

Seznam razvrstitev zdravil na liste

ATC del. šifra	Lastniško ime zdravila <i>Nelastniško ime zdravila</i>	Lista	Omejitev predpisovanja
G03BA03 039195	ANDROTOP 25 mg gel v blazinici, 30 x <i>testosteron</i>	V*	Le za bolnike s hipogonadizmom na osnovi priporočila zdravnika kliničnega oddelka za endokrinologijo KC ali zdravnika endokrinološkega oddelka SB Maribor.
G03BA03 039225	ANDROTOP 50 mg gel v blazinici. 30 x <i>testosteron</i>	V*	Le za bolnike s hipogonadizmom na osnovi priporočila zdravnika kliničnega oddelka za endokrinologijo KC ali zdravnika endokrinološkega oddelka SB Maribor.
M05BA04 014222	ALENDOR 70 mg tablete, 4x <i>alendronska kislina</i>	V*	Za zdravljenje primarne osteoporoze. Predpisovanje mora biti v skladu s slovenskimi smernicami za zdravljenje osteoporoze.
A10AB06 034681	APIDRA 100 i.e./ ml 5 peresnikov s 3 ml <i>insulin glulisin</i>	P	
A10AB06 034673	APIDRA 100 i.e./ml 5 vložkov s 3 ml <i>insulin glulisin</i>	P	
B03XA02 015903	ARANESP 20 mcg raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku 1x (4 mcg/ml) <i>darbepoetin alfa</i>	P*	Zdravilo se sme predpisati le nedializnim bolnikom v skladu z indikacijami za predpisovanje.
B03XA02 015938	ARANESP 40 mcg raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku 1x (100 mcg/ml) <i>darbepoetin alfa</i>	P*	Zdravilo se sme predpisati le nedializnim bolnikom v skladu z indikacijami za predpisovanje.
B03XA02 015997	ARANESP 60 mcg raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku 1x (200 mcg/ml) <i>darbepoetin alfa</i>	P*	Zdravilo se sme predpisati le nedializnim bolnikom v skladu z indikacijami za predpisovanje.
B03XA02 016632	ARANESP 80 mcg raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku 1x (200 mcg/ml) <i>darbepoetin alfa</i>	P*	Zdravilo se sme predpisati le nedializnim bolnikom v skladu z indikacijami za predpisovanje.
B03XA02 016659	ARANESP 100 mcg mg raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku 1x (200 mcg/ml) <i>darbepoetin alfa</i>	P*	Zdravilo se sme predpisati le nedializnim bolnikom v skladu z indikacijami za predpisovanje.
B03XA02 016667	ARANESP 150 mcg mg raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku 1x (500 mcg/ml) <i>darbepoetin alfa</i>	P*	Zdravilo se sme predpisati le nedializnim bolnikom v skladu z indikacijami za predpisovanje.

ATC del. šifra	Lastniško ime zdravila <i>Nelastniško ime zdravila</i>	Lista	Omejitev predpisovanja
B03XA02 016683	ARANESP 300 mcg mg raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku 1x (500 mcg/ml) <i>darbepoetin alfa</i>	P*	Zdravilo se sme predpisati le nedializnim bolnikom v skladu z indikacijami za predpisovanje.
R03AC13 003743	ATIMOS 12 mcg/sprožitev inh.razt. pod tlakom 100x <i>formoterol</i>	P	
J05AF10 014095	BARACLUDE 0,5 mg film.obl.tbl., 30x <i>entekavir</i>	P*	Zdravilo sme indicirati le pooblaščen specialist.
J05AF10 014109	BARACLUDE 1 mg film.obl.tbl., 30x <i>entekavir</i>	P*	Zdravilo sme indicirati le pooblaščen specialist.
L02BB03 018309	BIKALUTAMID LEK 50 mg film.obl.tbl., 28x <i>bikalutamid</i>	P	
C09AA04 037753	BIOPREXANIL 5 mg film.obl.tbl., 30x <i>perindopril</i>	V	
C09AA04 037729	BIOPREXANIL 10 mg film.obl.tbl., 30x <i>perindopril</i>	V	
M01AC06 041173	CELOMIX tablete 15 mg , 30x <i>meloksikam</i>	V	
S01ED51 068411	COMBIGAN kapljice za oko, razt, 5 ml (2mg/ml brimonidina, 5 mg/ml timolola) <i>brimonidin, timolol</i>	P	
N06BA04 020150	CONCERTA 18 mg tablete s podaljšanim sproščanjem, 30x <i>metilfenidat</i>	P*	Omejitev predpisovanja na zdravnike, ki jih je za predpisovanje pooblastilo Ministrstvo za zdravje RS.
