 viškami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novi dovoljenje za promet	Venus Pharma GmbH, Am Bahnhof 1-3, Werne, Nemčija; Farmicom Farmaceutska družba d.o.o., Obitna cona Logatec 30, Logatec , Slovenija	5363-I-76/112 11.4.2017 L01XX17 3837000127751 141700	
022134	Topotekan Logenex Pharm 1 mg/ml pršek za koncentrat za raztopino za infundiranje topotekan (topotecanum)	pršek za koncentrat za raztopino za infundiranje škalita z 1 viško s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novi dovoljenje za promet	Logenex Pharm GmbH, Bergstr. 11, Hamburg, Nemčija	5363-I-76/112 11.4.2017 L01XX17 3837000127744 141699	
022135	Topotekan Logenex Pharm 1 mg/ml pršek za koncentrat za raztopino za infundiranje topotekan (topotecanum)	pršek za koncentrat za raztopino za infundiranje škalita z 1 viško s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novi dovoljenje za promet	Venus Pharma GmbH, Am Bahnhof 1-3, Werne, Nemčija; Farmicom Farmaceutska družba d.o.o., Obitna cona Logatec 30, Logatec , Slovenija	5363-I-75/112 11.4.2017 L01XX17 3837000127720 141671	
022136	Torvalipin 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škalita s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bulgaria	5363-I-92/12 do preklica C10A05 3837000113020 042404	
022137	Torvalipin 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škalita s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Group hf, Reykjavík/Icelandia 220 Hafnarfjöldur, Islandija	5363-I-93/12 do preklica C10A05 3837000113037 042412	
022138	Torvalipin 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škalita s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Group hf, Reykjavík/Icelandia 220 Hafnarfjöldur, Islandija	5363-I-94/12 do preklica C10A05 3837000113044 042439	
022139	Tramadol/paracetamol Teva 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamolum)	filmsko obložena tableta škalita z 20 tabletami (4 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Teva P. Works Private Ltd. Company Debrecen in Gödöllő, Magyarország; Teva UK Ltd VBPharmachemie B.V., Nizozemska; Teva Santé S.A., Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Češka; Teva Pharma S.r.l., Španija; Pliva Ljubljana d.o.o., Slovenija; Pliva Kralow Základy Farmaceutyczne S.A., Polska; TEVA Kúlno S.A. , Poljska	5363-I-53/11 08.03.2011 N02AX52 3837000058451 12755	
	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska				5363-I-1698/11 29.9.2015	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- janja veljavnosti	Datum veljavnosti Črna koda ATC Delovna šifra
022140	Tramadoljev klorid/paracetamol Grünenthal 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadol) paracetamol (paracetamol)	filmsko obložena tabletta škala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-79/11/2 11.4.2017 N02AX52 3837000127874 141594	
022141	Tramadoljev klorid/paracetamol Grünenthal 37,5 mg/325 mg šumske tablete s tramadol (tramadol) paracetamol (paracetamol)	šumeča tabletta škala z 20 tabletami (5 x 4 tablet v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-79/11/2 11.4.2017 N02AX52 3837000127872 141606	
022142	Tramal 100 mg filmsko obložene tablete s potajsanim sproščanjem tramadol (tramadol)	filmsko obložena tabletta s podaljšanim sproščanjem škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imenika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-119/1/08 10.09.2008 do preklica N02AX02 3837000002614 072583	
022143	Tramal 100 mg svečke tramadol (tramadol)	svečka škala s 5 svečkami (1 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imenika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-375/12 17.02.2012 do preklica N02AX02 3837000002652 008907	
022144	Tramal 100 mg svečke tramadol (tramadol)	svečka škala s 5 svečkami (1 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-375/12 do preklica N02AX02 3837000002652 008907	
022145	Tramal 100 mg/ml peroraine kapilice, raztopina v kapalnem vsebniku tramadol (tramadol)	peroraine kapilice, raztopina škala z 10 ml raztopine v kapalnem vsebniku	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imenika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-371/12 17.02.2012 do preklica N02AX02 3837000002658 090220	
022146	Tramal 100 mg/ml peroraine kapilice, raztopina v kapalnem vsebniku tramadol (tramadol)	peroraine kapilice, raztopina škala z 10 ml raztopine v kapalnem vsebniku	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imenika dovoljenja za promet	Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-371/12 17.02.2012 do preklica N02AX02 3837000002658 090220	
022147	Tramal 100 mg/ml peroraine kapilice, raztopina v steklenici z odnerno črpalko tramadol (tramadol)	peroraine kapilice, raztopina škala s 96 ml raztopine v steklenici z odnerno črpalko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-371/12 do preklica N02AX02 3837000002621 090220	
022148	Tramal 100 mg/ml peroraine kapilice, raztopina v steklenici z odnerno črpalko tramadol (tramadol)	peroraine kapilice, raztopina škala s 96 ml raztopine v steklenici z odnerno črpalko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imenika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-372/12 17.02.2012 do preklica N02AX02 3837000002621 079936	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenet na vejeti Datum prenehanja veljavnosti	Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
022149	Tramal 150 mg filmsko obložene tablete s podajšnjim sproščanjem tramadol (tramadol)	filmsko obložena tabletta s podajšanjim sproščanjem škala s 30 tablettami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imenika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-1192/08 10.09.2008	5363-I-2105/11 do preklica N02AX02 012114
022150	Tramal 200 mg filmsko obložene tablete s podajšnjim sproščanjem tramadol (tramadol)	filmsko obložena tabletta s podajšanjim sproščanjem škala s 30 tablettami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imenika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-1193/08 10.09.2008	5363-I-2106/11 do preklica N02AX02 012122
022151	Tramal 50 mg filmsko obložene tablete s podajšnjim sproščanjem tramadol (tramadol)	tabletta s podajšanjim sproščanjem škala s 30 tablettami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-1603/11	5363-I-2073/11 do preklica N02AX02 083340
022152	Tramal 50 mg filmsko obložene tablete s podajšnjim sproščanjem tramadol (tramadol)	filmsko obložena tabletta s podajšanjem sproščanjem škala s 30 tablettami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imenika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-1603/11 15.09.2011	5363-I-2073/11 do preklica N02AX02 083345
022153	Tramal 50 mg trde kapsule tramadol (tramadol)	kapsula, trda škala z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imenika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-1603/11 15.09.2011	5363-I-2073/11 do preklica N02AX02 083349
022154	Tramal 50 mg trde kapsule tramadol (tramadol)	kapsula, trda škala z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podajšanje dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-3707/12 17.02.2012	5363-I-18/12 do preklica N02AX02 090190
022155	Tramal 50 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje tramadol (tramadol)	raztopina za injiciranje in infundiranje škala s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-3731/12 17.02.2012	5363-I-52/12 do preklica N02AX02 3837000002669 080160
022156	Tramal 50 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje tramadol (tramadol)	raztopina za injiciranje in infundiranje škala s 5 ampulami z 2 ml raztopine	spremenba imenika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-374/12 17.02.2012	5363-I-52/12 do preklica N02AX02 3837000002676 080152

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelačniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta veljati Datum prenahanja veljavnosti	Št. odločbe ATC Črna koda Delovna šifra
022157	Tramal 50 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje tramadol (tramadol)	raztopina za injiciranje in infundiranje škalla s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-373/12 do preklica N02AX02 383700002669 080160	
022158	Tramal 50 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje tramadol (tramadol)	raztopina za injiciranje in infundiranje škalla s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-374/12 do preklica N02AX02 383700002676 080152	
022159	Transtec 35 mikrogramov/h transdermalni obliž buprenorfín (buprenorphinum)	transdermalni obliž škalla s 4 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specilaista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-754/07 05.11.2007 3837000100808 039977	
022160	Transtec 52,5 mikrogramov/h transdermalni obliž buprenorfín (buprenorphinum)	transdermalni obliž škalla s 4 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specilaista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-755/07 05.11.2007 3837000100815 039985	
022161	Transtec 70 mikrogramov/h transdermalni obliž buprenorfín (buprenorphinum)	transdermalni obliž škalla s 4 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specilaista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-756/07 05.11.2007 3837000100822 039985	
022162	Treksta 100 mg filmsko obložene tablete kvetičpin (quietepinum)	filmsko obložena tableta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	STADA Arzneimittel AG, Nemčija; Centrafarm Services BV, Nizozemska; Lamp S. Propero S.p.A., Italija; STADA Production Ireland, Tipperary, Irsko; PharmaCobane ApS, Herlev, Danska in HBM Pharma s.r.o., Martin , Slovaška	5363-I-2075/11 do preklica N02AE01 3837000100822 039985	
022163	Treksta 200 mg filmsko obložene tablete kvetičpin (quietepinum)	filmsko obložena tableta škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	STADA Arzneimittel AG, Nemčija; Centrafarm Services BV, Nizozemska; Lamp S. Propero S.p.A., Italija; STADA Production Ireland, Tipperary, Irsko; PharmaCobane ApS, Herlev, Danska in HBM Pharma s.r.o., Martin , Slovaška	5363-I-84/8/12 26.5.2015 N05AH04 3837000053166 106364	
			sprememba izdelovalca	STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija		
			sprememba imenika dovoljenja za promet	STADA Arzneimittel AG, Nemčija; Centrafarm Services BV, Nizozemska; Lamp S. Propero S.p.A., Italija; STADA Production Ireland, Tipperary, Irsko; PharmaCobane ApS, Herlev, Danska in HBM Pharma s.r.o., Martin , Slovaška		
			sprememba imenika dovoljenja za promet	STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija		
			sprememba imenika dovoljenja za promet	STADA Arzneimittel AG, Nemčija; Centrafarm Services BV, Nizozemska; Lamp S. Propero S.p.A., Italija; STADA Production Ireland, Tipperary, Irsko; PharmaCobane ApS, Herlev, Danska in HBM Pharma s.r.o., Martin , Slovaška		
			sprememba imenika dovoljenja za promet	STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti A/TC Črna koda Delovna šifra
022164	Treksta 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmско облоžена таблета шкјала с 60 таблетами (6 x 10 таблет в претиснем omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	STADA Arzneimittel AG, Nemčija; Centraal Services BV, Nizozemska; Lamp S. Popero S.p.A., Italija; STADA Production Ireland, Irskev, Irsko; PharmaCoDane ApS, Herlev, Danska in HBM Pharma s.r.o., Martin , Slovaška STADA HENOFArm d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-L-1026/10 26.05.2010 N05AH04 3837000553159 106380	5363-L-847/12 26.5.2015 3837000668108 125350
022165	Trimezlizine 35 mg tablete s podajšanjem sproščanjem trimezlizin (trimezolidinum)	tableta s podajšanjem sproščanjem škala s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lupin (Europe) Ltd, Victoria Court, Bexton Road, Knutsford, Cheshire, Velika Britanija in Salutus Pharma GmbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-L-87/11 09.05.2011 C01EB/15 3837000668108	5363-L-868/12 9.5.2016 C01EB/15 3837000668108
022166	Trimepect 35 mg tablete s prirejaniem sproščanjem trimezlizin (trimezolidinum)	tableta s prirejanim sproščanjem škala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	PharmaSwiss d.o.o., Wolfsova 1, Ljubljana , Slovenija PharmaSwiss Eesti OÜ Tammsaare tee 47, Tallinn, Estonija	5363-L-675/12 26.3.2017 C01EB/15 3837000132540 140386	5363-L-197/2111 17.10.2016 M01AH05 3837000124316 132144
022167	Turox 120 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmско облоžена таблета шкјала s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waardweg, Haarlem , Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija	5363-L-197/2111 17.10.2016 M01AH05 3837000124316 132144	5363-L-197/2111 17.10.2016 M01AH05 3837000124316 132144
022168	Turox 30 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmско облоžena таблета шкјала z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waardweg, Haarlem , Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija	5363-L-1968/11 17.10.2016 M01AH05 3837000124279 132160	5363-L-1969/11 17.10.2016 M01AH05 3837000124286 132162
022169	Turox 60 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmско облоžena таблета шкјала z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waardweg, Haarlem , Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija	5363-L-197/11 17.10.2016 M01AH05 3837000124309 132167	5363-L-197/11 17.10.2016 M01AH05 3837000124293 132179
022170	Turox 90 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmско облоžena таблета шкјала s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waardweg, Haarlem , Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija	5363-L-197/11 17.10.2016 M01AH05 3837000124309 132167	5363-L-197/11 17.10.2016 M01AH05 3837000124293 132179
022171	Turox 90 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmско облоžena таблета шкјала s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waardweg, Haarlem , Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija	5363-L-197/11 17.10.2016 M01AH05 3837000124309 132179	5363-L-197/11 17.10.2016 M01AH05 3837000124293 132179

