

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

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

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

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

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

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012110	Braunol dermalna raztopina povidon-jod (povidonum iodinum)	dermalna raztopina plastenka z 250 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-493/08 22.5.2011 D08AG02 3837000101898 099345
012111	Braunol dermalna raztopina povidon-jod (povidonum iodinum)	dermalna raztopina plastenka s 1000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-495/08 22.5.2011 D08AG02 3837000101911 099331
012112	Braunol dermalna raztopina povidon-jod (povidonum iodinum)	dermalna raztopina plastenka s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-494/08 22.5.2011 D08AG02 3837000101904 099359
012113	Braunol dermalna raztopina povidon-jod (povidonum iodinum)	dermalna raztopina plastenka s 100 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba v sestavi zdravila	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-492/08 22.5.2011 D08AG02 3837000101881 099328
012114	Bravelle 75 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje urofolitropin (urofolitropinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 10 vialami s praškom in 10 ampulami z vehiklom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Wittland 11, Kiel, Nemčija	5363-I-919/08 20.5.2013 G03GA04 3837000113884 043265
012115	Bravelle 75 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje urofolitropin (urofolitropinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla s 5 vialami s praškom in 5 ampulami z vehiklom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Wittland 11, Kiel, Nemčija	5363-I-918/08 20.5.2013 G03GA04 3837000113877 043249
012116	Calcium-Sandoz forte kalcijev laktat glukonat (calcii lactas gluconas) kalcijev karbonat (calcii carbonas)	šumeča tableta škatla z 20 tabletami v plastičnem vsebniku	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek farmacevtska družba, d.d., Ljubljana/ Novartis Consumer Health SA, Nyon, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-741/08 do preklica A12AA20 3837000003147 022276
012118	CARDIOL 10 mg tablete bisoprolol (bisoprololum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava, Slovaška/ Belupo Inc., ul. Danica 5, Koprivica, Hrvaška Belupo, d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-902/08 14.5.2013 C07AB07 3837000113792 043273
012119	CARDIOL 5 mg tablete bisoprolol (bisoprololum)	tableta škatla s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava, Slovaška/ Belupo Inc., ul. Danica 5, Koprivica, Hrvaška Belupo, d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-901/08 14.5.2013 C07AB07 3837000113808 043290
012120	CARDIOL 5 mg tablete bisoprolol (bisoprololum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava, Slovaška/ Belupo Inc., ul. Danica 5, Koprivica, Hrvaška Belupo, d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-900/08 14.5.2013 C07AB07 3837000113785 043281
012121	CARDURA 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem doksazosin (doxazosinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Heinrich Mack Nachf.GmbH&Co.KG, Illertissen/ Pfizer SARL, Luxembourg, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-688/08 10.7.2012 C02CA04 3837000029659 013307

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

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

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

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalce/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
012151	Certican 1 mg tablete everolimus (everolimus)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem pmotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba izdelovalca	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-708/08 14.2.2010 L04AA18 3837000094206 078425
012152	Certican 1 mg tablete everolimus (everolimus)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba izdelovalca	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-709/08 14.2.2010 L04AA18 3837000094213 078433
012153	Cezera 5 mg filmsko obložene tablete levocetirizin (levocetirizinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1058/08 8.5.2013 R06AE09 3837000114041 043605
012154	Cezera 5 mg filmsko obložene tablete levocetirizin (levocetirizinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1057/08 8.5.2013 R06AE09 3837000114034 043591
012155	CILOXAN 3 mg/ml kapljice za oko, raztopina ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	kapljice za oko, raztopina škatla z 1 kapalno platenko s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	S.A. ALCON-COUVREUR N.V., Belgija in ALCON CUSI, S.A.Barcelona,Špa./S.A. ALCON-COUVREUR N.A., Belgija S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	5363-I-823/08 1.10.2009 S01AX13 3837000075861 087882
012156	Ciprofloksacin Arrow 250 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje/Arrow Generics Limited, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-417/08 do preklica J01MA02 3837000099614 075108
012157	Ciprofloksacin Arrow 500 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje/Arrow Generics Limited, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-418/08 do preklica J01MA02 3837000099621 075116
012158	Ciprofloksacin Arrow 750 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje/Arrow Generics Limited, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-419/08 do preklica J01MA02 3837000099638 075124
012159	Ciprofloksacin Lek 200 mg/ 100 ml raztopina za infundiranje ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla s 5 vialami s 100 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek farmacevtska družba, d.d. in Salutas Pharma GmbH, Berleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1001/08 20.8.2012 J01MA02 3837000108422 026484
012160	Ciprofloksacin Lek 400 mg/ 200 ml raztopina za infundiranje ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla s 5 vialami z 200 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek farmacevtska družba, d.d. in Salutas Pharma GmbH, Berleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1002/08 20.8.2012 J01MA02 3837000108439 026476

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012161	Ciprum 250 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana in Pliva Krakow S.A., Krakow, Poljska/Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-678/08 do preklica J01MA02 3837000029819 080268
012162	Ciprum 500 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana in Pliva Krakow S.A., Krakow, Poljska/Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-679/08 do preklica J01MA02 3837000029826 090158
012163	Ciprum 750 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana in Pliva Krakow S.A., Krakow, Poljska/Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-680/08 do preklica J01MA02 3837000029833 090166
012164	Clexane 10000 anti-Xa i.e./1 ml enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 1 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Aventis Intercontinental, Francija in Aventis Pharma S.A, Madrid, Španija/sanofi-aventis d.o.o., Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-399/08 29.11.2009 B01AB05 3837000112245 038121
012165	Clexane 2000 anti- Xa i.e./0,2 ml enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,2 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Aventis Intercontinental, Francija in Aventis Pharma S.A, Madrid, Španija/sanofi-aventis d.o.o., Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-395/08 29.11.2009 B01AB05 3837000112207 038130
012166	Clexane 4000 anti-Xa i.e./0,4 ml enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,4 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Aventis Intercontinental, Francija in Aventis Pharma S.A, Madrid, Španija/sanofi-aventis d.o.o., Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-396/08 29.11.2009 B01AB05 3837000112214 038253
012167	Clexane 6000 anti-Xa i.e./0,6 ml enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,6 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Aventis Intercontinental, Francija in Aventis Pharma S.A, Madrid, Španija/sanofi-aventis d.o.o., Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-397/08 29.11.2009 B01AB05 3837000112221 038270
012168	Clexane 8000 anti-Xa i.e./0,8 ml enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,8 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Aventis Intercontinental, Francija in Aventis Pharma S.A, Madrid, Španija/sanofi-aventis d.o.o., Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-398/08 29.11.2009 B01AB05 3837000112238 038300
012169	Climen obložene tablete estradiol (estradiolum) ciproteron (cyproteronum)	obložena tableta škatla z 21 tabletami (11 belih in 10 rožnatih tablet)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Delpharm Lille SAS, Rue de Toufflers, Lys Lez Lannoy, Francija/Bayer-Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija	5363-I-1014/08 9.7.2008 G03HB01 3837000074567 021946
012170	COAXIL 12,5 mg obložene tablete tianeptin (tianeptinum)	obložena tableta škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Les Laborat. Servier Industrie, Gidy, Francija in AKMON d.o.o., Grosuplje/Les Laborat. Servier Ind., Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-479/08 28.6.2011 N06AX14 3837000113143 042030