N06BA04 020290	CONCERTA 36 mg tablete s podaljšanim sproščanjem, 30x <i>metilfenidat</i>	P*	Omejitev predpisovanja na zdravnike, ki jih je za predpisovanje pooblastilo Ministrstvo za zdravje RS.
N06BA04 020320	CONCERTA 54 mg tablete s podaljšanim sproščanjem, 30x <i>metilfenidat</i>	P*	Omejitev predpisovanja na zdravnike, ki jih je za predpisovanje pooblastilo Ministrstvo za zdravje RS.
L03AX13 011711	COPAXONE 20mg/ml raztopina za injiciranje, napolnjena injekcijska brizga, 28x <i>glatiramer</i>	P*	Zdravilo se sme izdati le na recept, ki je potrjen na OE Zavoda na osnovi predhodne odobritve posebne komisije Zavoda.

ATC del. šifra	Lastniško ime zdravila <i>Nelastniško ime zdravila</i>	Lista	Omejitev predpisovanja
A16AA06 016233	CYSTADANE 1g peroralni prašek, steklenička s 180 g <i>betain</i>	P	
C02CA04 018350	DOKSAZOSIN LEK 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem, 30x <i>doksazosin</i>	V	
C02CA04 018392	DOKSAZOSIN LEK 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem, 98x <i>doksazosin</i>	V	
S01ED51 000060	DUOTRAV 40 mcg/ml + 5 mcg/ml kapljice za oko, 2,5 ml raztopina <i>travoprost, timolol</i>	P	
N02AB03 007951	DUROGESIC 100 µg/h transdermalni obliž 5x <i>fentanil</i>	P	
N02AB03 000680	DUROGESIC 75 µg/h transdermalni obliž 5x <i>fentanil</i>	P	
N02AB03 008109	DUROGESIC 50 µg/h transdermalni obliž 5x <i>fentanil</i>	P	
N02AB03 008087	DUROGESIC 25 µg/h transdermalni obliž 5x <i>fentanil</i>	P	
N02AB03 000663	DUROGESIC 12 µg/h transdermalni obliž 5x <i>fentanil</i>	P	
B03XA01 023361	EPREX 6000 i.e./0,6 ml, (50,4 mcg) napolnjena injekcijska brizga, 6x <i>rekombinantni humani epoetin alfa</i>	P*	Zdravilo se sme predpisati le nedializnim bolnikom v skladu z indikacijami za predpisovanje.
B03XA01 023396	EPREX 8000 i.e./0,8 ml, (67,2 mcg) napolnjena injekcijska brizga, 6x <i>rekombinantni humani epoetin alfa</i>	P*	Zdravilo se sme predpisati le nedializnim bolnikom v skladu z indikacijami za predpisovanje.
B03XA01 012874	EPREX 40.000 i.e./1 ml, (336 mcg) napolnjena injekcijska brizga <i>rekombinantni humani epoetin alfa</i>	P*	Zdravilo se sme predpisati le nedializnim bolnikom v skladu z indikacijami za predpisovanje.
N02AB03 018627	EPUFEN 100 µg/h transdermalni obliž 5x <i>fentanil</i>	P	

ATC del. šifra	Lastniško ime zdravila <i>Nelastniško ime zdravila</i>	Lista	Omejitev predpisovanja
N02AB03 018554	EPUFEN 50 µg / h transdermalni obliž 5x <i>fentanil</i>	P	
N02AB03 018520	EPUFEN 25 µg / h transdermal. obliž 5x <i>fentanil</i>	P	
N02AB03 018490	EPUFEN 12,5 µg / h transdermalni obliž 5x <i>fentanil</i>	P	
V03AC03 004308	EXJADE 125 mg tablete za peroralno suspenzijo, 28x <i>deferasiroks</i>	P	
V03AC03 004600	EXJADE 500 mg tablete za peroralno suspenzijo, 28x <i>deferasiroks</i>	P	
N02AB03 077860	FENTANIL LEK 100 mikrogram/h transdermalni obliži, 5x <i>fentanil</i>	P	
N02AB030 77879	FENTANIL LEK 100 mikrogram/h transdermalni obliži, 10 x <i>fentanil</i>	P	
N02AB03 077844	FENTANIL LEK 50 mikrogram/h transdermalni obliži, 5x <i>fentanil</i>	P	
N02AB03 077852	FENTANIL LEK 50 mikrogram/h transdermalni obliži, 10x <i>fentanil</i>	P	
N02AB03 077828	FENTANIL LEK 25 mikrogram/h transdermalni obliži, 5x <i>fentanil</i>	P	
N02AB03 077836	FENTANIL LEK 25 mikrogram/h transdermalni obliži, 10x <i>fentanil</i>	P	
R03AK07 016284	FOSTER 100/6 mcg inhalacijska raztopina pod tlakom, 1 tlačni vsebnik, 120x <i>beklometazon / formoterol</i>	P*	Za bolnike z astmo, ki imajo ob pravilnem prejetju zmernega odmerka inhalacijskega glukokortikoida neurejeno astmo (rezultat kombiniranih vprašalnikov urejenosti astme je v območju neurejene astme). Za bolnike s KOPB, ki imajo v stabilni fazi postbronhodilatatorski FEV1 manj kot 50% norme in so imeli kljub rednemu prejetju dveh dolgo delujočih bronhodilatatorjev vsaj dve poslabšanji v zadnjem letu, ki jih je bilo treba zdraviti z antibiotikom in sistemskim glukokortikoidom.

