

## Seznam:

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015406	<b>Abaktal 400 mg filmsko obložene tablete</b> pefloksacin (pefloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1951/09 do preklica J01MA03 3837000008883 000361
015407	<b>Abaktal 400 mg filmsko obložene tablete</b> pefloksacin (pefloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1950/09 do preklica J01MA03 3837000030808 000256
015408	<b>Abaktal 80 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> pefloksacin (pefloxacinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 ampulami s 5 ml koncentrata za raztopino za infundiranje	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1948/09 do preklica J01MA03 3837000008890 002100
015409	<b>Abaktal 80 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> pefloksacin (pefloxacinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 ampulami s 5 ml koncentrata za raztopino za infundiranje	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1949/09 do preklica J01MA03 3837000013221 000264
015410	<b>Abstral 100 mikrogramov podjezične tablete</b> fentanil (fentanylum)	podjezična tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena izdelovalca	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen, Hanninge, , Švedska ProStrakan Ltd Galabank Business Park, Galashiels, Velika Britanija	5363-I-624/09 13.05.2009	5363-I-1492/09 13.5.2014 N02AB03 3837000040951 060364
015411	<b>Abstral 100 mikrogramov podjezične tablete</b> fentanil (fentanylum)	podjezična tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen, Hanninge, , Švedska ProStrakan Ltd Galabank Business Park, Galashiels, Velika Britanija	5363-I-625/09 13.05.2009	5363-I-1493/09 13.5.2014 N02AB03 3837000040968 060372

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015412	<b>Abstral 200 mikrogramov podjezične tablete</b> fentanil (fentanylum)	podjezična tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen, Haninge, , Švedska ProStrakan Ltd Galabank Business Park, Galashiels, Velika Britanija	5363-I-626/09 13.05.2009	5363-I-1494/09 13.5.2014 N02AB03 3837000040975 060437
015413	<b>Abstral 200 mikrogramov podjezične tablete</b> fentanil (fentanylum)	podjezična tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen, Haninge, , Švedska ProStrakan Ltd Galabank Business Park, Galashiels, Velika Britanija	5363-I-627/09 13.05.2009	5363-I-1495/09 13.5.2014 N02AB03 3837000040982 060410
015414	<b>Abstral 300 mikrogramov podjezične tablete</b> fentanil (fentanylum)	podjezična tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen, Haninge, , Švedska ProStrakan Ltd Galabank Business Park, Galashiels, Velika Britanija	5363-I-629/09 13.05.2009	5363-I-1497/09 13.5.2014 N02AB03 3837000041002 060461
015415	<b>Abstral 300 mikrogramov podjezične tablete</b> fentanil (fentanylum)	podjezična tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen, Haninge, , Švedska ProStrakan Ltd Galabank Business Park, Galashiels, Velika Britanija	5363-I-628/09 13.05.2009	5363-I-1496/09 13.5.2014 N02AB03 3837000040999 060470
015416	<b>Abstral 400 mikrogramov podjezične tablete</b> fentanil (fentanylum)	podjezična tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen, Haninge, , Švedska ProStrakan Ltd Galabank Business Park, Galashiels, Velika Britanija	5363-I-631/09 13.05.2009	5363-I-1499/09 13.5.2014 N02AB03 3837000041026 060550
015417	<b>Abstral 400 mikrogramov podjezične tablete</b> fentanil (fentanylum)	podjezična tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen, Haninge, , Švedska ProStrakan Ltd Galabank Business Park, Galashiels, Velika Britanija	5363-I-630/09 13.05.2009	5363-I-1498/09 13.5.2014 N02AB03 3837000041019 060500
015418	<b>Abstral 600 mikrogramov podjezične tablete</b> fentanil (fentanylum)	podjezična tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen, Haninge, , Švedska ProStrakan Ltd Galabank Business Park, Galashiels, Velika Britanija	5363-I-633/09 13.05.2009	5363-I-1501/09 13.5.2014 N02AB03 3837000041040 060658
015419	<b>Abstral 600 mikrogramov podjezične tablete</b> fentanil (fentanylum)	podjezična tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen, Haninge, , Švedska ProStrakan Ltd Galabank Business Park, Galashiels, Velika Britanija	5363-I-632/09 13.05.2009	5363-I-1500/09 13.5.2014 N02AB03 3837000041033 060640
015420	<b>Abstral 800 mikrogramov podjezične tablete</b> fentanil (fentanylum)	podjezična tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen, Haninge, , Švedska ProStrakan Ltd Galabank Business Park, Galashiels, Velika Britanija	5363-I-635/09 13.05.2009	5363-I-1503/09 13.5.2014 N02AB03 3837000041064 060690