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

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012180	Daleron 500 mg tablete paracetamol (paracetamololum)	tableta škatla s 500 tabletami (50 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-542/08 10.7.2010 N02BE01 3837000112986 041360
012181	Detrusitol 2 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem tolterodin (tolterodinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 84 kapsulami (12 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Pfizer Italia S.r.l., Ascoli Piceno, Italija/Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-514/08 18.6.2012 G04BD07 3837000029307 078166
012182	Detrusitol 4 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem tolterodin (tolterodinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 84 kapsulami (12 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Pfizer Italia S.r.l., Ascoli Piceno, Italija/Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-515/08 18.6.2012 G04BD07 3837000029314 078077
012183	Dexamethason Krka 4 mg/1 ml raztopina za injiciranje deksametazon (dexamethasonum)	raztopina za injiciranje škatla s 25 ampulami z 1 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-643/08 12.4.2011 H02AB02 3837000000405 022624
012184	Dianeal PD1 glukoza 13,6 mg/ml raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 vrečkami po 2000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthcare S.A., Castlebar, County Mayo, Irska/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-314/08 3.11.2008 B05DB 3837000024012 050601
012185	Dianeal PD1 glukoza 13,6 mg/ml raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat	raztopina za peritonealno dializo škatla s 2 vrečkami po 5000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthcare S.A., Castlebar, County Mayo, Irska/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-315/08 3.11.2008 B05DB 3837000024029 050598
012186	Dianeal PD1 glukoza 22,7 mg/ml raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 vrečkami po 2000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthcare S.A., Castlebar, County Mayo, Irska/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-316/08 3.11.2008 B05DB 3837000024036 050636
012187	Dianeal PD1 glukoza 22,7 mg/ml raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat	raztopina za peritonealno dializo škatla s 2 vrečkami po 5000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthcare S.A., Castlebar, County Mayo, Irska/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-317/08 3.11.2008 B05DB 3837000024043 050628

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

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

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012202	DIAPREL MR 30 mg tablete s prirejenim sproščanjem gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Les Lab.Servier Ind.,Gidy,Fra.,Servier Ireland Ind Ltd.,Irs., J.D.C.d.o.o.,Lju./Les Lab.Servier Ind., Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-611/08 12.9.2012 A10BB09 3837000030020 023574
012203	Dopamin Fresenius 50 mg/5 ml koncentrat za raztopino za infundiranje dopaminijev klorid	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 ampulami po 5 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Nemčija Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-352/08 28.6.2011 C01CA04 383700001457 067601
012204	Dormicum 5 mg/5 ml raztopina za injiciranje midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 ampulami s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-92/08 30.5.2012 N05CD08 3837000017809 001260
012205	Dormicum 50 mg/10 ml raztopina za injiciranje midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-93/08 30.5.2012 N05CD08 3837000017786 001244
012206	Dormicum 7,5 mg filmsko obložene tablete midazolam (midazolamum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-116/08 30.5.2012 N05CD08 3837000017793 001252
012207	EFDEGE raztopina za injiciranje (drugi radiodiagnostiki za tumorje) (alia tumorum radiodiagnostica)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo z 11 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	ARGOS Zyklotron Betriebs-Ges.m.b.H., Linz in Klagenfurt, Avstrija/lason GmbH, Avstrija lason GmbH, Feldkirchner Str. 4, Graz, Avstrija	5363-I-761/08 12.12.2010 V09IX04 3837000099294 037834
012208	Efloran 400 mg tablete metronidazol (metronidazolum)	tableta škatla s stekleničko z 10 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-686/08 do preklica P01AB01 3837000003376 027022
012209	Efloran 5 mg/1 ml raztopina za infundiranje metronidazol (metronidazolum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 steklenico s 100 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-687/08 do preklica J01XD01 3837000003369 027014
012210	EGLONYL 100 mg/2 ml raztopina za injiciranje sulpirid (sulpiridum)	raztopina za injiciranje škatla s 30 ampulami z 2 ml raztopine (6 x 5 ampul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana Slovenija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-477/08 21.5.2009 N05AL01 3837000013375 027308