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda ATC Delovna šifra
022172	UBISTESIN 40 mg/0,006 mg na ml raztopina za injiciranje artikain (articainum) adrenalin (epinefrin) (epinephrinum)	raztopina za injiciranje kovinski v sebnik s 50 vložk z 1.7 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	3M Deutschland GmbH, Carl-Schurz-Str. 1, Neuss , Nemčija 3M Deutschland GmbH Carl-Schurz-Str. 1, Neuss, Nemčija	5363-1-916/08 16.06.2008	5363-1-114/11/2 6.5.2012 N01BB58 3837000088739 012637
022173	UBISTESIN forte 40 mg/0,012 mg na ml raztopina za injiciranje artikain (articainum) adrenalin (epinefrin) (epinephrinum)	raztopina za injiciranje kovinski v sebnik s 50 vložk z 1.7 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	3M Deutschland GmbH, Carl-Schurz-Str. 1, Neuss , Nemčija 3M Deutschland GmbH Carl-Schurz-Str. 1, Neuss, Nemčija	5363-9-917/08 16.06.2008	5363-1-114/2/12 6.5.2012 N01BB58 3837000088736 012645
022174	Unipres 10 mg tablette nitrendipin (nifrendipinum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-1-2115/11 do preklica C08CA08 383700000511 087068	
022175	Unipres 20 mg tablette nitrendipin (nifrendipinum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil d.d., Šmariješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-1-2116/11 do preklica C08CA08 383700000528 087092	
022176	Ursotafk 250 mg/5 ml peroralna suspenzija ursodeoksiholna kislina (acidum ursodeoxycholicum)	peroralna suspenzija škatla s steklenico z 250 ml suspenzije in merilnim lončkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, spremembale ha odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija	5363-1-142/1/1 31.08.2011	5363-1-627/1/2 1.6.2015 A05AA02 3837000053661 3837000127492 107611 135003
022177	Ursotafk 500 mg filmsko obložene tablete ursodeoksiholna kislina (acidum ursodeoxycholicum)	filmisko obložena tableta škatla s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasiceva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-1-237/6/11 19.12.2016 A05AA02 3837000127492 107611 135003	
022178	Ursotafk 500 mg filmsko obložene tablete ursodeoksiholna kislina (acidum ursodeoxycholicum)	filmisko obložena tableta škatla s 100 tabletami (4 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasiceva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-1-237/7/11 19.12.2016 A05AA02 3837000127492 107611 135003	
022179	Valaciclovir Pfizer 500 mg filmsko obložene tablete valaciclikovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, spremembu izdelovalca	Pfizer Service Company Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Poce-Sur-Cisse , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-3-382/1/1 17.02.2011 J05AB11 3837000065978 121304	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejeti Datum prenemanja vejavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti
022180	Valaciklovir Pfizer 500 mg filmsko obložene tablete valaciclovir (valaciclovirum)	filmско obložena tabletta škalita z 42 tabletami (6 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na spremembu izdelovalca	Pfizer Service Company Zaventem, Belgia; Pfizer PGM, Poce-Sur-Cisse , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-1-383/11 17.02.2011	5363-1-166/12 17.2.2016	Črna koda Delovna šifra
022181	Valsartan hidroklorotiazid Lek 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmско obložena tabletta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Pojska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija; Novartis Farma S.p.A., Italija in Lek S.A.; Strykow , Pojska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-1-1639/11 06.09.2011	5363-1-622/12 6.9.2016	C09DA03 3837000122251 130060
022182	Valsartan hidroklorotiazid Lek 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmско obložena tabletta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Pojska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija; Novartis Farma S.p.A., Italija in Lek S.A.; Strykow , Pojska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-1-1640/11 06.09.2011	5363-1-623/12 6.9.2016	C09DA03 3837000122268 130079
022183	Valsartan hidroklorotiazid Lek 320 mg/2,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmско obložena tabletta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Pojska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija; Novartis Farma S.p.A., Italija in Lek S.A.; Strykow , Pojska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-1-1641/11 06.09.2011	5363-1-624/11 6.9.2016	C09DA03 3837000122275 130087
022184	Valsartan hidroklorotiazid Lek 320 mg/2,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmско obložena tabletta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Pojska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija; Novartis Farma S.p.A., Italija in Lek S.A.; Strykow , Pojska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-1-1642/11 06.09.2011	5363-1-625/12 6.9.2016	C09DA03 3837000122282 130095
022185	Valsartan hidroklorotiazid Lek 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmско obložena tabletta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na spremembu v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Pojska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija; Novartis Farma S.p.A., Italija in Lek S.A.; Strykow , Pojska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-1-1638/11 06.09.2011	5363-1-627/12 6.9.2016	C09DA03 3837000122244 130109
022186	Valsartan Lek 160 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) valsartan (valsartanum)	filmско obložena tabletta škalita z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na novem dovoljenju za promet	Lek S.A., Varsava, Pojska; Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben, Nemčija in Novartis Farmaceutica S.A., Barcelona , Španija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-1-1639/11 06.09.2011	5363-1-628/11 9.9.2016	C09CA03 3837000122256 130117

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Št.odločbe ATC	Datum veljavnosti	
022187	Valsartan Lek 160 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tabletta škalta z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek S.A., Vašava, Poljska; Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben, Nemčija; Novartis Farmaceutica S.A., Barcelona, Španija in Lek S.A., Strykow , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1692/11 09.09.2011 C09CA03 3837000122586 130117	5363-I-1692/12 9.9.2016 C09CA03 3837000122586 130117	Črna koda Delovna šifra	
022188	Valsartan Lek 320 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tabletta škalta z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je na recept. novo dovoljenje za promet	Lek S.A., Vašava, Poljska; Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben, Nemčija; Novartis Farmaceutica S.A., Barcelona , Španija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1693/11 09.09.2011 C09CA03 3837000122602 130125	5363-I-1693/12 9.9.2016 C09CA03 3837000122602 130125	5363-I-1693/11 9.9.2016 C09CA03 3837000122602 130125	5363-I-1693/11 9.9.2016 C09CA03 3837000122602 130125
022189	Valsartan Lek 320 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tabletta škalta z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek S.A., Vašava, Poljska; Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben, Nemčija; Novartis Farmaceutica S.A., Barcelona , Španija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1693/11 09.09.2011 C09CA03 3837000122602 130125	5363-I-1693/12 9.9.2016 C09CA03 3837000122602 130125	5363-I-1693/11 9.9.2016 C09CA03 3837000122602 130125	5363-I-1693/11 9.9.2016 C09CA03 3837000122602 130125
022190	Valsartan Lek 40 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tabletta škalta z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je na recept. novo dovoljenje za promet	Lek S.A., Vašava, Poljska; Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben, Nemčija; Novartis Farmaceutica S.A., Barcelona , Španija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1690/11 09.09.2011 C09CA03 3837000122572 130133	5363-I-1690/12 9.9.2016 C09CA03 3837000122572 130133	5363-I-1690/11 9.9.2016 C09CA03 3837000122572 130133	5363-I-1690/11 9.9.2016 C09CA03 3837000122572 130133
022191	Valsartan Lek 40 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tabletta škalta z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek S.A., Vašava, Poljska; Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben, Nemčija; Novartis Farmaceutica S.A., Barcelona , Španija in Lek S.A., Strykow , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1690/11 09.09.2011 C09CA03 3837000122572 130133	5363-I-1690/12 9.9.2016 C09CA03 3837000122572 130133	5363-I-1690/11 9.9.2016 C09CA03 3837000122572 130133	5363-I-1690/11 9.9.2016 C09CA03 3837000122572 130133
022192	Valsartan Lek 80 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tabletta škalta z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravilja je na recept. novo dovoljenje za promet	Lek S.A., Vašava, Poljska; Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben, Nemčija in Novartis Farmaceutica S.A., Barcelona , Španija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1691/11 09.09.2011 C09CA03 3837000122589 130141	5363-I-1691/12 9.9.2016 C09CA03 3837000122589 130141	5363-I-1691/11 9.9.2016 C09CA03 3837000122589 130141	5363-I-1691/11 9.9.2016 C09CA03 3837000122589 130141