ATC del. šifra	Lastniško ime zdravila <i>Nelastniško ime zdravila</i>	Lista	Omejitev predpisovanja
N03AX12 011720	GABOTON 600 mg film.obl.tbl., 50x <i>gabapentin</i>	P	
N03AX12 011762	GABOTON 800 mg film.obl.tbl., 50x <i>gabapentin</i>	P	
C03DA04 039063	INSPIRA 25 mg film.obl.tbl., 30x <i>eplerenon</i>	V*	Zdravljenje po akutnem miokardnem infarktu, z iztisno frakcijo do 30% le v primerih, kadar se po zdravljenju s spironolaktonom pojavijo hudi neželeni učinki.
C03DA04 039071	INSPIRA 50 mg film.obl.tbl., 30x <i>eplerenon</i>	V*	Zdravljenje po akutnem miokardnem infarktu, z iztisno frakcijo do 30% le v primerih, kadar se po zdravljenju s spironolaktonom pojavijo hudi neželeni učinki.
L04AA14 061859	KINERET razt. za inji. v napolnjeni inj.br. (150mg/ml), 28x <i>anakinra</i>	P*	Predpisovanje omejeno na revmatologe kliničnih oddelkov.
A02BC03 014320	LANTREA 15 mg tablete, 28x <i>lansoprazol</i>	P	
A02BC03 014389	LANTREA 30 mg tablete, 28x <i>lansoprazol</i>	P	
L01BB04 064807	LITAK (2 mg/ml) raztopina za injiciranje 5ml 1 viala <i>kladribinon</i>	P	
L01BB04 064823	LITAK (2 mg/ml) raztopina za injiciranje 5ml 5 vial <i>kladribinon</i>	P	
C09CA01 007994	LOSARTIC 50 mg film.obl.tbl., 28x <i>losartan</i>	V*	'Predpisovanje omejeno na stanja, kjer je indicirano zdravljenje z zaviralcem angiotenzinske konvertaze, ki je povzročil neželene učinke; z izjemo ledvične odpovedi, ko je lahko tudi zdravilo prvega izbora.
S01BA14 038687	LOTEMAX , kapljice za oko, suspenzija, 0,5%, 5 ml <i>loteprednoletabonat</i>	P	
N03AX16 070785	LYRICA 150 mg kapsule 56x <i>pregabalin</i>	P*	Le za dodatno zdravljenje epilepsije in nevropatskih bolečin po navodilu nevrologa.
N03AX16 070602	LYRICA 25 mg kapsule 56x <i>pregabalin</i>	P*	Le za dodatno zdravljenje epilepsije in nevropatskih bolečin po navodilu nevrologa.
N03AX16 070815	LYRICA 300 mg kapsule 56x <i>pregabalin</i>	P*	Le za dodatno zdravljenje epilepsije in nevropatskih bolečin po navodilu nevrologa.
N03AX16 070629	LYRICA 75 mg kapsule 56x <i>pregabalin</i>	P*	Le za dodatno zdravljenje epilepsije in nevropatskih bolečin po navodilu nevrologa.