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
012211	ELIGARD 45 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje levprorelin (leuprorelinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla s kompletom z eno aluminijasto zunanjo vrečko, ki vsebuje dve aluminijasti vrečki, sterilno injekcijsko iglo in vrečko s sušilom (v eni vrečki je napolnjena injekcijska brizga z vehiklom in velikim batom, v drugi pa napolnjena injekcijska brizga s praškom)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	MediGen AG, Planegg, Martinsried Nemčija Astellas Pharma Europe B.V. Elisabethhof 19, Leiderdorp, Nizozemska	5363-I-894/08 14.5.2013 L02AE02 3837000113105 043303
012212	ERAZABAN 10 % krema dokožanol (docozanolum)	krema škatla s tubo s 5 g kreme	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., VB in P.N. Gerolymatos S.A.,Grčija/Helathcare Brands Int.Ltd, Velika Britanija Healthcare Brands International Ltd 56 Queen Anne Street, London, Velika Britanija	5363-I-775/08 11.1.2013 D06BB11 3837000110890 032620
012213	ERAZABAN 10 % krema dokožanol (docozanolum)	krema škatla s tubo s 15 g kreme	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., VB in P.N. Gerolymatos S.A.,Grčija/Helathcare Brands Int.Ltd, Velika Britanija Healthcare Brands International Ltd 56 Queen Anne Street, London, Velika Britanija	5363-I-776/08 11.1.2013 D06BB11 3837000110906 032760
012214	ERAZABAN 10 % krema dokožanol (docozanolum)	krema škatla s tubo z 2 g kreme	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., VB in P.N. Gerolymatos S.A.,Grčija/Helathcare Brands Int.Ltd, Velika Britanija Healthcare Brands International Ltd 56 Queen Anne Street, London, Velika Britanija	5363-I-774/08 11.1.2013 D06BB11 3837000110883 032590
012217	Etinilestradiol/Drospirenon Bayer 0,02 mg/3 mg filmsko obložene tablete etinilestradiol (ethinylestradiolum) drospirenon (drospirenonum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (1 x 28 tablet)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Bayer Schering Pharma AG, Nem.; Schering GmbH&Co Production KG, Nem./Bayer Schering Pharma AG, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-929/08 23.5.2013 G03AA12 3837000113891 043311
012218	Ewofex 120 mg filmsko obložene tablete feksofenadin (fexofenadinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Chanelle Medical, Loughrea, Co. Galway Irska Ewopharma International, s.r.o. Hlavna 17, Bratislava, Slovaška	5363-I-353/08 3.3.2013 R06AX26 3837000112047 038440
012219	Ewofex 120 mg filmsko obložene tablete feksofenadin (fexofenadinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Chanelle Medical, Loughrea, Co. Galway Irska Ewopharma International, s.r.o. Hlavna 17, Bratislava, Slovaška	5363-I-354/08 3.3.2013 R06AX26 3837000112054 038504
012220	Ewofex 180 mg filmsko obložene tablete feksofenadin (fexofenadinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Chanelle Medical, Loughrea, Co. Galway Irska Ewopharma International, s.r.o. Hlavna 17, Bratislava, Slovaška	5363-I-356/08 3.3.2013 R06AX26 3837000112078 038610
012221	Ewofex 180 mg filmsko obložene tablete feksofenadin (fexofenadinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Chanelle Medical, Loughrea, Co. Galway Irska Ewopharma International, s.r.o. Hlavna 17, Bratislava, Slovaška	5363-I-355/08 3.3.2013 R06AX26 3837000112061 038580
012222	EXTRANEAL raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 vrečkami po 2000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthcare S.A.,Castelbar County Mayo,Irska /Baxter AG,Muellerenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-312/08 29.1.2011 B05DA 3837000084382 010383

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
012223	EXTRANEAL raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škata s 4 vrečkami po 2500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthcare S.A., Castelbar County Mayo, Irska /Baxter AG, Muellereenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-313/08 29.1.2011 B05DA 3837000084399 010391
012224	Ferrologic 20 mg/ml raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje železov(III) oksid saharat (ferri(III) oxidum saccharatum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škata s 5 ampulami s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-I-817/08 7.5.2013 B03AC02 3837000113709 042692
012225	Flavamed 30 mg tablete ambroksol (ambroxolum)	tableta škata z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-208/08 27.2.2013 R05CB06 3837000111484 038890
012226	Flavamed 30 mg tablete ambroksol (ambroxolum)	tableta škata z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-207/08 27.2.2013 R05CB06 3837000111477 038750
012227	Flavamed 30 mg tablete ambroksol (ambroxolum)	tableta škata s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-209/08 27.2.2013 R05CB06 3837000111491 038920
012228	Flexid 250 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škata z 1 tableto (1 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-516/08 19.3.2013 J01MA12 3837000112818 041661
012229	Flexid 250 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škata s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-518/08 19.3.2013 J01MA12 3837000112832 041688
012230	Flexid 250 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škata s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-519/08 19.3.2013 J01MA12 3837000112849 041696
012231	Flexid 250 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škata z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-520/08 19.3.2013 J01MA12 3837000112856 041700
012232	Flexid 250 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-521/08 19.3.2013 J01MA12 3837000112863 041718

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

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

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

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalc/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
012265	Gentamicin Lek 40 mg/2 ml raztopina za injiciranje/infundiranje gentamicin (gentamicinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 ampulami z 2 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-575/08 7.5.2009 J01GB03 3837000004748 033839
012266	Gentamicin Lek 80 mg/2 ml raztopina za injiciranje/infundiranje gentamicin (gentamicinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 ampulami z 2 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-576/08 7.5.2009 J01GB03 3837000004755 033863
012267	Gliklazid 30 mg MR Servier gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Les Lab.Servier Ind.,Gidy,Fra.,Servier Ireland Ind Ltd.,Irs., J.D.C.d.o.o.,Lju./Les Lab.Servier Ind., Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-612/08 22.2.2015 A10BB09 3837000093971 015040
012268	Glimepirid Lek 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-671/08 2.2.2011 A10BB12 3837000100037 038717
012269	Glimepirid Lek 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-670/08 2.2.2011 A10BB12 3837000100020 038709
012270	Glimepirid Lek 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-672/08 2.2.2011 A10BB12 3837000100044 038725
012271	Glimepirid Lek 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-673/08 2.2.2011 A10BB12 3837000100051 038733
012272	Glimepirid Lek 3 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-674/08 2.2.2011 A10BB12 3837000100068 038741
012273	Glimepirid Lek 3 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-675/08 2.2.2011 A10BB12 3837000100075 038768
012274	Glimepirid Lek 4 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-677/08 2.2.2011 A10BB12 3837000100099 038792
012275	Glimepirid Lek 4 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-676/08 2.2.2011 A10BB12 3837000100082 038776