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejeti Datum prenemanja vejavnosti	Datum veljavnosti
022193	Valsartan Lek 80 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tabletta škalta z 28 tablettami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek S.A., Vašava, Poljska; Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutus Pharma GmbH, Gerlingen in Bardeben, Nemčija; Novartis Farmaceutica S.A., Barcelona, Španija in Lek S.A., Strykow , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1691/1 09.08.2011	5363-I-65/1/12 9.9.2016 C09CA03 383700122589 130141
022194	Valsartan Pfizer 160 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tabletta škalta z 28 tablettami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgia; Pfizer PGM, Poce-Sur-Cisse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascoli Piceno , Italia Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-61/31/12 23.3.2017 C09CA03 383700128754 140390	5363-I-61/41/12 23.3.2017 C09CA03 383700128761 140401
022195	Valsartan Pfizer 320 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tabletta škalta z 28 tablettami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgia; Pfizer PGM, Poce-Sur-Cisse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascoli Piceno , Italia Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-61/41/12 23.3.2017 C09CA03 383700128747 140415	5363-I-61/41/12 23.3.2017 C09CA03 383700128747 140415
022196	Valsartan Pfizer 80 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tabletta škalta z 28 tablettami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-61/21/12 23.3.2017 C09CA03 383700128747 140415	5363-I-786/1/2 16.5.2017 C09DA03 383700132816 142450
022197	Valsartan/hidroklorotiazid i Teva 320 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tabletta škalta z 28 tablettami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company, Debrecen, Mađarska; Teva UK Ltd East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Sanité Sérns, Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava a Komárov, Česka in Teva Pharma S.L.U., Zaragoza , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-786/1/2 16.5.2017 C09DA03 383700132816 142464	5363-I-786/1/2 16.5.2017 C09DA03 383700132816 142464
022198	Valsartan/hidroklorotiazid Teva 320 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tabletta škalta z 28 tablettami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Company, Debrecen, Mađarska; Teva UK Ltd East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Sanité Sérns, Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava a Komárov, Česka in Teva Pharma S.L.U., Zaragoza , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-787/1/2 16.5.2017 C09DA03 383700132816 142464	5363-I-347/1/2 22.4.2015 C09CA03 383700005346 104310
022199	Valsartans 160 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tabletta škalta z 28 tablettami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba izdelovalca	Actavis Ltd., Žejtun ZTN3000, Malta; Genericon Pharma GmbH, Graz, Avstrija; Balkanpharma-Dunipisa AD, Dupnitsa 2600 , Bolgarija Actavis Group PTC efti., Reykjavík, Ísland 76-78, 220 Hafnarfjörður, Íslandia	5363-I-549/11 09.03.2011	5363-I-347/1/2 22.4.2015 C09CA03 383700005346 104310

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastansko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalac/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejati Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
022200	Valsotens 40 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tabletta škalita z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na spremembu izdelovalca	Actavis Ltd., Žejtun ZTN3000, Malta; Genericor Pharma GmbH Graz, Austria; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa 2600 - , Bolgarija	5363-1-547/11 09.03.2011	5363-1-345/12 22.4.2015 C09CA03 383700051322 104329
022201	Valsotens 80 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tabletta škalita z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na spremembu izdelovalca	Actavis Group PTC d.o.o., Reykjavíkunegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-1-548/11 09.03.2011	5363-1-346/12 22.4.2015 C09CA03 383700051339 104337
022202	Vankomicin Kabi 1 g präsek za koncentrat za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	präsek za koncentrat za raztopino za infundiranje škalita z 1 vialo (volumen 20 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Actavis Group PTC d.o.o., Reykjavíkunegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-1-225/11 13.12.2016 J01XA01	5363-1-225/11 13.12.2016 J01XA01 3837000125467
022203	Vankomicin Lek 500 mg präsek za koncentrat za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	präsek za koncentrat za raztopino za infundiranje škalita z 1 vialo (volumen 10 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Xellia Pharmaceuticals ApS, Dalslandsgade 11, Copenhagen S , Danska	5363-1-1439/10 03.08.2010	5363-1-225/11 13.12.2016 J01XA01 3837000125450 134406
022204	Vankomicin Lek 1000 mg präsek za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	präsek za raztopino za infundiranje škalita z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	LEK farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Baribezen , Nemčija	5363-1-1439/10 03.08.2010	5363-1-225/11 13.12.2016 J01XA01 3837000125450 134414
022205	Vankomicin Lek 500 mg präsek za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	präsek za koncentrat za raztopino za infundiranje škalita z 1 vialo (volumen 20 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	LEK farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Baribezen , Nemčija	5363-1-1438/10 03.08.2010	5363-1-2154/11 3.8.2015 J01XA01 3837000125429 109906
022206	Vankomicin NRIM 1000 mg präsek za koncentrat za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	präsek za koncentrat za raztopino za infundiranje škalita z 1 vialo (volumen 20 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	NRM Limited, Mariborough House, 298 Regents Park Road, Finchley , London, Velika Britanija	5363-1-1438/10 03.08.2010	5363-1-2154/11 3.8.2015 J01XA01 3837000122626 109916
022207	Vankomicin NRIM 500 mg präsek za koncentrat za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	präsek za koncentrat za raztopino za infundiranje škalita z 1 vialo (volumen 10 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Xellia Pharmaceuticals ApS, Dalslandsgade 11, Copenhagen S , Danska	5363-1-1695/11 09.09.2011	5363-1-1694/11 9.9.2016 J01XA01 3837000122619 130168
022208	Vankomicin Pfizer 1000 mg präsek za koncentrat za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	präsek za koncentrat za raztopino za infundiranje škalita z 1 vialo (volumen 20 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	NRM Limited, Mariborough House, 298 Regents Park Road, Finchley , London, Velika Britanija	5363-1-1695/11 09.09.2011	5363-1-1902/11 9.9.2016 J01XA01 3837000122626 130150

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti A/TC	Št. odločbe Črna koda Delovna šifra
022209	Vankomicin Pfizer 500 mg prašek za koncentrat za raztopino za vankomicin (vancomycinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škalfat z 1 vialo (volumen 10 ml) s prškom bolišnicah.	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v spremembu imetnika dovoljenja za promet in spremembu imena	Xellia Pharmaceuticals ApS, Dalslandsgade 11, Copenhagen S , Danska Pfizer Luxembourg SARL , 51, Avenue J.F. Kennedy , Luxembourg, Luksemburg	5363-L-1694/11 09.08.2011	5363-L-190/L/11 9.9.2016	J01XA01 3837000122619 130168
022210	Vapositup 200 mg/15 ml sirup gvaiferenazin (guaifenesinum)	sirup škalfat s steklenico s 120 ml sirupa z za otroke vamo zaporko in merilnim lončkom	Izdaja zdravila je brez recepta v spremembale v dovoljenju za promet	Procter&Gamble Manufacturing GmbH, Gross-Gerau , Nemčija MIKONA, Internacionalo podjetje s farmacevtskimi in medicinski izdelki d.o.o., Predinška 14, Tržič, Slovenija	5363-L-309/11 07.02.2011	5363-L-1917/11 do preklica R05GA03 3837000094527 014915	R05GA03 3837000094534 014923
022211	Vapositup 200 mg/15 ml sirup gvaiferenazin (guaifenesinum)	sirup škalfat s steklenico s 180 ml sirupa z za otroke vamo zaporko in merilnim lončkom	Izdaja zdravila je brez recepta v spremembale v dovoljenju za promet	Procter&Gamble Manufacturing GmbH, Gross-Gerau , Nemčija MIKONA, Internacionalo podjetje s farmacevtskimi in medicinski izdelki d.o.o., Predinška 14, Tržič, Slovenija	5363-L-310/11 07.02.2011	5363-L-1918/11 do preklica R05GA03 3837000094534 014923	R05GA03 3837000094534 014923
022212	VAXIGRIP suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi, škalfat z 1 napolnjeni injekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Sanofi Pasteur SA, 2, avenue Pont Pasteur, Lyon , Francija Sanofi Pasteur SA, 2, avenue Pont Pasteur, Lyon, Francija	5363-L-2723/10 14.12.2010	5363-L-1718/11 do preklica J07BB02 3837000018523 006483	J07BB02 3837000018523 006483
022213	VENTOLIN 2 mg tablete salbutamol (salbutamolum)	tableta škalfat s plastenkjo s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, spremembu imena izdelovalca	Galex Wellcome S.A., Aranda de Duero, Burgos , Španija Aspen Bad Oldesloe GmbH, Bad Oldesloe , Nemčija GSK d.o.o., Knežev štadon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-L-2747/10 15.12.2010	5363-L-2223/11 do preklica R03C02 383700015386 077313	R03C02 383700015386 077313
022214	Versatis 5 % zdravilni obliž lidokain (lidocainum)	zdravilni obliž škalfat z 5 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, spremembu imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-L-843/07 28.11.2007	5363-L-21/02/11 28.11.2012	N01BB02 3837000108446 029637
022215	Versatis 5 % zdravilni obliž lidokain (lidocainum)	zdravilni obliž škalfat z 10 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, spremembu imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-L-844/07 28.11.2007	5363-L-21/03/11 28.11.2012	N01BB02 3837000108446 029637
022216	Vertusa SR 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantamium)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škalfat z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, novo dovoščenje za promet	KRKA, Ivanna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cukhavem , Nemčija KRKA, Ivanna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6 , Novo mesto, Slovenija	5363-L-1746/11 23.9.2016	5363-L-1747/11 23.9.2016	N06DA04 3837000122985 130869
022217	Vertusa SR 24 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantamium)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škalfat z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, novo dovoščenje za promet	KRKA, Ivanna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cukhavem , Nemčija KRKA, Ivanna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6 , Novo mesto, Slovenija	5363-L-1747/11 23.9.2016	5363-L-1747/11 23.9.2016	N06DA04 3837000122982 130877