ATC del. šifra	Lastniško ime zdravila <i>Nelastniško ime zdravila</i>	Lista	Omejitev predpisovanja
G02BA03 001783	MIRENA plastični intrauterini vložek z dodatkom levonorgestrela <i>levonorgestrel</i>	P	
R03DC03 013030	MONKASTA 10 mg tablete, 28x <i>montelukast</i>	P*	Predpisovanje omejeno na bolnike z zmerno in hudo astmo kot dodatna terapija k inh. zdravilom, kadar privede do dokumentiranega izboljšanja urejenosti ali zmanjšanja odmerkov inh. glukokortikoidov (IG). Bolnike z blago astmo pa je možno zdraviti največ z enim preprečevalcem, ali IG ali levkotrienskim antagonistom. Pri vseh bolnikih z astmo je potreben preizkus učinkovitosti zdravljenja in dokumentirano spremljanje kazalcev urejenosti astme.
C01DA14 017442	MONOSAN 40 mg tablete, 50x <i>izosorbidmononitrat</i>	V	
231266	NEOCATE 400 g dietetično živilo za posebne zdravstvene namene - hipoalergični izdelek	P*	Dietna prehrana za otroke do 15. leta starosti z alergijo na mleko, predpisana na recept, ki ga potrdi OE Zavoda na osnovi mnenja kolegija Pediatrične klinike Ljubljana ali konzilija kliničnega oddelka za pediatrijo bolnišnice Maribor.
L01XE05 017949	NEXAVAR 200 mg film.obl.tbl., 112x <i>sorafenib</i>	V*	Le za bolnike z razsutim rakom ledvic na osnovi mnenja konzilija internistov onkologov OI.
A02BC02 013200	NOLPAZA gastrozistentne tablete 20 mg, 28x <i>pantoprazol</i>	P	
A02BC02 013510	NOLPAZA gastrozistentne tablete 40 mg, 14x <i>pantoprazol</i>	P	
A02BC02 013650	NOLPAZA gastrozistentne tablete 40 mg, 28x <i>pantoprazol</i>	P	
A02BC01 014044	ORTANOL S 10 mg trde kapsule, 28x <i>omeprazol</i>	P	
A02BC01 013943	ORTANOL 40 mg trde kapsule, 28x <i>omeprazol</i>	P	
A07EC02 003301	PENTASA 500 mg tablete s podaljšanim sproščanjem 100x <i>mesalazin</i>	P	

ATC del. šifra	Lastniško ime zdravila <i>Nelastniško ime zdravila</i>	Lista	Omejitev predpisovanja
B01AC04 006408	PLAVIX 75 mg film.obl.tbl. 28x <i>klopidogrel</i>	V*	Le za zdravljenje bolnikov: 1. s stabilno koronarno boleznijo po perkutani koronarni intervenciji (PCI) z metalno opornico (BMS) 1 mesec, z opornico z zdravilom (DES) 12 mesecev; 2. z nestabilno AP/NSTEMI brez PCI 12 mesecev, po PCI z BMS 1 mesec, z DES 12 mesecev; 3. s STEMI brez akutne reperfuzije in po trombolizi 1 mesec, po PCI z BMS 1 mesec, z DES 12 mesecev; 4. po vstavitvi BMS v drugih arterijah 3 mesece. V primeru zapore opornice po navodilu intervencijskega kardiologa.
C09BA04 010987	PRENEWEL tablete 2mg/0,625 mg, 30x <i>perindopril / indapamid</i>	V	
C09BA04 011193	PRENEWEL tablete 4mg/1,25 mg, 30x <i>perindopril / indapamid</i>	V	
M05BX03 064734	PROTELOS 2g zrnca za peroral.susp. 28 vrečk <i>stroncijev renelat</i>	V*	Za zdravljenje osteoporoze le kadar zdravljenje z bisfosfonati ni učinkovito in v primeru njihovega neprenašanja.
G04BE03 016802	REVATIO 20 mg film.obl.tbl, 90x <i>sildenafil</i>	V*	Le za zdravljenje bolnikov s pljučno hipertenzijo, pri katerih je dokazan signifikanten fiziološki odziv; le na osnovi mnenja konzilija KOPA Golnik ali Kongenitalnega kardiološkega konzilija KC.
N05AX08 033472	RISPERDAL CONSTA 25 mg prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje, 1x <i>risperidon</i>	P	
N05AX08 033480	RISPERDAL CONSTA 37,5 mg prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje, 1x <i>risperidon</i>	P	
N05AX08 033499	RISPERDAL CONSTA 50 mg prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje, 1x <i>risperidon</i>	P	
N05AX08 016250	RISPOLUX peroralna raztopina 1mg/ml, 100 ml <i>risperidon</i>	P	
D10BA01 074993	ROACCUTANE kaps. 30x10mg <i>izotretinoin</i>	P*	Za ženske v rodni dobi je možen predpis in izdaja zdravila le za 1 mesec zdravljenja; zdravilo se sme izdati v 7 dneh po predpisu.