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012276	Glimepirid Winthrop 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	sanofi-aventis SpA.,Italija, sanofi-aventis, Nem., Sanofi Winthrop Industrie,Francija/sanofi-aventis, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-751/08 19.11.2012 A10BB12 3837000108620 029343
012277	Glimepirid Winthrop 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	sanofi-aventis SpA.,Italija, sanofi-aventis, Nem., Sanofi Winthrop Industrie,Francija/sanofi-aventis, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-752/08 19.11.2012 A10BB12 3837000108637 029351
012278	Glimepirid Winthrop 3 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	sanofi-aventis SpA.,Italija, sanofi-aventis, Nem., Sanofi Winthrop Industrie,Francija/sanofi-aventis, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-753/08 19.11.2012 A10BB12 3837000108644 029360
012279	Glimepirid Winthrop 4 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	sanofi-aventis SpA.,Italija, sanofi-aventis, Nem., Sanofi Winthrop Industrie,Francija/sanofi-aventis, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-754/08 19.11.2012 A10BB12 3837000108651 029378
012280	Glimepirid Winthrop 6 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	sanofi-aventis SpA.,Italija, sanofi-aventis, Nem., Sanofi Winthrop Industrie,Francija/sanofi-aventis, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-755/08 19.11.2012 A10BB12 3837000108668 029368
012281	Glucagen HypoKit 1 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje glukagon (glucagonum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom in 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 1,1 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Novo Alle, Bagsvaerd, Danska	5363-I-971/08 do preklica H04AA01 3837000016994 097438
012282	Glypressin 1 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje terlipresin (terlipressinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla s 5 vialami s praškom in 5 ampulami s 5 ml vehikla	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba izdelovalca	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija/ Ferring Arzneimittel Ges.m.b.H, Dunaj, Avstrija Ferring Arzneimittel Ges.m.b.H, Vienna Twin Tower West 10.OG., Wienerbergerstrasse 11, Dunaj, Avstrija	5363-I-762/08 14.12.2010 H01BA04 3837000099430 038393
012283	Granisetron Lek 1 mg filmsko obložene tablete granisetron (granisetronum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba izdelovalca	Lek farmacevtska družba, d.d. in Salutas Pharma GmbH, Berleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-583/08 11.9.2011 A04AA02 3837000103557 002160
012284	Granisetron Lek 2 mg filmsko obložene tablete granisetron (granisetronum)	filmsko obložena tableta škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba izdelovalca	Lek farmacevtska družba, d.d. in Salutas Pharma GmbH, Berleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-584/08 11.9.2011 A04AA02 3837000103540 002267
012285	GRATON 1 mg filmsko obložene tablete granisetron (granisetronum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba režima izdaje	Generics (UK) Ltd.,VB in McDermott Lab., Irska/ Generics (UK) Ltd, Potters Bar, Velika Britanija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-595/08 14.3.2012 A04AA02 3837000106404 014508

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovallec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012286	GRATON 2 mg filmsko obložene tablete granisetron (granisetronum)	filmsko obložena tableta škafila s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba režima izdaje	Generics (UK) Ltd., VB in McDermott Lab., Irska/ Generics (UK) Ltd, Potters Bar, Velika Britanija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-596/08 14.3.2012 A04AA02 3837000106411 014630
012287	HALEA 100 mg filmsko obložene tablete sertralini (sertraliniim)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija/ Belupo, Ijekovi i kozmetika, d.d., Koprivnica, Hrvaška Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-663/08 10.4.2013 N06AB06 3837000113358 042170
012288	HALEA 50 mg filmsko obložene tablete sertralini (sertraliniim)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija/ Belupo, Ijekovi i kozmetika, d.d., Koprivnica, Hrvaška Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-662/08 10.4.2013 N06AB06 3837000113341 042196
012289	Heparin Braun 5000 i.e./ml raztopina za injiciranje heparin (hepariniim)	raztopina za injiciranje škafila z 10 vialami s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	B.Braun Medical, S.A., Barcelona, Španija/ B.Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-69/08 5.2.2013 B01AB01 3837000110838 029998
012290	Humatrope 12 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje somatropin, rekombinanti humani (somatropiniim)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škafila z 1 vložkom s praškom in 1 injekcijsko brizgo z vehiklom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Lilly France, 2 Rue du Colonel Lilly, Francija Eli Lilly and Company, Indianapolis, Indiana,, ZDA Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-146/08 do preklica H01AC01 3837000016178 095931
012291	Humatrope 24 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje somatropin, rekombinanti humani (somatropiniim)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škafila z 1 vložkom s praškom in 1 injekcijsko brizgo z vehiklom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Lilly France, 2 Rue du Colonel Lilly, Francija Eli Lilly and Company, Indianapolis, Indiana,, ZDA Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-147/08 do preklica H01AC01 3837000101928 099422
012292	Humatrope 6 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje somatropin, rekombinanti humani (somatropiniim)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škafila z 1 vložkom s praškom in 1 injekcijsko brizgo z vehiklom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Lilly France, 2 Rue du Colonel Lilly, Francija Eli Lilly and Company, Indianapolis, Indiana,, ZDA Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-145/08 do preklica H01AC01 3837000016161 095923
012293	IMURAN 50 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azatioprinim)	filmsko obložena tableta škafila s 100 tabletami (4 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Heumann PSC GmbH, Feucht, Nemčija in GSK Pharmaceuticals, Poljska/GSK Export Ltd., Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-534/08 do preklica L04AX01 3837000018769 039039

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

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012304	KETESSE 25 mg filmsko obložene tablete deksketoprofen (dexketoprofenum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LABORATORIOS MENARINI, S.A., Španija in A. MENARINI, srl, Italija/Menarini Int. O.I.S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-86/08 do preklica M01AE17 3837000109153 027731
012305	KETESSE 50 mg/2 ml raztopina za injiciranje ali koncentrat za raztopino za infundiranje deksketoprofen (dexketoprofenum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 ampulami z 2 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Menarini Manufacturing Logistics and Services s.r.l., Firenze, Italija/Menarini Int O.L.S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-432/08 do preklica M01AE17 3837000109160 027740
012306	Kliogest filmsko obložene tablete estradiol (estradiolum) noretisteron (norethisteronum)	filmsko obložena tableta škatla s plastičnim vsebnikom v obliki koluta z 28 tabletami (koledarsko pakiranje)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Novo Alle, Bagsvaerd, Danska	5363-I-555/08 do preklica G03FA01 3837000073669 068055
012307	Konakion 10 mg/1 ml raztopina za injiciranje ali peroralna raztopina fitomenadion (phytomenadionum)	raztopina za injiciranje ali peroralna raztopina škatla s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-656/08 do preklica B02BA01 3837000018813 085324
012308	Kuterid 0,05% mazilo betametazon (betamethasonum)	mazilo plastični vsebnik z 1 kg mazila	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek, d.d., Ljubljana in Salutas Pharma GmbH, Osterweddingen, Nemčija/Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-357/08 2.4.2008 D07AC01 3837000073560 012149
012309	Kuterid 0,05% mazilo betametazon (betamethasonum)	mazilo škatla s tubo z 20 g mazila	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek, d.d., Ljubljana in Salutas Pharma GmbH, Osterweddingen, Nemčija/Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-358/08 2.4.2008 D07AC01 3837000005332 043966
012310	Kytril 1 mg/1 ml koncentrat za raztopino za infundiranje granisetron (granisetronum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 ampulami z 1 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-654/08 do preklica A04AA02 3837000089172 013072
012311	Kytril 2 mg filmsko obložene tablete granisetron (granisetronum)	filmsko obložena tableta škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-653/08 do preklica A04AA02 3837000089165 012971
012312	Kytril 3 mg/3 ml koncentrat za raztopino za infundiranje granisetron (granisetronum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 ampulami s 3 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-655/08 do preklica A04AA02 3837000089189 012998
012313	LACIPIL 4 mg filmsko obložene tablete lacidipin (lacidipinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	Glaxo Wellcome S.A., Španija ali GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Poljska/GlaxoSmithKline Exp., Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-642/08 1.7.2009 C08CA09 3837000091984 063754