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti
					Črna koda Delovna šifra	
022218	Vertusil SR 8 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem, trda galantamin (galantamium)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmartješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-17/45/11 23.9.2016 N0GDA04 3837001229/78 130896	
022219	Victany 100 mikrogramov/uro transdermalni običi fentanil (fentanyl)	transdermalni običi škala s 5 transdermalimi običi	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Nordic A/S, Gentofte, Danska Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkunvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-19/6/12 do preklica N02/AB03 3837001195/27 053791	
022220	Victany 25 mikrogramov/uro transdermalni običi fentanil (fentanyl)	transdermalni običi škala s 5 transdermalimi običi	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Nordic A/S, Gentofte, Danska Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkunvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-19/3/12 do preklica N02/AB03 3837001194/97 053805	
022221	Victany 50 mikrogramov/uro transdermalni običi fentanil (fentanyl)	transdermalni običi škala s 5 transdermalimi običi	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Nordic A/S, Gentofte, Danska Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkunvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-19/4/12 do preklica N02/AB03 3837001195/03 053830	
022222	Victany 75 mikrogramov/uro transdermalni običi fentanil (fentanyl)	transdermalni običi škala s 5 transdermalimi običi	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Nordic A/S, Gentofte, Danska Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkunvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-19/5/12 do preklica N02/AB03 3837001195/10 053856	
022223	Videx EC 250 mg trde gastrerezistentne kapsule didanozin (didanosinum)	gastrorezistentna kapsula, trda škala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Bristol-Myers Squibb, S.r.l., Contrada Fontana del Ceraso, Anagni-Frosinone, Italia Bristol-Myers Squibb spol. s r. o., Olivotra 4, Praga, Češka Republika	5363-I-25/7/12 do preklica J05AF02 383700088090 028428	
022224	Videx EC 400 mg trde gastrerezistentne kapsule didanozin (didanosinum)	gastrorezistentna kapsula, trda škala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specjalista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Bristol-Myers Squibb, S.r.l., Contrada Fontana del Ceraso, Anagni-Frosinone, Italia Bristol-Myers Squibb spol. s r. o., Olivotra 4, Praga, Češka Republika	5363-I-79/1/09 03.07.2009 383700088106 028436	
022225	Vilbitin 10 mg filmsko običžene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko običžena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Clonmel Healthcare Ltd., Tipperary, Irsko; Doppel Farmaceutici S.r.l., Rozzano, Italija; Eurogenics N.V., Bruseli, Belgija; Lamp S. Prospero Sp.A., Italija; PharmaCoDane ApS, Herlev, Danska in Stada Arz. AG, Bad Vilbel, Nemčija Pharma Resources Dr. Schüttig GmbH, Otto-Hahn-Straße 46, 63303 Dreieich, Nemčija	5363-I-16/7/11 7.9.2016 C10AA05 3837001225/10 130176	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime Pakiranje	Farmacevtska oblika	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti
					Črna koda Delovna šifra	Št.odločbe ATC
022226	Vilbitin 20 mg filmsko obložene tablete atovastatin (atorvastatinum)	filmско obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prečistem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Clonmel Healthcare Ltd., Tipperary, Irsko; Doppel Pharmaceutic S.r.l., Rozzano, Italija; Eurogenerics N.V., Bruselj, Belgija; Lamp S. Prospero S.p.A., Italija; PharmaCoDane ApS, Herlev, Danska in Stada Arz. AG, Bad Vilbel , Nemčija Pharma Resources Dr. Schülting GmbH, Otto-Hahn-Straße 46, 63303 Dreieich, Nemčija	5363-I-1677/11 7.9.2016 C10AA05 3837000122534 130192	5363-I-1678/11 7.9.2016 C10AA05 3837000122541 130192
022227	Vilbitin 40 mg filmsko obložene tablete atovastatin (atorvastatinum)	filmско obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prečistem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Clonmel Healthcare Ltd., Tipperary, Irsko; Doppel Pharmaceutic S.r.l., Rozzano, Italija; Eurogenerics N.V., Bruselj, Belgija; Lamp S. Prospero S.p.A., Italija; PharmaCoDane ApS, Herlev, Danska in Stada Arz. AG, Bad Vilbel , Nemčija Pharma Resources Dr. Schülting GmbH, Otto-Hahn-Straße 46, 63303 Dreieich, Nemčija	5363-I-1678/11 7.9.2016 C10AA05 3837000122541 130192	5363-I-1678/11 7.9.2016 C10AA05 3837000122541 130192
022228	Vinorelbín Ebewe 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje vinorelbín (vinorelbínum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škala s 5 višlami s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija	5363-I-459/12 do preklica L01CA04 383700014119 044750	5363-I-459/12 do preklica L01CA04 383700014119 044750
022229	Vinorelbín Ebewe 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje vinorelbín (vinorelbínum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škala z 1 višla s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija	5363-I-459/12 do preklica L01CA04 383700014119 044750	5363-I-459/12 do preklica L01CA04 383700014119 044750
022230	Vinorelbín Ebewe 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje vinorelbín (vinorelbínum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škala z 10 višlami s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija	5363-I-46/I/12 do preklica L01CA04 383700014133 007030	5363-I-46/I/12 do preklica L01CA04 383700014133 007030
022231	Vinorelbín Ebewe 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje vinorelbín (vinorelbínum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škala z 10 višlami z 1 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija	5363-I-46/I/12 do preklica L01CA04 383700014126 044741	5363-I-46/I/12 do preklica L01CA04 383700014126 044741
022232	Vinorelbín Ebewe 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje vinorelbín (vinorelbínum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škala s 5 višlami z 1 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Gas.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Gas.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija	5363-I-458/12 do preklica L01CA04 383700014102 044725	5363-I-458/12 do preklica L01CA04 383700014102 044725
022233	Vinorelbín Ebewe 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje vinorelbín (vinorelbínum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škala z 1 višla z 1 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Gas.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Gas.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija	5363-I-458/12 do preklica L01CA04 383700014196 006980	5363-I-458/12 do preklica L01CA04 383700014196 006980

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti
					Črna koda Delovna šifra	Št.odločbe ATC
022234	Visanne 2 mg tablette dienogest (diengestum)	tableta škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imena izdelovalca	Bayer Weinart GmbH & Co. KG, Weinart , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-1-324/10 18.02.2010	5363-I-100/I/12 18.2.2015 G03D 383700049145 098841
022235	VITALIPID N ADULT koncentrat za raztopino za infuziranje	koncentrat za raztopino za infuziranje škala z 10 ampulami z 10 ml koncentra	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Fresenius Kabi AB, Rapsgatan 7, Uppsala , Svedska Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 90, Ljubljana, Slovenija	5363-1-90/I/12 do preklica B05XC 383700084245 007064	
022236	VITALIPID N INFANT koncentrat za raztopino za infuziranje za otroke	koncentrat za raztopino za infuziranje škala z 10 ampulami z 10 ml koncentra	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Fresenius Kabi AB, Rapsgatan 7, Uppsala , Svedska Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 90, Ljubljana, Slovenija	5363-1-91/I/12 do preklica B05XC 383700084252 007129	
022237	Volatfix Glukozamin 625 mg filmsko obložene tablete	filmko obložena tableta škala s 60 tabletami (2 x 30 tablet v preisnem omolu)	Izdelava zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajnah. spremenba imenika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstrasse 40, München, Nemčija	5363-1-866/10 04.05.2010	5363-I-1838/11 do preklica M01AX05 383700109627 028940
022238	Volatfix Glukozamin 625 mg filmsko obložene tablete	filmko obložena tableta škala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v preisnem omolu)	Izdelava zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajnah. spremenba imenika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstrasse 40, München, Nemčija	5363-1-865/10 04.05.2010	5363-I-1837/11 do preklica M01AX05 383700115772 046973
022239	Voltaren 12,5 mg svečke diklofenak (diclofenacum)	svečka škala z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z.o.o. , Pojska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmisku 35, Ljubljana, Slovenija	5363-1-839/11 04.05.2011	5363-I-892/12 do preklica M01AB05 383700012897 094889
022240	Voltaren 25 mg svečke diklofenak (diclofenacum)	svečka škala z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z.o.o. , Pojska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmisku 35, Ljubljana, Slovenija	5363-1-840/11 04.05.2011	5363-I-893/12 do preklica M01AB05 383700013030 035149
022241	Voltaren Dolo 12,5 mg filmsko obložene tablete	filmko obložena tableta škala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v preisnem omolu)	Izdelava zdravila je brez recepta v lekarnah. spremenba imenika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstrasse 40, München, Nemčija	5363-1-291/09 20.03.2009	5363-I-2288/11 16.1.2014 M01AB05 3837000119541 053902