D10BA01 075027	ROACCUTANE kaps. 30x20mg <i>izotretinoin</i>	P*	Za ženske v rodni dobi je možen predpis in izdaja zdravila le za 1 mesec zdravljenja; zdravilo se sme izdati v 7 dneh po predpisu.

ATC del. šifra	Lastniško ime zdravila <i>Nelastniško ime zdravila</i>	Lista	Omejitev predpisovanja
R03AK06 010898	SERETIDE 25 µg / 125 µg susp. pršilnik, 120 odm. <i>salmeterol in flutikazon</i>	P*	Za bolnike z astmo, ki imajo ob pravilnem prejemanju zmernega odmerka inhalacijskega glukokortikoida neurejeno astmo (rezultat kombiniranih vprašalnikov urejenosti astme je v območju neurejene astme). Za bolnike s KOPB, ki imajo v stabilni fazi post - bronhodilatacijski FEV1 manj kot 50% norme in so imeli kljub rednemu prejemanju dveh dolgo delujočih bronhodilatatorjev vsaj dve poslabšanji v zadnjem letu, ki jih je bilo treba zdraviti z antibiotikom in sistemskim glukokortikoidom.
R03AK06 010901	SERETIDE 25 µg/250 µg susp. pršilnik, 120 odm. <i>salmeterol in flutikazon</i>	P*	Za bolnike z astmo, ki imajo ob pravilnem prejemanju zmernega odmerka inhalacijskega glukokortikoida neurejeno astmo (rezultat kombiniranih vprašalnikov urejenosti astme je v območju neurejene astme). Za bolnike s KOPB, ki imajo v stabilni fazi post - bronhodilatacijski FEV1 manj kot 50% norme in so imeli kljub rednemu prejemanju dveh dolgo delujočih bronhodilatatorjev vsaj dve poslabšanji v zadnjem letu, ki jih je bilo treba zdraviti z antibiotikom in sistemskim glukokortikoidom.
R03AK06 010863	SERETIDE 25 µg/50 µg susp. pršilnik, 120 odm. <i>salmeterol in flutikazon</i>	P*	Za bolnike z astmo, ki imajo ob pravilnem prejemanju zmernega odmerka inhalacijskega glukokortikoida neurejeno astmo (rezultat kombiniranih vprašalnikov urejenosti astme je v območju neurejene astme). Za bolnike s KOPB, ki imajo v stabilni fazi post - bronhodilatacijski FEV1 manj kot 50% norme in so imeli kljub rednemu prejemanju dveh dolgo delujočih bronhodilatatorjev vsaj dve poslabšanji v zadnjem letu, ki jih je bilo treba zdraviti z antibiotikom in sistemskim glukokortikoidom.
R03AK06 008788	SERETIDE DISKUS 50/100 prašek za inhal., 60 odm. <i>salmeterol in flutikazon</i>	P*	Za bolnike z astmo, ki imajo ob pravilnem prejemanju zmernega odmerka inhalacijskega glukokortikoida neurejeno astmo (rezultat kombiniranih vprašalnikov urejenosti astme je v območju neurejene astme). Za bolnike s KOPB, ki imajo v stabilni fazi post - bronhodilatacijski FEV1 manj kot 50% norme in so imeli kljub rednemu prejemanju dveh dolgo delujočih bronhodilatatorjev vsaj dve poslabšanji v zadnjem letu, ki jih je bilo treba zdraviti z antibiotikom in sistemskim glukokortikoidom.

ATC del. šifra	Lastniško ime zdravila <i>Nelastniško ime zdravila</i>	Lista	Omejitev predpisovanja
R03AK06 008796	SERETIDE DISKUS 50 / 250 prašek za inhal., 60 odm. <i>salmeterol in flutikazon</i>	P*	Za bolnike z astmo, ki imajo ob pravilnem prejetju zmernega odmerka inhalacijskega glukokortikoida neurejeno astmo (rezultat kombiniranih vprašalnikov urejenosti astme je v območju neurejene astme). Za bolnike s KOPB, ki imajo v stabilni fazi post - bronhodilatacijski FEV1 manj kot 50% norme in so imeli kljub rednemu prejetju dveh dolgo delujočih bronhodilatatorjev vsaj dve poslabšanji v zadnjem letu, ki jih je bilo treba zdraviti z antibiotikom in sistemskim glukokortikoidom.