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalac/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012314	Lendacin 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo po 1 g praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-300/08 do preklica J01DD04 3837000011197 082295
012315	Lendacin 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla s 50 vialami po 1 g praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-303/08 do preklica J01DD04 3837000011135 003816
012316	Lendacin 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 vialami po 1 g praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-301/08 do preklica J01DD04 3837000011203 082317
012317	Lendacin 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami po 1 g praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-302/08 do preklica J01DD04 3837000005356 003808
012318	Lendacin 2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo po 2 g praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-304/08 do preklica J01DD04 3837000011142 079634
012319	Lendacin 2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 vialami po 2 g praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-305/08 do preklica J01DD04 3837000005370 079642
012320	Lendacin 2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami po 2 g praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-306/08 do preklica J01DD04 3837000011159 079650

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

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012329	LETOP 25 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek d.d., Ljubljana; LekS.A.,Varšava,Pol.;Salutas, Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-908/08 2.10.2011 N03AX11 3837000103878 004120
012330	LETOP 25 mg trde kapsule topiramat (topiramatum)	kapsula, trda škatla s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek d.d., Ljubljana; LekS.A.,Varšava,Pol.;Salutas, Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-913/08 2.10.2011 N03AX11 3837000103922 003867
012331	LETOP 50 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek d.d., Ljubljana; LekS.A.,Varšava,Pol.;Salutas, Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-909/08 2.10.2011 N03AX11 3837000103885 004170
012332	LETOP 50 mg trde kapsule topiramat (topiramatum)	kapsula, trda škatla s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek d.d., Ljubljana; LekS.A.,Varšava,Pol.;Salutas, Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-914/08 2.10.2011 N03AX11 3837000103939 003930
012333	LIDOKAINJEV KLORID Alkaloid 40 mg/2 ml raztopina za injiciranje lidokain (lidocainum)	raztopina za injiciranje škatla s 100 ampulami z 2 ml raztopine (20 x 5 ampul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Alkaloid, d.o.o., Slovenija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-152/08 5.5.2009 N01BB02 3837000013504 053090
012334	Lindron 10 mg tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-549/08 15.11.2011 M05BA04 3837000086638 016063
012335	Liofora 0,02 mg/3 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatla z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Bayer Schering Pharma AG, Nem.; Schering GmbH&Co Production KG, Nem./Bayer Schering Pharma AG, Nemčija Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija	5363-I-932/08 14.8.2011 G03AA13 3837000103861 003670
012336	Lovispes 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., 1, 28 Octovrios str., Ag. Varvara, Atene, Grčija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-625/08 8.4.2013 C07AB12 3837000113174 042200
012337	Lovispes 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., 1, 28 Octovrios str., Ag. Varvara, Atene, Grčija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-627/08 8.4.2013 C07AB12 3837000113204 042226
012338	Lovispes 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., 1, 28 Octovrios str., Ag. Varvara, Atene, Grčija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-628/08 8.4.2013 C07AB12 3837000113211 042242
012339	Lovispes 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., 1, 28 Octovrios str., Ag. Varvara, Atene, Grčija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-629/08 8.4.2013 C07AB12 3837000113228 042269

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
012340	Lovispes 5 mg tablete neбиволol (nebivololum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., 1, 28 Octovrios str., Ag. Varvara, Atene, Grčija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-630/08 8.4.2013 C07AB12 3837000113235 042277
012341	Lovispes 5 mg tablete neбиволol (nebivololum)	tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., 1, 28 Octovrios str., Ag. Varvara, Atene, Grčija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-631/08 8.4.2013 C07AB12 3837000113242 042285
012342	Lovispes 5 mg tablete neбиволol (nebivololum)	tableta škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., 1, 28 Octovrios str., Ag. Varvara, Atene, Grčija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-632/08 8.4.2013 C07AB12 3837000113259 042293
012343	Lovispes 5 mg tablete neбиволol (nebivololum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., 1, 28 Octovrios str., Ag. Varvara, Atene, Grčija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-633/08 8.4.2013 C07AB12 3837000113266 042307
012344	Lovispes 5 mg tablete neбиволol (nebivololum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., 1, 28 Octovrios str., Ag. Varvara, Atene, Grčija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-634/08 8.4.2013 C07AB12 3837000113273 042315
012345	Lovispes 5 mg tablete neбиволol (nebivololum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., 1, 28 Octovrios str., Ag. Varvara, Atene, Grčija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-635/08 8.4.2013 C07AB12 3837000113280 042331
012346	Lovispes 5 mg tablete neбиволol (nebivololum)	tableta škatla s 120 tabletami (12 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., 1, 28 Octovrios str., Ag. Varvara, Atene, Grčija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-636/08 8.4.2013 C07AB12 3837000113297 002340
012347	Lovispes 5 mg tablete neбиволol (nebivololum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., 1, 28 Octovrios str., Ag. Varvara, Atene, Grčija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-626/08 8.4.2013 C07AB12 3837000113198 042218
012348	Magnegita 500 mikromolov/ml raztopina za injiciranje gadopentetna kislina (acidum gadopenteticum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. _____ novo dovoljenje za promet	Biokanol Pharma Gmbh, Rastatt Nemčija Curagita AG, Ringstrasse 19, Heidelberg, Nemčija	5363-I-282/08 21.2.2013 V08CA01 3837000111828 035890
012349	Magnegita 500 mikromolov/ml raztopina za injiciranje gadopentetna kislina (acidum gadopenteticum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. _____ novo dovoljenje za promet	Biokanol Pharma Gmbh, Rastatt Nemčija Curagita AG, Ringstrasse 19, Heidelberg, Nemčija	5363-I-281/08 21.2.2013 V08CA01 3837000111811 035858
012350	Magnegita 500 mikromolov/ml raztopina za injiciranje gadopentetna kislina (acidum gadopenteticum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo s 15 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. _____ novo dovoljenje za promet	Biokanol Pharma Gmbh, Rastatt Nemčija Curagita AG, Ringstrasse 19, Heidelberg, Nemčija	5363-I-283/08 21.2.2013 V08CA01 3837000111835 035980