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015421	<b>Abstral 800 mikrogramov podjezične tablete</b> fentanil (fentanylum)	podjezična tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba imena izdelovalca	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen, Haninge, , Švedska  ProStrakan Ltd Galabank Business Park, Galashiels, Velika Britanija	5363-I-634/09 13.05.2009	5363-I-1502/09 13.5.2014 N02AB03 3837000041057 060682
015422	<b>Acipan 20 mg gastrorezistentne tablete</b> pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Salutas Ph. GmbH,Barleben,Nem.;Lek S.A.Varšava,Po; Lek d.d.,Lj;Lek d.d.,Lendava; Sandoz S.R.L., Romunija  LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-920/09 21.07.2009	5363-I-1909/09 10.10.2012 A02BC02 3837000111651 034398
015423	<b>Acipan 20 mg gastrorezistentne tablete</b> pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Salutas Ph. GmbH,Barleben,Nem.;Lek S.A.Varšava,Po; Lek d.d.,Lj;Lek d.d.,Lendava; Sandoz S.R.L., Romunija  LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-921/09 21.07.2009	5363-I-1910/09 10.10.2012 A02BC02 3837000109511 028622
015424	<b>Acipan 40 mg gastrorezistentne tablete</b> pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Salutas Ph. GmbH,Barleben,Nem.;Lek S.A.Varšava,Po; Lek d.d.,Lj;Lek d.d.,Lendava; Sandoz S.R.L., Romunija  LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-922/09 21.07.2009	5363-I-1911/09 10.10.2012 A02BC02 3837000109528 028649
015425	<b>Acipan 40 mg gastrorezistentne tablete</b> pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Salutas Ph. GmbH,Barleben,Nem.;Lek S.A.Varšava,Po; Lek d.d.,Lj;Lek d.d.,Lendava; Sandoz S.R.L., Romunija  LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-923/09 21.07.2009	5363-I-1912/09 10.10.2012 A02BC02 3837000109535 028630
015426	<b>Albunorm 200 g/l raztopina za infundiranje</b> albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla z 10 steklenicami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Octapha. Pha., Avstrija; Octapha. S.A.S., Francija Octapha. AB, Šved.; Octapharma GmbH, Nemčija  Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building, Spring Gardens, , Manchester, Velika Britanija		5363-I-1864/09 19.11.2014 B05AA01 3837000046274 091286
015427	<b>Albunorm 200 g/l raztopina za infundiranje</b> albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 steklenico s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Octapha. Pha., Avstrija; Octapha. S.A.S., Francija Octapha. AB, Šved.; Octapharma GmbH, Nemčija  Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building, Spring Gardens, , Manchester, Velika Britanija		5363-I-1861/09 19.11.2014 B05AA01 3837000046243 091260
015428	<b>Albunorm 200 g/l raztopina za infundiranje</b> albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla z 10 steklenicami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Octapha. Pha., Avstrija; Octapha. S.A.S., Francija Octapha. AB, Šved.; Octapharma GmbH, Nemčija  Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building, Spring Gardens, , Manchester, Velika Britanija		5363-I-1862/09 19.11.2014 B05AA01 3837000046250 091227