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti ATC	Št. odločbe Črna koda Delovna šifra
022242	Voltaren Dolo 12,5 mg filmsko obložene tablete diklofenak (diclofenacum)	filmsko obložena tableta škala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v prečistem omoru)	Izdaja zdravila je brez recepta v Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , spremenba imenika dovoljenja za promet	Novartis Consumer Health GmbH, Zelstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-1-290/09 20.03.2009	5363-1-2287/11 16.12.2014 M01ABA05 383700119534 053899	
022243	Voltaren Emulgel 11,6 mg/g gel diklofenak (diclofenacum)	gel škala z aluminijasto laminatno tubo s 100 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , spremenba imenika dovoljenja za promet	Novartis Consumer Health GmbH, Zelstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-1-458/10 15.03.2010	5363-1-2150/11 do preklica M02AA15 383700119787 056620	
022244	Voltaren Emulgel 11,6 mg/g gel diklofenak (diclofenacum)	gel škala z aluminijasto laminatno tubo s 100 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , spremenba imenika dovoljenja za promet	Novartis Consumer Health GmbH, Zelstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-1-457/10 15.03.2010	5363-1-2149/11 do preklica M02AA15 383700119756 055590	
022245	Voltaren Emulgel 11,6 mg/g gel diklofenak (diclofenacum)	gel škala z aluminijasto laminatno tubo s 50 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , spremenba imenika dovoljenja za promet	Novartis Consumer Health GmbH, Zelstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-1-456/10 15.03.2010	5363-1-2148/11 do preklica M02AA15 383700113310 042480	
022246	Voltaren Emulgel 11,6 mg/g gel diklofenak (diclofenacum)	gel škala z aluminijasto laminatno tubo s 150 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , spremenba imenika dovoljenja za promet	Novartis Consumer Health GmbH, Zelstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-1-460/10 15.03.2010	5363-1-2151/11 do preklica M02AA15 383700049947 102024	
022247	Voltaren Emulgel 11,6 mg/g gel diklofenak (diclofenacum)	gel škala z aluminijasto tubo s 50 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , spremenba imenika dovoljenja za promet	Novartis Consumer Health GmbH, Zelstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-1-455/10 15.03.2010	5363-1-2147/11 do preklica M02AA15 383700026405 055212	
022248	Volumate 60 mg/ml raztopina za infuziranje vesbnik diklofenak (diclofenacum)	gel škala s tlčnim vsebnikom s 75 ml gela	Izdaja zdravila je brez recepta v Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , spremenba imenika dovoljenja za promet	Novartis Consumer Health GmbH, Zelstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-1-459/10 15.03.2010	5363-1-2152/11 do preklica M02AA15 383700113167 042510	
022249	Volumate 60 mg/ml raztopina za infuziranje hidrokseliškrab (amylum hydroxyethylatum) natrijev acetat (sodium acetatum) natrijev klorid (natrii chloridum) kaljev klorid (kalii chloridum) magnezjev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za infundiranje škala z 1 vrčo (Freeflex) s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Nemčija; Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija; Fresenius Kabi France, Louviers Cedex , Francija Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-1-1537/08 17.09.2008	5363-1-142/12 17.9.2013 B05AA07 383700115574 046990	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja veljavnosti	Datum veljavnosti A/TC Črna koda Delovna šifra
022250	Volulyte 60 mg/ml raztopina za infuziranje hidroksetileškob (amylum) hydroxethylatum) natrijev acetat (sodium acetatum) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za infuziranje škalna z 20 vrečami (Fresiflex) s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Nemčija; Fresenius Kabi Austria Gmbh, Graz, Avstrija; Fresenius Kabi France, Louviers Cedex , Francija	5363-L-1538/08 17.09.2008 B05AA07 383700115680 047040	5363-L-1431/12 17.9.2013 N06XX12
022251	WELLEUTRIN XR 150 mg tablete s prijenjem sproščanjem bupropon (bupropionum)	tableta s prijenjem sproščanjem škalna s plastenkou s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je na Aspen Bad Odesloe GmbH, Bad Odesloe Nemčija	Aspen Bad Odesloe GmbH, Bad Odesloe Nemčija, Kraezov štarton 90, Ljubljana, Slovenija	5363-L-216/12 do preklica N06XX12 018643	383700106121
022252	WELLEUTRIN XR 300 mg tablete s prijenjem sproščanjem bupropon (bupropionum)	tableta s prijenjem sproščanjem škalna s plastenkou s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	GSK d.o.o., Kraezov štarton 90, Ljubljana, Slovenija	5363-L-217/12 do preklica N06XX12 018660	383700106138
022253	Werccar 3 mg/0,03 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethynodiol) (ethynodiolum)	filmsko obložena tableta škalna z 216 tabletami (1 x 21 tablet v prečistnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Gedon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Mađarska	5363-L-930/12 15.5.2017 G03AA12 383700128017 142478	383700106138
022254	Werccar 3 mg/0,03 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethynodiol) (ethynodiolum)	filmsko obložena tableta škalna z 126 tabletami (6 x 21 tablet v prečistnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Ivoven Limited 3, Anglesea Street, Clonme, Co. Tipperary, Irska	5363-L-930/12 15.5.2017 G03AA12 383700128017 142478	383700106138
022255	Werccar 3 mg/0,03 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethynodiol) (ethynodiolum)	filmsko obložena tableta škalna z 63 tabletami (13 x 21 tablet v prečistnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Ivoven Limited 3, Anglesea Street, Clonme, Co. Tipperary, Irska	5363-L-930/12 15.5.2017 G03AA12 383700128017 142495	383700106138
022256	Werccar 3 mg/0,03 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethynodiol) (ethynodiolum)	filmsko obložena tableta škalna z 63 tabletami (3 x 21 tablet v prečistnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Ivoven Limited 3, Anglesea Street, Clonme, Co. Tipperary, Irska	5363-L-930/12 15.5.2017 G03AA12 383700128017 142507	383700106138
022257	Wiate 1000 i.e./1000 i.e. pršek in vekihel za raztopino za injiciranje kombinacija von Willebrandovega faktorja in koagulacijskega faktorja VIII (von Willebrandovi faktor et coagulation factor compositi)	pršek in vekihel za raztopino za injiciranje škalna z 1 vreča s prškom, 1 vreča z 10 ml vehika, 1 pakiranjem z medicinskiimi priporočki (1 brizga za enkratno uporabo, 1 pretočni set, 1 infuzijski set) in 2 alkoholima zloženoma	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Oberlaaerstrasse 235, Dunaj , Avstrija	5363-L-709/12 11.4.2017 B02BD06 383700132717 141610	26. Manchester, Velika Britanija

novi dovoljenje za promet

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti ATC Delovna šifra
022258	Wilate 500 i.e./500 i.e. pršek in vreček za raztopino za injiciranje	pršek in vreček za raztopino za injiciranje v vialci s prškom, 1 vialo s 5 ml vrečka, 1 pakirjeni z medicinski priporočki (1 brizga za enkratno uporabo, 1 pretočni set, 1 infuzijski set) in 2 alkoholna zloženca	Predpisovanje in izdaja zdravila je na javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. nov dovoljenje za promet	Octapharma Pharmazeutika Producents mbH, Oberlaaerstrasse 235, Dunaj , Avstrija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-708/12 11.4.2017 B02BD06 3837000132700 141623	
022259	XALACOM 0,5 mg/5 mg v 1 ml kapljice za oko, raztopina timol (timololum) latanoprost (latanoprostum)	kapljice za oko, raztopina škalti s kapalino plasterko z 2,5 ml raztopine omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijksweg 12, Puurs , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy , Luksemburg, Luksemburg	5363-I-197/12 do preklica S01ED51 3837000087741 070076	
022260	Xantrazol 20 mg gastrorezistentne tablete omeprazol (omeprazolum)	gastrorezistentna tabletta škalti s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v Corder Pharma GmbH, Plankstadt , Nemčija novo dovoljenje za promet	Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-693/12 3.4.2017 A02BC01 3837000132588 141640	
022261	Xantrazol 20 mg gastrorezistentne tablete omeprazol (omeprazolum)	gastrorezistentna tabletta škalti s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v Corder Pharma GmbH, Plankstadt , Nemčija novo dovoljenje za promet	Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-692/12 3.4.2017 A02BC01 3837000132571 141637	
022262	XENETIX 300 mg/ml raztopina za injiciranje jobitridol (lobitridolum)	raztopina za injiciranje škalti z 1 vialo z 200 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. nov pakiranje	Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex , Francija Emporio Medical d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-437/12 do preklica V08AB11 3837000131468 138625	
022263	XENETIX 300 mg/ml raztopina za injiciranje jobitridol (lobitridolum)	raztopina za injiciranje škalti z 1 vialo s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. nov pakiranje	Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex , Francija Emporio Medical d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-438/12 do preklica V08AB11 3837000131475 138639	
022264	XENETIX 350 mg/ml raztopina za injiciranje jobitridol (lobitridolum)	raztopina za injiciranje škalti z 1 vialo s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. nov pakiranje	Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex , Francija Emporio Medical d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-440/12 do preklica V08AB11 3837000131499 138656	
022265	XENETIX 350 mg/ml raztopina za injiciranje jobitridol (lobitridolum)	raztopina za injiciranje škalti z 1 vialo z 200 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. nov pakiranje	Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex , Francija Emporio Medical d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-439/12 do preklica V08AB11 3837000131482 138642	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Št.odločbe ATC	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
022266	Xomolix 2,5 mg/ml raztopina za injiciranje dtoperidol (dtoperidolum)	raztopina za injiciranje škalla z 10 ampulami z 1 ml razopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	DelPharm Tous, La Baraudiere , Francija	5363-L-1494/08 16.08.2008	5363-L-2170/11 8.5.2013	N05AD08 3837000113716 042811
022267	Xorucin 10 mg pršek za raztopino za injiciranje doksonobicin (doxonubicinum)	pršek za raztopino za injiciranje škalla z 1 vialo s prškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	S.C. SUNDAN-Pharma S.R.L., S.p.A.-Nerviano Plant, Nerviano , Italija	5363-L-2112/10 21.10.2010	5363-L-1758/11 28.7.2015	L01DB01 383700056436 109867
022268	Xorucin 50 mg pršek za raztopino za injiciranje doksonobicin (doxonubicinum)	pršek za raztopino za injiciranje škalla z 1 vialo (volumen 30 ml) s prškom	spremenba v dovoljenju za promet dodatni izdelovalec	Actavis Group PTC eft., Reykjavikunvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-L-1760/11 21.10.2010	5363-L-1760/11 28.7.2015	L01DB01 3837000123142 132195
022269	Xorucin 50 mg pršek za raztopino za injiciranje doksonobicin (doxonubicinum)	pršek za raztopino za injiciranje škalla z 1 vialo (volumen 50 ml) s prškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	S.C. SUNDAN-Pharma S.R.L., S.p.A.-Nerviano Plant, Nerviano , Italija	5363-L-2113/10 21.10.2010	5363-L-1759/11 28.7.2015	L01DB01 3837000564343 109875
022270	Xylocaine 10 mg/razpršek pršilo, raztopina lidokain (lidocainum)	pršilo, raztopina škalla s stekleničko s 50 ml raztopine (500 razprškov) in plastično pršilo no šobo	spremenba v dovoljenju za promet dodatni izdelovalec	Actavis Group PTC eft., Reykjavikunvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-L-1654/10 25.08.2010	5363-L-1634/11 do preklica	N01BB02 383700088908 089680 089753
022271	Xylocaine 20 mg/g gel lidokain (lidocainum)	gel škalla z 10 tubami s 30 g gelja in aplikatorjem v pretisnih omotih	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	AstraZeneca AB, Kvarnbergsagatan 12, S-151 55 Söderort , Švedska	5363-L-1654/10 25.08.2010	5363-L-1833/11 do preklica	N01BB02 383700088908 089680 089753
022272	Xylocaine 20 mg/ml raztopina za injiciranje lidokain (lidocainum)	raztopina za injiciranje škalla s 5 vialami z 20 ml razopine	spremenba v dovoljenju za promet dodatni izdelovalec	AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-L-185/11 25.01.2011	5363-L-1835/11 do preklica	N01BB02 383700088908 089680 089753
022273	XYLONIOR 10 mg/0,1 mg na razprtšek oralno pršilo, raztopina lidokain (lidocainum) cetrinilic (cetirizumum)	oralno pršilo raztopina škalla s steklenico z odmerno črpalko s pršilo šobo s 36 g razopine za 540 razprškov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Recipharm Monts, Usine de Monts, Rue de Maurepas, Monts , Francija	5363-L-327/10 23.02.2010	5363-L-1835/11 do preklica	N01BB02 383700088908 089680 089753
			spremenba imenika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija			5363-L-979/12 do preklica
							N01BB52 383700012132 089818