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

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

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

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalce/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012381	MORPHINUM Alkaloid 20 mg/1 ml raztopina za za injiciranje morfin (morphinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 ampulami z 1 ml raztopine (2 x 5 ampul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Alkaloid, d.o.o., Slovenija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-165/08 5.5.2009 N02AA01 3837000013511 052604
012382	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla s 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A.,Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-196/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111323 033910
012383	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla z 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A.,Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-197/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111330 034070
012384	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla z 10 kapsulami (1 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A.,Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-189/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111255 033120
012385	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A.,Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-191/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111279 033430
012386	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A.,Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-192/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111286 033570
012387	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A.,Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-193/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111293 033600
012388	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A.,Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-190/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111262 033260
012389	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla s 56 kapsulami (8 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A.,Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-194/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111309 033740
012390	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A.,Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-195/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111316 033880
012391	MOSTRAFIN 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Pliva Lachema a.s., Brno, Češka in AWD.pharma GmbH&Co.KG.Radebeul,Nem./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-664/08 17.10.2012 G04CB01 3837000109610 026654

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

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalce/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
012403	MST Continus 100 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škafka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-462/08 28.6.2011 N02AA01 3837000094510 036439
012404	MST Continus 100 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škafka s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba pakiranja	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-461/08 28.6.2011 N02AA01 3837000007718 098345
012405	MST Continus 30 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škafka s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba pakiranja	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-457/08 28.6.2011 N02AA01 3837000007695 098329
012406	MST Continus 30 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škafka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-458/08 28.6.2011 N02AA01 3837000094497 036412
012407	MST Continus 60 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škafka s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba pakiranja	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-459/08 28.6.2011 N02AA01 3837000007701 098337
012408	MST Continus 60 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škafka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-460/08 28.6.2011 N02AA01 3837000094503 036420
012409	MULTIBIC 2 mmol/l kalija, raztopina za hemofiltracijo natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid (magnesium chloridum) glukoza (glucosum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas) kalijev klorid (kalii chloridum)	raztopina za hemofiltracijo škafka z 2 dvoprekatnima vrečkama s 4500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deut.GmbH, St.Wendel, Nem./ Fresenius Medical Care Deut. GmbH, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-511/08 do preklica B05ZB 3837000097795 037230
012410	MULTIBIC 3 mmol/l kalija, raztopina za hemofiltracijo natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid (magnesium chloridum) glukoza (glucosum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas) kalijev klorid (kalii chloridum)	raztopina za hemofiltracijo škafka z 2 dvoprekatnima vrečkama s 4500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deut.GmbH, St.Wendel, Nem./ Fresenius Medical Care Deut. GmbH, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-512/08 do preklica B05ZB 3837000097801 037249
012411	MULTIBIC 4 mmol/l kalija, raztopina za hemofiltracijo natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid (magnesium chloridum) glukoza (glucosum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas) kalijev klorid (kalii chloridum)	raztopina za hemofiltracijo škafka z 2 dvoprekatnima vrečkama s 4500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deut.GmbH, St.Wendel, Nem./ Fresenius Medical Care Deut. GmbH, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-513/08 do preklica B05ZB 3837000097818 037257

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
012412	MULTIBIC brez kalija, raztopina za hemofiltracijo natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid (magnesium chloridum) glukoza (glucosum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas)	raztopina za hemofiltracijo škatla z 2 dvoprekatnima vrečkama s 4500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deut.GmbH, St.Wendel, Nem./ Fresenius Medical Care Deut. GmbH, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-510/08 do preklica B05ZB 3837000097788 037265
012413	Naclof 1 mg/ml kapljice za oko, raztopina diklofenak (diclofenacum)	kapljice za oko, raztopina škatla s kapalno plastenko s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-364/08 do preklica S01BC03 3837000016277 086800
012414	Natrijev diklofenakat MIKA Pharma 40 mg/g dermalno pršilo, raztopina diklofenak (diclofenacum)	dermalno pršilo, raztopina škatla s steklenico s 25 g raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pharbil Waltrop GmbH, Waltrop, Nemčija/ MIKA Pharma GmbH, Limburgerhof, Nemčija MIKA Pharma GmbH, Chenoverstrasse 3, Limburgerhof, Nemčija	5363-I-294/08 do preklica M02AA15 3837000104295 007200
012415	Natrijev diklofenakat MIKA Pharma 40 mg/g dermalno pršilo, raztopina diklofenak (diclofenacum)	dermalno pršilo, raztopina škatla s steklenico z 12,5 g raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pharbil Waltrop GmbH, Waltrop, Nemčija/ MIKA Pharma GmbH, Limburgerhof, Nemčija MIKA Pharma GmbH, Chenoverstrasse 3, Limburgerhof, Nemčija	5363-I-295/08 do preklica M02AA15 3837000104288 007170
012416	Natrijev klorid Pliva 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje steklenica s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana, d.o.o. in Kemofarmacija d.d., in Salus, d.d./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-155/08 20.5.2009 B05BB01 3837000012828 072133
012417	Natrijev klorid Pliva 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje PVC vrečka s 2000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Pliva Ljubljana, d.o.o. in Kemofarmacija d.d., in Salus, d.d./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-489/08 20.5.2009 B05BB01 3837000012842 076090
012418	Natrijev klorid Pliva 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje PVC vrečka s 1000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Pliva Ljubljana, d.o.o. in Kemofarmacija d.d., in Salus, d.d./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-488/08 20.5.2009 B05BB01 3837000012835 076074
012419	Natrijev klorid Pliva 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje polietilenska plastenka s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo pakiranje	Pliva Ljubljana, d.o.o. in Kemofarmacija d.d., in Salus, d.d./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-490/08 20.5.2009 B05BB01 3837000112733 041840
012420	Natrijev klorid Pliva 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje PVC vrečka s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo pakiranje	Pliva Ljubljana, d.o.o. in Kemofarmacija d.d., in Salus, d.d./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-491/08 20.5.2009 B05BB01 3837000112740 041831