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015429	<b>Albunorm 200 g/l raztopina za infundiranje</b> albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatala z 1 steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Octapha. Pha., Avstrija; Octapha. S.A.S., Francija Octapha. AB, Šved.; Octapharma GmbH, Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building, Spring Gardens, , Manchester, Velika Britanija		5363-I-1863/09 19.11.2014 B05AA01 3837000046267 091278
015430	<b>Albunorm 50 g/l raztopina za infundiranje</b> albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatala z 10 steklenicami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Octapha. Pha., Avstrija; Octapha. S.A.S., Francija Octapha. AB, Šved.; Octapharma GmbH, Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building, Spring Gardens, , Manchester, Velika Britanija		5363-I-1857/09 19.11.2014 B05AA01 3837000046205 091332
015431	<b>Albunorm 50 g/l raztopina za infundiranje</b> albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatala z 10 steklenicami z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Octapha. Pha., Avstrija; Octapha. S.A.S., Francija Octapha. AB, Šved.; Octapharma GmbH, Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building, Spring Gardens, , Manchester, Velika Britanija		5363-I-1859/09 19.11.2014 B05AA01 3837000046229 091294
015432	<b>Albunorm 50 g/l raztopina za infundiranje</b> albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatala z 1 steklenico z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Octapha. Pha., Avstrija; Octapha. S.A.S., Francija Octapha. AB, Šved.; Octapharma GmbH, Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building, Spring Gardens, , Manchester, Velika Britanija		5363-I-1858/09 19.11.2014 B05AA01 3837000046212 091308
015433	<b>Albunorm 50 g/l raztopina za infundiranje</b> albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatala z 1 steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Octapha. Pha., Avstrija; Octapha. S.A.S., Francija Octapha. AB, Šved.; Octapharma GmbH, Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building, Spring Gardens, , Manchester, Velika Britanija		5363-I-1856/09 19.11.2014 B05AA01 3837000046199 091324
015434	<b>Albunorm 50 g/l raztopina za infundiranje</b> albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatala z 1 steklenico s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Octapha. Pha., Avstrija; Octapha. S.A.S., Francija Octapha. AB, Šved.; Octapharma GmbH, Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building, Spring Gardens, , Manchester, Velika Britanija		5363-I-1860/09 19.11.2014 B05AA01 3837000046236 091316
015435	<b>ALDIZEM 60 mg tablete</b> diltiazem (diltiazemum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Alkaloid d.o.o., Celovška 40 a, Ljubljana, , Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-194/10 do preklica C08DB01 3837000013061 002879
015436	<b>ALDIZEM 90 mg tablete</b> diltiazem (diltiazemum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Alkaloid d.o.o., Celovška 40 a, Ljubljana, , Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-195/10 do preklica C08DB01 3837000013078 002925

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015437	<b>Alkeran 2 mg filmsko obložene tablete</b> melfalan (melfalanum)	filmsko obložena tableta škatala s stekleničko s 25 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.  podaljšanje dovoljenja za promet	Excella GmbH, Feucht, Nemčija in GSK Pharmaceuticals S.A., Poznań, Poljska  GSK d.o.o., Knezov štraton 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-529/10  do preklica L01AA03 3837000018639 015091
015438	<b>ALOMIDE 1 mg/ml kapljice za oko, raztopina</b> lodoksamid (lodoxamidum)	kapljice za oko, raztopina škatala s kapalno plastenko s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	S.A. ALCON-COUVREUR N.V., Puurs, Belgija in ALCON CUSI S.A., El Masnou, Barcelona, Španija  S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijsksweg 14, Puurs, Belgija	5363-I-74/07 07.02.2007	5363-I-1524/09 28.6.2011 S01GX05 3837000001990 098299
015439	<b>Alvesco 160 mikrogramov inhalacijska raztopina pod tlakom</b> ciklesonid (ciclesonidum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatala z vsebnikom pod tlakom z odmernim ventilom, z zaporko in ustnikom (60 odmerkov)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, , Nemčija  Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija		5363-I-2142/09 30.12.2014 R03BA08 3837000098563 034916
015440	<b>Alvesco 160 mikrogramov inhalacijska raztopina pod tlakom</b> ciklesonid (ciclesonidum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatala z vsebnikom pod tlakom z odmernim ventilom, z zaporko in ustnikom (120 odmerkov)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, , Nemčija  Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija		5363-I-2143/09 30.12.2014 R03BA08 3837000093810 064505
015441	<b>Alvesco 40 mikrogramov inhalacijska raztopina pod tlakom</b> ciklesonid (ciclesonidum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatala z vsebnikom pod tlakom z odmernim ventilom, z zaporko in ustnikom (120 odmerkov)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, , Nemčija  Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija		5363-I-2139/09 30.12.2014 R03BA08 3837000093797 064475
015442	<b>Alvesco 80 mikrogramov inhalacijska raztopina pod tlakom</b> ciklesonid (ciclesonidum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatala z vsebnikom pod tlakom z odmernim ventilom, z zaporko in ustnikom (60 odmerkov)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, , Nemčija  Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija		5363-I-2140/09 30.12.2014 R03BA08 3837000098556 034908
015443	<b>Alvesco 80 mikrogramov inhalacijska raztopina pod tlakom</b> ciklesonid (ciclesonidum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatala z vsebnikom pod tlakom z odmernim ventilom, z zaporko in ustnikom (120 odmerkov)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, , Nemčija  Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija		5363-I-2141/09 30.12.2014 R03BA08 3837000093803 064483
015444	<b>Alzepil 10 mg filmsko obložene tablete</b> donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	EGIS Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38 in Bökényföldi út 118-120, Budimpešta, Madžarska  Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38, Budimpešta, Madžarska	5363-I-853/09 10.07.2009	5363-I-1915/09 10.7.2014 N06DA02 3837000042146 074187
015445	<b>Alzepil 10 mg filmsko obložene tablete</b> donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	EGIS Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38 in Bökényföldi út 118-120, Budimpešta, Madžarska  Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38, Budimpešta, Madžarska	5363-I-854/09 10.07.2009	5363-I-1916/09 10.7.2014 N06DA02 3837000042153 074195