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenehanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
022274	Xyzal 0,5 mg/ml perorala raztopina levocetirizin (levocetirizum)	peroralna raztopina škala s stevilico z 200 ml raztopine in graduirano bitigo	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremembu izdelovatca	Aesica Pharmaceuticals S.r.l., Via Praglia 15, Piavezza (TO), Italija Medi d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-L-1561/10 10.08.2010	5363-L-750/12 do preklica R06AE09 3837000102567 07562
022275	YANTIL 100 mg filmsko obložene tablete tapentadol (tapentadolum)	filmko obložena tableta škala s 60 tabletami (60 x 1 tableta v preisprnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali področja podoblaščenega zdravnika. spremembu imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-L-2094/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062106 117374	5363-L-2094/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062106 117374
022276	YANTIL 50 mg filmsko obložene tablete tapentadol (tapentadolum)	filmko obložena tableta škala s 60 tabletami (60 x 1 tableta v preisprnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali področja podoblaščenega zdravnika. spremembu imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-L-2092/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062090 117382	5363-L-2092/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062090 117382
022277	YANTIL SR 75 mg filmsko obložene tablete tapentadol (tapentadolum)	filmko obložena tableta škala s 60 tabletami (60 x 1 tableta v preisprnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali področja podoblaščenega zdravnika. spremembu imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-L-296/10 10.12.2010	5363-L-2093/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062120 117390
022278	YANTIL SR 100 mg tablete s podaljšanjem sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala s 60 tabletami (60 x 1 tableta v preisprnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali področja podoblaščenega zdravnika. spremembu imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-L-296/10 10.12.2010	5363-L-2096/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062120 117404
022279	YANTIL SR 150 mg tablete s podaljšanjem sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala s 60 tabletami (60 x 1 tableta v preisprnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali področja podoblaščenega zdravnika. spremembu imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-L-296/10 10.12.2010	5363-L-2096/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062120 117404
022280	YANTIL SR 200 mg tablete s podaljšanjem sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala s 60 tabletami (60 x 1 tableta v preisprnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali področja podoblaščenega zdravnika. spremembu imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-L-27/00/10 10.12.2010	5363-L-2097/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062127 117412
022281	YANTIL SR 250 mg tablete s podaljšanjem sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala s 60 tabletami (60 x 1 tableta v preisprnem omoru)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali področja podoblaščenega zdravnika. spremembu imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-L-27/01/10 10.12.2010	5363-L-2098/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062151 117420

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
022282	YANTIL SR 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala s 60 tabletami (60 x 1 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept zdravnika specilista ustreznega področja medicina ali od njega pooblaščenega zdravnika. spremenba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-L-2698/10 10.12.2010	5363-L-2095/11 10.12.2015 N02/X06 383700062113 117439
022283	Yarina 0,03 mg/3 mg filmsko obložane tablete drospirenon (drospirononum) etinilestradiol (éthynodiolide)	filmsko obložena tableta škala z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG, Berlin , Nemčija Bayer Schering Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	5363-L-7312 do preklica G03AA12 3837000086751 019194	
022284	Yasmine 0,02 mg/3 mg filmsko obložane tablete drospirenon (drospirononum) etinilestradiol (éthynodiolide)	filmsko obložena tableta škala z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. spremenba imetnika dovoljenja za promet,izdelovatca in proizvajalca	Bayer Pharma AG, Berlin , Nemčija Bayer Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	5363-L-09/11 21.06.2011	5363-L-992/12 21.6.2016 G03AA12 383700101140 001481
022285	Yasnal 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-L-1708/11 do preklica N06DA02 383700087277 080101	
022286	Yasnal 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-L-1707/11 do preklica N06DA02 383700087260 080225	
022287	Ybersigax 150 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Genepharm S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini , Grčija Galex, o.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-L-1656/11 9.9.2016 C09GA04 383700122329 130230	
022288	Ybersigax 150 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Genepharm S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini , Grčija Galex, o.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-L-1658/11 9.9.2016 C09GA04 383700122343 130257	
022289	Ybersigax 150 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Genepharm S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini , Grčija Galex, o.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-L-1654/11 9.9.2016 C09GA04 383700122305 130214	
022290	Ybersigax 150 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. novi dovoljenje za promet	Genepharm S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini , Grčija Galex, o.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-L-1659/11 9.9.2016 C09GA04 383700122350 130265	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelačniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša veljati Datum prenemanja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti
022291	Ybersigax 150 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škala s 84 tabletami (6 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovošnjek za promet	Galex d.d., Tišinska ulica 29g , Grčija Sobota, Slovenija	5363-l-1657/11 9.9.2016 C09GA04 3837000122336 130249		Črna koda Delovna šifra
022292	Ybersigax 150 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovošnjek za promet	Galex d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-l-1655/11 9.9.2016 C09GA04 3837000122312 130222		
022293	Ybersigax 150 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovošnjek za promet	Galex d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-l-1653/11 9.9.2016 C09GA04 3837000122299 130206		
022294	Ybersigax 300 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovošnjek za promet	Galex d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-l-1660/11 9.9.2016 C09GA04 3837000122367 130273		
022295	Ybersigax 300 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovošnjek za promet	Galex d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-l-1661/11 9.9.2016 C09GA04 3837000122374 130281		
022296	Ybersigax 300 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovošnjek za promet	Galex d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-l-1662/11 9.9.2016 C09GA04 3837000122381 130290		
022297	Ybersigax 300 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovošnjek za promet	Galex d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-l-1663/11 9.9.2016 C09GA04 3837000122398 130303		
022298	Ybersigax 300 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škala s 84 tabletami (6 x 14 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovošnjek za promet	Galex d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-l-1664/11 9.9.2016 C09GA04 3837000122404 130311		
022299	Ybersigax 300 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na receipt. novi dovošnjek za promet	Galex d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-l-1665/11 9.9.2016 C09GA04 3837000122411 130320		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelačniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenemanja veljavnosti	Datum veljavnosti A/T/C Črna koda Delovna šifra
022300	Ybersigax 300 mg filmsko obložene tablete irbesartan (ibesartanum)	filmsko obložena tableta škalita z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Panpharm S.A., 18 Km Marathon Avenue, Palini , Grčija Galex, d.d., Tišiška ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-l-1666/11 9.9.2016 C09GA04 383700122428 130338	
022301	Zabcare 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škalita s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veveriški g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-l-1067/12 3.5.2017 G04BD08 383700128215 142524	
022302	Zabcare 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škalita s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVC-C-Al ali OPA/Al/PVC/Al pretnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veveriški g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-l-1070/12 3.5.2017 G04BD08 383700133295 142556	
022303	Zabcare 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škalita s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/PVC-C-Al ali OPA/Al/PVC/Al pretnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veveriški g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-l-1068/12 3.5.2017 G04BD08 383700133208 142569	
022304	Zabcare 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škalita z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veveriški g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-l-1066/12 3.5.2017 G04BD08 383700128208 142510	
022305	Zabcare 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škalita s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veveriški g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-l-1068/12 3.5.2017 G04BD08 383700128222 142538	
022306	Zabcare 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škalita z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veveriški g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-l-1069/12 3.5.2017 G04BD08 383700133288 142541	
022307	Zabcare 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škalita s 100 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veveriški g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-l-1068/12 3.5.2017 G04BD08 383700128165 142536	
022308	Zabcare 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škalita s 100 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretnem omolu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veveriški g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-l-1062/12 3.5.2017 G04BD08 383700128192 142590	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti A/T/C Črna koda Delovna šifra
022309	Zabocare 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovošnjek za promet	Sanitas AB, Vēiverū g. 134B, Kaunas , Lita	5363-I-1060/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128178 142572	
022310	Zabocare 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/PVC-C-Al ali OP Al/PVC/C-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovošnjek za promet	Sanitas AB, Vēiverū g. 134B, Kaunas , Lita	5363-I-1063/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133257 142601	
022311	Zabocare 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVC-C-Al ali OP Al/PVC/C-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovošnjek za promet	Sanitas AB, Vēiverū g. 134B, Kaunas , Lita	5363-I-1064/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133264 142615	
022312	Zabocare 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/PVC-C-Al ali OP Al/PVC/C-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovošnjek za promet	Sanitas AB, Vēiverū g. 134B, Kaunas , Lita	5363-I-1065/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133271 142629	
022313	Zaditen 0,25 mg/ml kapljice za oko, raztopina ketotifen (ketotifenum)	kapljice za oko, raztopina škatla s kapalino plastično s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba imenika dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija	5363-I-285/09 3.5.2017 do preklica S01GX08 383700024753 056049	
022314	Zaldien SDU 0,25 mg/ml kapljice za oko, raztopina v enodnevnih vsebnikih ketotifen (ketotifenum)	kapljice za oko, raztopina škatla z 20 enodnevнимi kapalnimi plastičnimi z 0,4 ml raztopine (4 x 5 plastičnih omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba imenika dovoljenja za promet	Laboratoires THEA, 12 rue Louis Bienot, Clemont-Ferrand Cedex 2, Francija	5363-I-286/09 3.5.2017 do preklica S01GX08 383700024760 056057	
022315	Zaldian 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamolum)	filmsko obložena tableta škatla s 40 tabletami (4 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba imenika dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija	5363-I-286/09 3.5.2017 do preklica S01GX08 383700024760 056057	
022316	Zaldian 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamolum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba imenika dovoljenja za promet	Aachen , Nemčija	5363-I-743/11 07.04.2011 do preklica N02XX52 3837000046625 094145	
022317	Zaldian 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamolum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba imenika dovoljenja za promet	Aachen , Nemčija	5363-I-744/11 07.04.2011 do preklica N02XX52 3837000046632 094110	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
022318	Zaldiar 37,5 mg/325 mg šumeče tablete triamadol (tramadolum) paracetamol (paracetamolum)	šumeča tabletta škala s 40 tabletami (10 x 4 tablete v dvojinem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-L-2069/08 18.12.2008	5363-L-1779/11 18.12.2013 N02AX52 3837000118704 05422
022319	Zaldiar 37,5 mg/325 mg šumeče tablete triamadol (tramadolum) paracetamol (paracetamolum)	šumeča tabletta škala z 20 tabletami (5 x 4 tablete v dvojinem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-L-2068/08 18.12.2008	5363-L-1778/11 18.12.2013 N02AX52 3837000118688 053449
022320	Zaldiar retard 75 mg/650 mg tablete s potajšanjem sproščanjem triamadol (tramadolum) paracetamol (paracetamolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala s 40 tabletami (4 x 10 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba izdelovalca	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-L-697/11 29.03.2011	5363-L-1680/11 29.3.2016 N02AX52 3837000067194 123978
022321	Zanacodar 40 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škala z 90 tabletami (18 x 5 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Laboratorios LICONSA, S.A., Azuqueca de Henares, Španija in PharmaSwiss d.o.o., Ljubljana , Slovenija	5363-L-1336/11 21.07.2011	5363-L-2420/11 22.10.2015 C09GA07 3837000059106 114065
022322	Zanacodar 40 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovova 1569/2c, Praha 7, Holešovice, Česká Republika	5363-L-1335/11 21.07.2011	5363-L-2419/11 22.10.2015 C09GA07 3837000059090 114057
022323	Zanacodar 80 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škala z 90 tabletami (18 x 5 tablet v preisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Laboratorios LICONSA, S.A., Azuqueca de Henares, Španija in PharmaSwiss d.o.o., Ljubljana , Slovenija	5363-L-1338/11 21.07.2011	5363-L-2422/11 22.10.2015 C09GA07 3837000059120 114081
022324	Zanacodar 80 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovova 1569/2c, Praha 7, Holešovice, Česká Republika	5363-L-1337/11 21.07.2011	5363-L-2421/11 22.10.2015 C09GA07 3837000059113 114073
022325	Zenaro 5 mg filmsko ololožene tablete levocetirizin (levocetirizinum)	filmsko ololožena tabletta škala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na receipt. novi dovoljenje za promet	ZENTIVA k.s., Praga 10 Dolni Měcholupy , Česká Republika	5363-L-2393/11 28.12.2016 R06AE09 3837000126518 134767	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavisko ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
022326	ZIBOR 2.500 i.e. anti-Xalml raztopina za injiciranje v napoljenih injekcijskih brzgah bempiparini (bempiparini)	raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgah škatla z 2 napoljenima injekcijskima brzgama z 0,2 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarin International O.L.S.A., 1 Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-L-200/011 do preklica B01/AB12 383700101287 041602		
022327	ZIBOR 2.500 i.e. anti-Xalml raztopina za injiciranje v napoljenih injekcijskih brzgah bempiparini (bempiparini)	raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgah škatla z 10 napoljenimi injekcijskimi brzgami z 0,2 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarin International O.L.S.A., 1 Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-L-200/111 do preklica B01/AB12 383700101294 041610		
022328	ZIBOR 2.500 i.e. anti-Xalml raztopina za injiciranje v napoljenih injekcijskih brzgah bempiparini (bempiparini)	raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgah škatla s 30 napoljenimi injekcijskimi brzgami z 0,2 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarin International O.L.S.A., 1 Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-L-200/211 do preklica B01/AB12 383700101300 041629		
022329	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xalml raztopina za injiciranje v napoljenih injekcijskih brzgah bempiparini (bempiparini)	raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgah škatla z 10 napoljenimi injekcijskimi brzgami z 0,2 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu, ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjiem zdravljenju.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarin International O.L.S.A., 1 Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-L-207/11 do preklica B01/AB12 383700101296 031500		
			spremenba v dovoledenju za promet- dodatni izdelovalec				
022330	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xalml raztopina za injiciranje v napoljenih injekcijskih brzgah bempiparini (bempiparini)	raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgah škatla s 30 napoljenimi injekcijskimi brzgami z 0,2 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu, ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjiem zdravljenju.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarin International O.L.S.A., 1 Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-L-1021/08 16.06.2008	5363-L-1021/08 16.06.2008	5363-L-207/11 do preklica B01/AB12 383700101302 031518
			spremenba v dovoledenju za promet- dodatni izdelovalec				
022331	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xalml raztopina za injiciranje v napoljenih injekcijskih brzgah bempiparini (bempiparini)	raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgah škatla z 30 napoljenima injekcijskima brzgama z 0,3 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu, ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjiem zdravljenju.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarin International O.L.S.A., 1 Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-L-1022/08 16.06.2008	5363-L-1022/08 16.06.2008	5363-L-209/11 do preklica B01/AB12 383700101319 031534
			spremenba v dovoledenju za promet- dodatni izdelovalec				
022332	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xalml raztopina za injiciranje v napoljenih injekcijskih brzgah bempiparini (bempiparini)	raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brzgah škatla s 30 napoljenimi injekcijskimi brzgami z 0,3 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu, ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjiem zdravljenju.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarin International O.L.S.A., 1 Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-L-1025/08 16.06.2008	5363-L-1025/08 16.06.2008	5363-L-201/11 do preklica B01/AB12 383700101333 031569
			spremenba v dovoledenju za promet- dodatni izdelovalec				