R03AK06 008818	SERETIDE DISKUS 50 / 500 prašek za inhal., 60 odm. <i>salmeterol in flutikazon</i>	P*	Za bolnike z astmo, ki imajo ob pravilnem prejetju zmernega odmerka inhalacijskega glukokortikoida neurejeno astmo (rezultat kombiniranih vprašalnikov urejenosti astme je v območju neurejene astme). Za bolnike s KOPB, ki imajo v stabilni fazi post - bronhodilatacijski FEV1 manj kot 50% norme in so imeli kljub rednemu prejetju dveh dolgo delujočih bronhodilatatorjev vsaj dve poslabšanji v zadnjem letu, ki jih je bilo treba zdraviti z antibiotikom in sistemskim glukokortikoidom.
L01XE06 008095	SPRYCEL 20 mg film.obl.tbl, 56x <i>dasatinib</i>	V*	Predpisovanje omejeno na hematologe in interniste onkologe.
L01XE06 008290	SPRYCEL 50 mg film.obl.tbl, 56x <i>dasatinib</i>	V*	Predpisovanje omejeno na hematologe in interniste onkologe.
L01XE06 008338	SPRYCEL 70 mg film.obl.tbl, 56x <i>dasatinib</i>	V*	Predpisovanje omejeno na hematologe in interniste onkologe.
V01AA20 017302	STALORAL škatla s 3 vialami po 10 ml podjezičnega pršila (1 viala s 10 IR/ml ali IC/ml in 2 viali s 100 IR/ml ali IC/ml) <i>alergenski izvlečki</i>	V*	Pri odraslih le na osnovi mnenja alergološkega konzilija KOPA Golnik za največ triletno predsezonsko zdravljenje pelodnega alergijskega rinitisa pri preobčutljivosti za 1 ali 2 vrsti peloda in največ triletno trajno zdravljenje alergijskega rinitisa zaradi pršice. Pri otrocih le na osnovi mnenja alergološkega konzilija pediatrične klinike Ljubljana za 3-5 letno trajno zdravljenje alergijskega rinitisa in blage astme zaradi preobčutljivosti na pelode in pršice. Terapijo lahko predlaga in izvajanje nadzoruje specialist internist-alergolog in pediater-alergolog.

ATC del. šifra	Lastniško ime zdravila <i>Nelastniško ime zdravila</i>	Lista	Omejitev predpisovanja
V01AA20 017345	STALORAL škatla s 3 vialami po 10 ml podjezičnega pršila (1 viala s 10 IR/ml in 2 viali s 300 IR/ml) <i>alergenski izvlečki</i>	V*	Pri odraslih le na osnovi mnenja alergološkega konzilija KOPA Golnik za največ triletno predsezonsko zdravljenje pelodnega alergijskega rinitisa pri preobčutljivosti za 1 ali 2 vrsti peloda in največ triletno trajno zdravljenje alergijskega rinitisa zaradi pršice. Pri otrocih le na osnovi mnenja alergološkega konzilija pediatrične klinike Ljubljana za 3-5 letno trajno zdravljenje alergijskega rinitisa in blage astme zaradi preobčutljivosti na pelode in pršice. Terapijo lahko predlaga in izvajanje nadzoruje specialist internist-alergolog in pediater-alergolog.
V01AA20 017353	STALORAL škatla z 2 vialama po 10 ml podjezičnega pršila <i>alergenski izvlečki</i>	V*	Pri odraslih le na osnovi mnenja alergološkega konzilija KOPA Golnik za največ triletno predsezonsko zdravljenje pelodnega alergijskega rinitisa pri preobčutljivosti za 1 ali 2 vrsti peloda in največ triletno trajno zdravljenje alergijskega rinitisa zaradi pršice. Pri otrocih le na osnovi mnenja alergološkega konzilija pediatrične klinike Ljubljana za 3-5 letno trajno zdravljenje alergijskega rinitisa in blage astme zaradi preobčutljivosti na pelode in pršice. Terapijo lahko predlaga in izvajanje nadzoruje specialist internist-alergolog in pediater-alergolog.
V01AA20 017310	STALORAL škatla z 2 vialama po 10 ml podjezičnega pršila <i>alergenski izvlečki</i>	V*	Pri odraslih le na osnovi mnenja alergološkega konzilija KOPA Golnik za največ triletno predsezonsko zdravljenje pelodnega alergijskega rinitisa pri preobčutljivosti za 1 ali 2 vrsti peloda in največ triletno trajno zdravljenje alergijskega rinitisa zaradi pršice. Pri otrocih le na osnovi mnenja alergološkega konzilija pediatrične klinike Ljubljana za 3-5 letno trajno zdravljenje alergijskega rinitisa in blage astme zaradi preobčutljivosti na pelode in pršice. Terapijo lahko predlaga in izvajanje nadzoruje specialist internist-alergolog in pediater-alergolog.