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015446	<b>Alzepil 5 mg filmsko obložene tablete</b> donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	EGIS Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38 in Bökényföldi út 118-120, Budimpešta, Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38, Budimpešta, Madžarska	5363-I-852/09 10.07.2009	5363-I-1914/09 10.7.2014 N06DA02 3837000042139 074233
015447	<b>Alzepil 5 mg filmsko obložene tablete</b> donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	EGIS Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38 in Bökényföldi út 118-120, Budimpešta, Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38, Budimpešta, Madžarska	5363-I-851/09 10.07.2009	5363-I-1913/09 10.7.2014 N06DA02 3837000040654 074217
015448	<b>Amaryl 1 mg tablete</b> glimepirid (glimepiridum)	tableta škatala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Sanofi-Aventis S.p.A., Italija; Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Nemčija; Sanofi Winth. Ind., Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-769/07 13.11.2007	5363-I-2054/09 do preklica A10BB12 3837000017571 000027
015449	<b>Amaryl 2 mg tablete</b> glimepirid (glimepiridum)	tableta škatala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Sanofi-Aventis S.p.A., Italija; Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Nemčija; Sanofi Winth. Ind., Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-770/07 13.11.2007	5363-I-2055/09 do preklica A10BB12 3837000017588 000108
015450	<b>Amaryl 3 mg tablete</b> glimepirid (glimepiridum)	tableta škatala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Sanofi-Aventis S.p.A., Italija; Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Nemčija; Sanofi Winth. Ind., Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-771/07 13.11.2007	5363-I-2056/09 do preklica A10BB12 3837000017595 000140
015451	<b>Amaryl 4 mg tablete</b> glimepirid (glimepiridum)	tableta škatala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. ponovna registracija	Sanofi-Aventis S.p.A., Italija; Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Nemčija; Sanofi Winth. Ind., Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2057/09 do preklica A10BB12 3837000047080 092282
015452	<b>Amaryl 6 mg tablete</b> glimepirid (glimepiridum)	tableta škatala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. ponovna registracija	Sanofi-Aventis S.p.A., Italija; Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Nemčija; Sanofi Winth. Ind., Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2058/09 do preklica A10BB12 3837000047097 092290
015453	<b>AMBROSPRAY 50 mg/ml peroralna raztopina</b> ambroksol (ambroxolum)	peroralna raztopina steklenica z odmerno črpalko s 25 g raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Pharbil Waltrop GmbH, Waltrop, , Nemčija Clinres Farmacija d.o.o., Einspielerjeva ulica 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-40/07 16.01.2007	5363-I-1787/09 16.1.2012 R05CB06 3837000105476 011657
015454	<b>AMBROSPRAY 50 mg/ml peroralna raztopina</b> ambroksol (ambroxolum)	peroralna raztopina steklenica z odmerno črpalko z 12,5 g raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Pharbil Waltrop GmbH, Waltrop, , Nemčija Clinres Farmacija d.o.o., Einspielerjeva ulica 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-39/07 16.01.2007	5363-I-1786/09 16.1.2012 R05CB06 3837000105469 011665