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalce/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša vejati Datum prenahanja veljavnosti	Št. odločbe ATC	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
022333	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xamyl raztopina za injiciranje v napoljenih injekcijskih brizgah bempiparın (bempiparum)	raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brizgi škalni z 10 napoljenimi injekcijskimi brizgami z 0,3 ml raztopine in injekcijsko iglo nadaljnjem zdravljenju.	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarin International O.L.S.A., 1 Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-L-1024/08 16.06.2008	5363-L-2010/11 do preklica B01/AB12 383700010326 031542	
022334	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xamyl raztopina za injiciranje v napoljenih injekcijskih brizgah bempiparın (bempiparum)	raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brizgi škalni z 10 napoljenimi injekcijskimi brizgama z 0,4 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarin International O.L.S.A., 1 Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-L-1026/08 16.06.2008	5363-L-2012/11 do preklica B01/AB12 383700010340 031577	
022335	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xamyl raztopina za injiciranje v napoljenih injekcijskih brizgah bempiparın (bempiparum)	raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brizgi škalni z 10 napoljenimi injekcijskimi brizgama z 0,4 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarin International O.L.S.A., 1 Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-L-1027/08 16.06.2008	5363-L-2013/11 do preklica B01/AB12 383700010357 031585	
022336	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xamyl raztopina za injiciranje v napoljenih injekcijskih brizgah bempiparın (bempiparum)	raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brizgi škalni s 30 napoljenimi injekcijskimi brizgama z 0,4 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarin International O.L.S.A., 1 Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-L-1028/08 16.06.2008	5363-L-2014/11 do preklica B01/AB12 383700010364 031593	
022337	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xamyl raztopina za injiciranje v napoljenih injekcijskih brizgah bempiparın (bempiparum)	raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brizgi škalni z 2 napoljenima injekcijskima brizgama z 0,2 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarin International O.L.S.A., 1 Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-L-1029/08 16.06.2008	5363-L-2015/11 do preklica B01/AB12 383700010389 031496	
022338	ZIBOR 3.500 i.e. anti-Xamyl 0,2 ml raztopina za injiciranje v napoljenih injekcijskih brizgah bempiparın (bempiparum)	raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brizgi škalni z 2 napoljenima injekcijskima brizgama z 0,2 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarin International O.L.S.A., 1 Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-L-1030/08 16.06.2008	5363-L-2003/11 do preklica B01/AB12 3837000101270 041653	
022339	ZIBOR 3.500 i.e. anti-Xamyl 0,2 ml raztopina za injiciranje v napoljenih injekcijskih brizgah bempiparın (bempiparum)	raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brizgi škalni z 30 napoljenimi injekcijskimi brizgami z 0,2 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporabila pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odprtju iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L., Španija Menarin International O.L.S.A., 1 Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-L-1031/08 16.06.2008	5363-L-2005/11 do preklica B01/AB12 3837000101270 041653	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelaštniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti Črna koda Delovna šifra
022340	ZIBOR 3.500 i.e. anti-Xa/0.2 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijskih brizgah bempiparin (bemiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijskih brizgah škalita z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0.2 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LABORATORIOS FARMACEUTICOS MANUFACTURING, S.L., Španija Menairin International O.O.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-2004/11 do preklica B01AB12 3837000101263 041645	
022341	Zoladex 10.8 mg implantat v napolnjeni injekcijski brizgi goserelin (goserelium)	implantat škalica z večko z napolnjeni injekcijsko brizgo in zasčitnim tulcem ter sušnim sredstvom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-463/10 do preklica L02AE03 3837000083729 006432	15.03.2010
022342	Zoladex 3,6 mg implantat v napolnjeni injekcijski brizgi goserelin (goserelium)	implantat škalica z večko z napolnjeni injekcijsko brizgo in zasčitnim tulcem ter sušnim sredstvom	spremenba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-2235/11 do preklica L02AE03 3837000075762 007226	15.03.2010
022343	Zolmitriptan Actavis 2,5 mg orodispersibilne tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	orodispersibilna tabletka škalita z 2 tabletama (1 x 2 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Actavis Ltd. Zeltun ZTN300, Malta in Genericon Pharma GmbH, Graz , Avstrija Actavis Group PTC ehf., Reykjavík, Íslandia	5363-I-462/10 do preklica N02CC03 3837000123647 136061	15.03.2010
022344	Zolmitriptan Sandoz 2,5 mg filmsko obložene tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	filmko obložena tabletka škalita s 3 tabletami (1 x 3 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Sautas Pharma GmbH Bieleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Vršava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mureş , Romunija	5353-I-1815/11 do preklica N02CC03 3837000127386 140429	29.3.2017
022345	Zolmitriptan Sandoz 2,5 mg filmsko obložene tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	filmko obložena tabletka škalita s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, novo dovoljenje za promet	Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Sautas Pharma GmbH Bieleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Vršava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mureş , Romunija	5353-I-747/12 do preklica N02CC03 3837000127393 140432	
022346	Zolmitriptan Sandoz 2,5 mg filmsko tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	orodispersibilna tabletka škalita s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, novo dovoljenje za promet	Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Sautas Pharma GmbH Bieleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Vršava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mureş , Romunija	5363-I-747/12 do preklica N02CC03 3837000127430 140450	29.3.2017