N06BA09 099500	STRATTERA 10 mg, trde kapsule, 7x <i>atomoksetin</i>	P*	Le na osnovi priporočila pedopsihiatra, kadar hiperkinetične motnje ni mogoče urediti z metilfenidatom.
N06BA09 099513	STRATTERA 18 mg, trde kapsule, 7x <i>atomoksetin</i>	P*	Le na osnovi priporočila pedopsihiatra, kadar hiperkinetične motnje ni mogoče urediti z metilfenidatom.
N06BA09 099527	STRATTERA 25 mg, trde kapsule, 28x <i>atomoksetin</i>	P*	Le na osnovi priporočila pedopsihiatra, kadar hiperkinetične motnje ni mogoče urediti z metilfenidatom.

ATC del. šifra	Lastniško ime zdravila <i>Nelastniško ime zdravila</i>	Lista	Omejitev predpisovanja
N06BA09 099530	STRATTERA 40 mg, trde kapsule, 28x <i>atomoksetin</i>	P*	Le na osnovi priporočila pedopsihiatra, kadar hiperkinetične motnje ni mogoče urediti z metilfenidatom.
N06BA09 099544	STRATTERA 60 mg, trde kapsule, 28x <i>atomoksetin</i>	P*	Le na osnovi priporočila pedopsihiatra, kadar hiperkinetične motnje ni mogoče urediti z metilfenidatom.
L01XE04 018589	SUTENT 12,5 mg trde kapsule, 30x <i>sunitinib</i>	V*	Le za bolnike z razsutim rakom ledvic na osnovi mnenja konzilija internistov onkologov OI.
L01XE04 018597	SUTENT 25 mg trde kapsule, 30x <i>sunitinib</i>	V*	Le za bolnike z razsutim rakom ledvic na osnovi mnenja konzilija internistov onkologov OI.
L01XE04 018619	SUTENT 50 mg trde kapsule, 30x <i>sunitinib</i>	V*	Le za bolnike z razsutim rakom ledvic na osnovi mnenja konzilija internistov onkologov OI.
R03AK07 083038	SYMBICORT FORTE TURBUHALER 320/9 µg, 60 odm. <i>formoterol in budesonid</i>	P*	Za bolnike z astmo, ki imajo ob pravilnem prejemanju zmernega odmerka inhalacijskega glukokortikoida neurejeno astmo (rezultat kombiniranih vprašalnikov urejenosti astme je v območju neurejene astme). Za bolnike s KOPB, ki imajo v stabilni fazi post - bronhodilatacijski FEV1 manj kot 50% norme in so imeli kljub rednemu prejemanju dveh dolgodelujočih bronhodilatatorjev vsaj dve poslabšanji v zadnjem letu, ki jih je bilo treba zdraviti z antibiotikom in sistemskim glukokortikoidom.
R03AK07 055786	SYMBICORT TURBUHALER 160/4,5 µg, 120 odm. <i>formoterol in budesonid</i>	P*	Za bolnike z astmo, ki imajo ob pravilnem prejemanju zmernega odmerka inhalacijskega glukokortikoida neurejeno astmo (rezultat kombiniranih vprašalnikov urejenosti astme je v območju neurejene astme). Za bolnike s KOPB, ki imajo v stabilni fazi post - bronhodilatacijski FEV1 manj kot 50% norme in so imeli kljub rednemu prejemanju dveh dolgodelujočih bronhodilatatorjev vsaj dve poslabšanji v zadnjem letu, ki jih je bilo treba zdraviti z antibiotikom in sistemskim glukokortikoidom.

ATC del. šifra	Lastniško ime zdravila <i>Nelastniško ime zdravila</i>	Lista	Omejitev predpisovanja
R03AK07 055794	SYMBICORT TURBUHALER 80/4,5 µg, 120 odm. <i>formoterol in budesonid</i>	P*	Za bolnike z astmo, ki imajo ob pravilnem prejetju zmernega odmerka inhalacijskega glukokortikoida neurejeno astmo (rezultat kombiniranih vprašalnikov urejenosti astme je v območju neurejene astme). Za bolnike s KOPB, ki imajo v stabilni fazi post - bronhodilatatorski FEV1 manj kot 50% norme in so imeli kljub rednemu prejetju dveh dolgodelujočih bronhodilatatorjev vsaj dve poslabšanji v zadnjem letu, ki jih je bilo treba zdraviti z antibiotikom in sistemskim glukokortikoidom.