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

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

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

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

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012464	Panzynorm forte filmsko obložene tablete multiencimski pripravki (lipaze, proteaze) (praeparata multienzymica (lipazae, proteazae))	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-540/08 do preklica A09AA02 3837000104479 011690
012465	Panzynorm forte filmsko obložene tablete multiencimski pripravki (lipaze, proteaze) (praeparata multienzymica (lipazae, proteazae))	filmsko obložena tableta škafila s stekleničko s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-537/08 do preklica A09AA02 3837000088304 029076
012466	Panzynorm forte filmsko obložene tablete multiencimski pripravki (lipaze, proteaze) (praeparata multienzymica (lipazae, proteazae))	filmsko obložena tableta škafila s stekleničko s 100 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-538/08 do preklica A09AA02 3837000088311 028401
012467	Panzynorm forte filmsko obložene tablete multiencimski pripravki (lipaze, proteaze) (praeparata multienzymica (lipazae, proteazae))	filmsko obložena tableta škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-539/08 do preklica A09AA02 3837000104462 011673
012468	Panzynorm forte filmsko obložene tablete multiencimski pripravki (lipaze, proteaze) (praeparata multienzymica (lipazae, proteazae))	filmsko obložena tableta škafila s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-541/08 do preklica A09AA02 3837000104486 011703
012469	Perindopril 2 mg/indapamid 0,625 mg Servier perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škafila s 30 tabletami (1 x 30 tablet v dvojno pakiranem pretisnem omotu, v vrečki s sušilnim sredstvom)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Les Lab. Servier Industrie, Francija in Servier Ireland Industries Ltd., Irska/Les Lab.Servier Ind., Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-623/08 25.10.2015 C09BA04 3837000098532 035955
012470	Perindopril arginin 2,5 mg/indapamid 0,625 mg Servier filmsko obložene tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta škafila s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Les Lab. Servier Industrie, Francija in Servier Ireland Industries Ltd., Irska/Les Lab.Servier Ind., Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-681/08 17.9.2012 C09BA04 3837000113372 026824
012471	Perindopril Lek 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek.d.d., Slo., LEK S.A., Poljska, Salutas, Barleben, Nemčija, Salutas, Gerlingen, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-505/08 18.3.2013 C09AA04 3837000112764 041882
012472	Perindopril Lek 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek.d.d., Slo., LEK S.A., Poljska, Salutas, Barleben, Nemčija, Salutas, Gerlingen, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-506/08 18.3.2013 C09AA04 3837000112771 041890
012473	PHOLCODIN ALKALOID 10 mg trde kapsule folkodin (pholcodinum)	kapsula, trda škafila s stekleničko z 20 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana Slovenija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-639/08 1.7.2009 R05DA08 3837000013603 030783
012474	PHOLCODIN ALKALOID 15 mg/15 ml peroralna raztopina folkodin (pholcodinum)	peroralna raztopina škafila s stekleničko s 150 ml raztopine in plastičnim odmernim lončkom	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana Slovenija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-640/08 1.7.2009 R05DA08 3837000013580 066079

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalce/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012475	PHOLCODIN ALKALOID 4 mg/5 ml peroralna raztopina za otroke folkodin (pholcodinum)	peroralna raztopina škatala s stekleničko s 60 ml raztopine in plastičnim odmernim lončkom	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana Slovenija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-641/08 1.7.2009 R05DA08 3837000013597 066087
012476	Phosphosorb 660 mg filmsko obložene tablete kalcij (calcium)	filmsko obložena tableta vsebnik s 200 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-I-566/08 27.3.2013 A12AA12 3837000112443 042366
012477	Physioneal 40 glukoza 1,36 % m/V / 13,6 mg/ml, raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala s 4 dvojnimi dvoprekatnimi vrečkami po 2500 ml	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba izdelovalca	Baxter Healthcare S.A., Castlebar, County Mayo, Irska/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-345/08 30.4.2009 B05DB 3837000094015 077496
012478	Physioneal 40 glukoza 1,36 % m/V / 13,6 mg/ml, raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala s 4 enojnimi dvoprekatnimi vrečkami po 2500 ml	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba izdelovalca	Baxter Healthcare S.A., Castlebar, County Mayo, Irska/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-344/08 30.4.2009 B05DB 3837000094008 077461
012479	Physioneal 40 glukoza 1,36 % m/V / 13,6 mg/ml, raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala s 4 dvojnimi dvoprekatnimi vrečkami po 2000 ml	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthcare S.A., Castlebar, County Mayo, Irska/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-343/08 30.4.2009 B05DB 3837000093995 077445
012480	Physioneal 40 glukoza 2,27 % m/V / 22,7 mg/ml, raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala s 4 dvojnimi dvoprekatnimi vrečkami po 2000 ml	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba izdelovalca	Baxter Healthcare S.A., Castlebar, County Mayo, Irska/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-346/08 30.4.2009 B05DB 3837000094022 077704
012481	Physioneal 40 glukoza 2,27 % m/V / 22,7 mg/ml, raztopina za peritonealno dializo (hipertonična raztopina za peritonealno dializo) natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat magnezijev klorid heksahidrat natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala s 4 enojnimi dvoprekatnimi vrečkami po 2500 ml	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba izdelovalca	Baxter Healthcare S.A., Castlebar, County Mayo, Irska/Baxter Healthcare SA, Wallisellen,, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-347/08 30.4.2009 B05DB 3837000094039 077542