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenahta vejeti Datum prenahanja vejavnosti	Datum veljavnosti A/TC Črna koda Delovna šifra
022347	Zolmitriptan Sandoz 2,5 mg orodisperzibilne tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	orodisperzibilna tabletka škalna s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Bartebein in Gefingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Pojska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mureş , Romunija	5363-I-746/12 29.3.2017 N02CC03 3837000127423 140446	
022348	Zolmitriptan Sandoz 5 mg filmsko obložene tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	filmsko obložena tabletka škalna s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Bartebein in Gefingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Pojska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mureş , Romunija	5363-I-744/12 29.3.2017 N02CC03 3837000127409 140463	
022349	Zolmitriptan Sandoz 5 mg filmsko obložene tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	filmsko obložena tabletka škalna s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Bartebein in Gefingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Pojska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mureş , Romunija	5363-I-745/12 29.3.2017 N02CC03 3837000127416 140477	
022350	Zolmitriptan Sandoz 5 mg orodisperzibilne tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	orodisperzibilna tabletka škalna s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-748/12 29.3.2017 N02CC03 3837000127447 140480	
022351	Zolpidem Sandoz 5 mg orodisperzibilne tablete zolpidem (zolpidemum)	orodisperzibilna tabletka škalna s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Bartebein in Gefingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Pojska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mureş , Romunija	5363-I-749/12 29.3.2017 N02CC03 3837000127454 140494	
022352	Zolpidem Vitabalans 10 mg filmsko obložene tablete zolpidem (zolpidemum)	filmsko obložena tabletka škalna z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska	5363-I-688/12 29.3.2017 N05GF02 3837000127102 140510	
022353	Zolpidem Vitabalans 10 mg filmsko obložene tablete zolpidem (zolpidemum)	filmsko obložena tabletka škalna z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna Finska	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-687/12 29.3.2017 N05GF02 3837000127056 140509	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nenaslikano ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe ATC
022354	Zolpidem Vitabalans 10 mg filmsko obložene tablete zolpidem (zolpidemum)	filmsko obložena tabletta škala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prečistem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna Hämeenlinna, Finska	5363-I-689/12 29.3.2017 N05GF02 3837000127119 140523	Črna koda Delovna šifra
022355	Zolpidem Vitabalans 10 mg filmsko obložene tablete zolpidem (zolpidemum)	filmsko obložena tabletta škala z 100 tabletami (10 x 10 tablet v prečistem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna Hämeenlinna, Finska	5363-I-689/12 29.3.2017 N05GF02 3837000127126 140537	
022356	Zolrix 10 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tabletta škala s 56 tabletami (8 x 7 tablet v prečistem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Poljska Sp.z.o.o., Varsava , Poljska	5363-I-1167/12 do preklica N05AH03 3837000107074 018860	
022357	Zolrix 10 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tabletta škala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v prečistem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1166/12 do preklica N05AH03 3837000107067 018872	
022358	Zolrix 10 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tabletta škala s 56 tabletami (8 x 7 tablet v prečistem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Poljska Sp.z.o.o., Varsava , Poljska	5363-I-1157/12 do preklica N05AH03 3837000106978 018864	
022359	Zolrix 10 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tabletta škala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v prečistem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1156/12 do preklica N05AH03 3837000106961 018856	
022360	Zolrix 15 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tabletta škala s 56 tabletami (8 x 7 tablet v prečistem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Poljska Sp.z.o.o., Varsava , Poljska	5363-I-1169/12 do preklica N05AH03 3837000107098 018961	
022361	Zolrix 15 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tabletta škala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v prečistem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1168/12 do preklica N05AH03 3837000107081 018953	
022362	Zolrix 15 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tabletta škala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v prečistem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Poljska Sp.z.o.o., Varsava , Poljska	5363-I-1158/12 do preklica N05AH03 3837000106956 018899	

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

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nastavniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneta vejeti Datum prenega- ja veljavnosti	Datum veljavnosti ATC	Črna koda Delovna šifra
022372	Zolrix 5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škitala s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na KPK, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in KPK Sp.z.o.o., Vršava Poljska	KPK, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1153/12 do preklica N05AH03 3837000106930 019470		
022373	Zolrix 5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škitala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na KPK, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in KPK Sp.z.o.o., Vršava Poljska	KPK, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1152/12 do preklica N05AH03 3837000106923 019330		
022374	Zolrix 7,5 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škitala s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na KPK, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in KPK Sp.z.o.o., Vršava Poljska	KPK, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1165/12 do preklica N05AH03 3837000107050 019850		
022375	Zolrix 7,5 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škitala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na KPK, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in KPK Sp.z.o.o., Vršava Poljska	KPK, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1164/12 do preklica N05AH03 3837000107043 019810		
022376	Zolrix 7,5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škitala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na KPK, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in KPK Sp.z.o.o., Vršava Poljska	KPK, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1154/12 do preklica N05AH03 3837000106947 019771		
022377	Zolrix 7,5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škitala s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na KPK, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in KPK Sp.z.o.o., Vršava Poljska	KPK, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1154/12 do preklica N05AH03 3837000106954 019780		
022378	ZOMIG 2,5 mg filmsko obložene tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	filmsko obložena tableta škitala s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija	AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1155/12 do preklica N05AH03 3837000077674 087084		
022379	ZOMIG 2,5 mg filmsko obložene tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	filmsko obložena tableta škitala s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija	AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1156/11 do preklica N02CC03 3837000077681 087106		
022380	ZYBAN 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem bzopropin (bzopropionum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škitala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specjalista isteznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Gaxo Wellcome, S.A., Aranda de Duero,Burgos , Španija GSK do o., Kraoz Štartdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-296/12 do preklica N02BA02 3837000087130 040053		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelačniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki prenaša veljati Datum prenemanja veljavnosti	Št. odločbe ATC Črna koda Delovna šifra
022381	ZYBAN 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem buproprion (bupropionum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v prelistnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept zdravnika specialesta ustreznega področja medicina ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Glaxo Wellcome, S.A., Aranda de Duero,Burgos , Španija GSK d.o.o., Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-l-297/12 do preklica NOTBA02 383700087147 040061	
022382	Zydrop 15 mg/g kapilice za oko, raztopina v enoddernem vsebniku azitromicin (azithromycinum)	kapilice za oko, raztopina škala s 6 enoodmernimi vsebniki	Predpisovanje in izdaja zdravila je na recept. podaljšanje dovoljenja za promet novo dovoljenje za promet	Laboratoires THEA, 12 rue Lois Bleriot, Clermont - Ferrand Cedex 2; Laboratoire UNITHER, ZI de la Guerle, Coutances , Francija	5363-l-1025/12 25.4.2017 S01AA26 383700133127 42632	
022383	Zytec 1 mg/ml perorala raztopina cetrizin (cetirizinum)	perorala raztopina škala s steklenico s 60 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Aestia Pharmaceuticals S.r.l., Via Praglia 15, Pinezza (TO) , Italija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-l-1034/12 do preklica R06AE07 383700086300 010642	
022384	Zytec 10 mg filmsko obložene tablete cetrizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta škala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v prelistnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Aesica Pharmaceuticals S.r.l., Via Praglia 15, Pinezza (TO) , Italija Medis d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-l-1033/12 do preklica R06AE07 383700086300 010649	

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

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

OBČINE

ŠKOFLJICA

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

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

S K L E P

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

1. člen

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

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

2. člen

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

3. člen

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

4. člen

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

5. člen

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

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

6. člen

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

Št. 3500-06/2012
Škofljica, dne 10. januarja 2013

Župan
Občine Škofljica
Ivan Jordan I.r.

TABOR

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

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

R A Z V E L J A V I T E V S K L E P A o oblikovanju cen v Vzgojno-izobraževalnem zavodu Osnovna šola Vransko - Tabor, Vrtec Tabor

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

Št. 03201-12/2010
Tabor, dne 24. decembra 2012

Župan
Občine Tabor
Vilko Jazbinšek I.r.

TIŠINA

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

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

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

1. člen
(predmet sklepa)

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

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

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

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

3. člen

(območje občinskega podrobnega prostorskega načrta)

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

4. člen

(način pridobitve strokovnih rešitev)

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

5. člen

(postopek priprave OPPN)

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

6. člen

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

(1) Nositeli urejanja prostora:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

– Občina Tišina, Tišina 4, 9251 Tišina.

(2) Drugi udeleženci:

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

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

7. člen

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

Pripravo občinskega podrobnega prostorskog načrta financira Občina Tišina.

8. člen

(začetek veljavnosti sklepa)

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

Št. 350-0001/2013-1
Tišina, dne 15. januarja 2013

Župan
Občine Tišine
Franc Horvat l.r.

POPRAVKI

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

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

P O P R A V E K

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

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

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

Župan
Občine Jesenice
Tomaž Tom Mencinger l.r.

VSEBINA

VLADA

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

DRUGI DRŽAVNI ORGANI IN ORGANIZACIJE

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

OBČINE

ŠKOFLJICA

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

TABOR

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

TIŠINA

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

POPRAVKI

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