L01XX34 015555	TARCEVA filmsko obložene tablete 100 mg, 30 x <i>erlotinib</i>	V*	Le za bolnike z napredovalim EGFR pozitivnim pljučnim rakom na osnovi mnenja Skupine za pljučne tumorje OI ali konzilija za pljučne tumorje KOPA Golnik in za bolnike z napredovalim žleznim karcinomom trebušne slinavke na osnovi mnenja Tima za tumorje prebavil OI.
L01XX34 015563	TARCEVA film.obl.tbl tablete 150 mg, 30 x <i>erlotinib</i>	V*	Le za bolnike z napredovalim EGFR pozitivnim pljučnim rakom na osnovi mnenja Skupine za pljučne tumorje OI ali konzilija za pljučne tumorje KOPA Golnik in za bolnike z napredovalim žleznim karcinomom trebušne slinavke na osnovi mnenja Tima za tumorje prebavil OI.
L01XX34 015547	TARCEVA film.obl.tbl 25 mg, 30 x <i>erlotinib</i>	V*	Le za bolnike z napredovalim EGFR pozitivnim pljučnim rakom na osnovi mnenja Skupine za pljučne tumorje OI ali konzilija za pljučne tumorje KOPA Golnik in za bolnike z napredovalim žleznim karcinomom trebušne slinavke na osnovi mnenja Tima za tumorje prebavil OI.
C02CA04 002950	TONOCARDIN tablete 2 mg, 90 x <i>doksazosin</i>	V	
C02CA04 003140	TONOCARDIN tablete 4 mg, 90 x <i>doksazosin</i>	V	
A05AA02 015059	URSOSAN kapsule 250 mg, 100 x <i>ursodeoksiholna kislina</i>	P	
C02XX01 084093	TRACLEER 62,5 mg film.obl.tbl., 56x <i>bosentan</i>	V*	Le za dodatno zdravljenje bolnikov s pljučno hipertenzijo, pri katerih je dokazan signifikanten fiziološki odziv; le na osnovi mnenja konzilija KOPA Golnik ali Kongenitalnega kardiološkega konzilija KC.

ATC del. šifra	Lastniško ime zdravila <i>Nelastniško ime zdravila</i>	Lista	Omejitev predpisovanja
C02XX01 084107	TRACLEER 125 mg film.obl.tbl, 56x <i>bosentan</i>	V*	Le za dodatno zdravljenje bolnikov s pljučno hipertenzijo, pri katerih je dokazan signifikanten fiziološki odziv; le na osnovi mnenja konzilija KOPA Golnik ali Kongenitalnega kardiološkega konzilija KC.
B01AC11 070297	VENTAVIS 10mcg/ml inhalacijska raztopina, 30 ampul <i>iloprost</i>	V*	Le za dodatno zdravljenje bolnikov s pljučno hipertenzijo, pri katerih je dokazan signifikanten fiziološki odziv; le na osnovi mnenja konzilija KOPA Golnik ali Kongenitalnega kardiološkega konzilija KC.
G04BD08 038520	VESICARE 10mg film.obl.tbl 30x solifenacin	V*	Samo na osnovi izvida urologa, ginekologa ali nevrologa s priporočilom za predpisovanje zdravila.
G04BD08 038512	VESICARE 5mg film.obl.tbl 30x solifenacin	V*	Samo na osnovi izvida urologa, ginekologa ali nevrologa s priporočilom za predpisovanje zdravila.
A16AX06 015512	ZAVESCA 100 mg trdne kapsule , 84x <i>miglustat</i>	P*	Predpisovanje omejeno na hematologe KC.
B01AC04 011061	ZYLLT film.obl.tbl 75 mg, 28x <i>klopidogetrel</i>	V*	Le za zdravljenje bolnikov: 1. s stabilno koronarno boleznijo po perkutani koronarni intervenciji (PCI) z metalno opornico (BMS) 1 mesec, z opornico z zdravilom (DES) 12 mesecev; 2. z nestabilno AP/NSTEMI brez PCI 12 mesecev, po PCI z BMS 1 mesec, z DES 12 mesecev; 3. s STEMI brez akutne reperfuzije in po trombolizi 1 mesec, po PCI z BMS 1 mesec, z DES 12 mesecev; 4. po vstavitvi BMS v drugih arterijah 3 mesece. V primeru zapore opornice po navodilu intervencijskega kardiologa.