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

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012491	Piramil 2,5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 28 tabletami v pretisnem omotu	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-723/08 27.12.2009 C09AA05 3837000093117 016330
012492	Piramil 2,5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-724/08 27.12.2009 C09AA05 3837000093124 016349
012493	Piramil 2,5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-722/08 27.12.2009 C09AA05 3837000093100 016306
012494	Piramil 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-727/08 27.12.2009 C09AA05 3837000093155 016454
012495	Piramil 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-725/08 27.12.2009 C09AA05 3837000093131 016365
012496	Piramil 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 28 tabletami v pretisnem omotu	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Varšava,Pol.; Pharma GmbH,Berleben in Gerlingen,Nem./Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-726/08 27.12.2009 C09AA05 3837000093148 016373
012497	PREXANIL COMBI 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Les Lab. Servier Industrie, Francija in Servier Ireland Industries Ltd.,Irska/Les Lab.Servier Ind., Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-622/08 25.10.2015 C09BA04 3837000098549 035963
012498	Primovist 0,25 mmol/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi (paramagnetna kontrastna sredstva) (media contrasta paramagnetica)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija Bayer Schering Pharma AG , Berlin, Nemčija	5363-I-171/08 14.2.2010 V08CA 3837000092929 076155
012499	Priorix-Tetra prašek in vehikel za raztopino za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi mešano cepivo proti ošpicam, mumpsu in rdečkam z oslABLjenimi virusi (morbilorum, parotitidis et rubeolae vaccinum combinatum virus attenuatis)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml vehikla, z 1 vialo s praškom in 2 injekcijskima iglami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., Rixensart, Belgija/GlaxoSmithKline Export, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-937/08 26.5.2013 J07BD54 3837000112757 043320
012500	Reductil 10 mg trde kapsule sibutramin (sibutraminum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Nemčija/ Abbott Laboratories, 100 Abbott Park Road, ZDA Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-606/08 29.11.2009 A08AA10 3837000083132 005347

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

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

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

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

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012544	Sinecod 7,5 mg/5 ml sirup butamirat (butamiratum)	sirup škatla s stekleničko z 200 ml sirupa in merilnim lončkom	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba/e v dovoljenju za promet	Lek farmacevtska družba, d.d., Ljubljana/ Novartis Consumer Health SA, Nyon, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-609/08 3.11.2008 R05DB13 3837000087161 077224
012545	Spasmex 0,2 mg/5 ml raztopina za injiciranje trospij (trospium)	raztopina za injiciranje škatla z 10 ampulami s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-89/08 9.7.2008 G04BD09 3837000006186 082414
012546	Spasmex 0,2 mg/5 ml raztopina za injiciranje trospij (trospium)	raztopina za injiciranje škatla s 50 ampulami s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-90/08 9.7.2008 G04BD09 3837000012002 078735
012547	Spasmex 5 mg tablete trospij (trospium)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem onotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-91/08 9.7.2008 G04BD09 3837000006179 078824
012548	SUBCUVIA 160 g/l raztopina za injiciranje humani polispecifični imunoglobulin (immunoglobulinum humanum normalea)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena zdravila	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj/ Baxter AG, Mullerstrasse 3, Volketswill, Švica Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija	5363-I-967/08 22.6.2011 J06BA01 3837000096279 036870
012549	SUBCUVIA 160 g/l raztopina za injiciranje bezafibrat (bezafibratum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena zdravila	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj/ Baxter AG, Mullerstrasse 3, Volketswill, Švica Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija	5363-I-968/08 22.6.2011 J06BA01 3837000096286 036889
012550	Sumacta 100 mg obložene tablete sumatriptan (sumatriptanum)	obložena tableta škatla z 2 tabletama (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjordur, Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 76-78, 220 Hafnarfjordur, Islandija	5363-I-487/08 17.3.2013 N02CC01 3837000112719 035700
012551	Sumacta 50 mg obložene tablete sumatriptan (sumatriptanum)	obložena tableta škatla z 2 tabletama (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjordur, Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 76-78, 220 Hafnarfjordur, Islandija	5363-I-486/08 17.3.2013 N02CC01 3837000112702 035670
012552	Tarka 240 mg/2 mg tablete s podaljšanim sproščanjem trandolapril (trandolaprilum) verapamil (verapamilum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Nemčija/ Abbott Laboratories, 100 Abbott Park Road, ZDA Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-473/08 20.12.2011 C09BB10 3837000112672 040100
012553	Tarka 240 mg/4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem trandolapril (trandolaprilum) verapamil (verapamilum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Nemčija/ Abbott Laboratories, 100 Abbott Park Road, ZDA Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-474/08 20.12.2011 C09BB10 3837000112689 040240

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

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

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012576	Valsaden 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Farmadent d.o.o. Minarikova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-428/08 10.3.2013 C09DA03 3837000112399 040720
012577	Valsaden 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Farmadent d.o.o. Minarikova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-429/08 10.3.2013 C09DA03 3837000112405 040860
012578	Valsaden 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Farmadent d.o.o. Minarikova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-422/08 10.3.2013 C09DA03 3837000112337 041050
012579	Valsaden 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Farmadent d.o.o. Minarikova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-423/08 10.3.2013 C09DA03 3837000112344 041190
012580	Valsaden 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Farmadent d.o.o. Minarikova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-421/08 10.3.2013 C09DA03 3837000112320 040959
012581	Valsaden 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Farmadent d.o.o. Minarikova ulica 6, Maribor, Slovenija	5363-I-420/08 10.3.2013 C09DA03 3837000112313 040940
012582	VisiClear 0,5 mg/ml kapljice za oko, raztopina tetrizolin (tetryzolinum)	kapljice za oko, raztopina škatla s plastenko z zaporko s kapalko s 15 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Heinrich Mack Nachf.GmbH&Co.KG, Illertissen/ Pfizer SARL, Luxembourg, Luksemburg McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way,, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-222/08 24.6.2009 S01GA02 3837000081497 091812
012583	Xalatan 50 mikrogramov/ml kapljice za oko, raztopina latanoprost (latanoprostum)	kapljice za oko, raztopina škatla z 1 kapalnimi vsebnikom z 2,5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Puurs, Belgija/ Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-437/08 3.11.2008 S01EE01 3837000077827 087009
012584	Xalatan 50 mikrogramov/ml kapljice za oko, raztopina latanoprost (latanoprostum)	kapljice za oko, raztopina škatla s 3 kapalnimi vsebniki z 2,5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Puurs, Belgija/ Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-438/08 3.11.2008 S01EE01 3837000077834 087033
012585	Xomolix 2,5 mg/ml raztopina za injiciranje droperidol (droperidolum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 ampulami z 1 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Delphram Tours, BP 241 RN10, 37172 Chambray les Tours, Francija ProStrakan Ltd Galabank Business Park, Galashiels, Velika Britanija	5363-I-824/08 8.5.2013 N05AD08 3837000113716 042811
012586	Yasminelle 0,02 mg/3 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatla z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Bayer Schering Pharma AG, Nem.; Schering GmbH&Co Production KG, Nem./Bayer Schering Pharma AG, Nemčija Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija	5363-I-931/08 14.8.2011 G03AA13 3837000101140 001481

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