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015455	<b>AMINOVEN 100 mg/ml raztopina za infundiranje</b> aminokislina (aminoacida)	raztopina za infundiranje steklenica s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija  Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija		5363-I-355/10 do preklica B05BA01 3837000025491 014524
015456	<b>Amiokordin 200 mg tablete</b> amiodaron (amiodaronum)	tableta škafila s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1709/09 do preklica C01BD01 3837000079562 002704
015457	<b>Amisulprid Teva 100 mg tablete</b> amisulprid (amisulpridum)	tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska  Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska		5363-I-509/10 24.3.2015 N05AL05 3837000050042 102490
015458	<b>Amisulprid Teva 200 mg tablete</b> amisulprid (amisulpridum)	tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska  Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska		5363-I-510/10 24.3.2015 N05AL05 3837000050059 102504
015459	<b>Amisulprid Teva 400 mg tablete</b> amisulprid (amisulpridum)	tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska  Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska		5363-I-511/10 24.3.2015 N05AL05 3837000050066 102563
015460	<b>Amlodigamma 10 mg tablete</b> amlodipin (amlodipinum)	tableta škafila s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Artesan Pharma GmbH & Co. KG, Nemčija;Mauermann- Arzneimittel KG, Nemčija;Generosan GmbH, Nemčija  Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-1045/08 17.06.2008	5363-I-288/10 14.5.2012 C08CA01 3837000107401 020940
015461	<b>Amlodigamma 10 mg tablete</b> amlodipin (amlodipinum)	tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Artesan Pharma GmbH & Co. KG, Nemčija;Mauermann- Arzneimittel KG, Nemčija;Generosan GmbH, Nemčija  Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-1044/08 17.06.2008	5363-I-287/10 14.5.2012 C08CA01 3837000107395 020800
015462	<b>Amlodigamma 5 mg tablete</b> amlodipin (amlodipinum)	tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Artesan Pharma GmbH & Co. KG, Nemčija;Mauermann- Arzneimittel KG, Nemčija;Generosan GmbH, Nemčija  Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-1042/08 17.06.2008	5363-I-285/10 14.5.2012 C08CA01 3837000107371 020630
015463	<b>Amlodigamma 5 mg tablete</b> amlodipin (amlodipinum)	tableta škafila s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Artesan Pharma GmbH & Co. KG, Nemčija;Mauermann- Arzneimittel KG, Nemčija;Generosan GmbH, Nemčija  Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-1043/08 17.06.2008	5363-I-286/10 14.5.2012 C08CA01 3837000107388 020770

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015464	<b>Amlodipin Lek 10 mg tablete</b> amlodipin (amlodipinum)	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek,d.d.,Lj:Salutas Pharma GmbH,Berleben in Gerligen,Nem.:ROWA Pharmaceuticals Ltd., Irska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-484/08 14.03.2008	5363-I-467/10 11.2.2013 C08CA01 3837000111637 034428
015465	<b>Amlodipin Lek 10 mg tablete</b> amlodipin (amlodipinum)	tableta škata s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek,d.d.,Lj:Salutas Pharma GmbH,Berleben in Gerligen,Nem.:ROWA Pharmaceuticals Ltd., Irska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-485/08 14.03.2008	5363-I-468/10 11.2.2013 C08CA01 3837000111644 034410
015466	<b>Amlodipin Lek 5 mg tablete</b> amlodipin (amlodipinum)	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek,d.d.,Lj:Salutas Pharma GmbH,Berleben in Gerligen,Nem.:ROWA Pharmaceuticals Ltd., Irska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-482/08 14.03.2008	5363-I-465/10 11.2.2013 C08CA01 3837000111613 034436
015467	<b>Amlodipin Lek 5 mg tablete</b> amlodipin (amlodipinum)	tableta škata s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek,d.d.,Lj:Salutas Pharma GmbH,Berleben in Gerligen,Nem.:ROWA Pharmaceuticals Ltd., Irska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-483/08 14.03.2008	5363-I-466/10 11.2.2013 C08CA01 3837000111620 034452
015468	<b>Amoksiklav 1000 mg/200 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje</b> amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škata s 5 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana in Lek d.d., Perzonali 47, Prevalje, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-405/09 19.03.2009	5363-I-1907/09 do preklica J01CR02 3837000003772 080144
015469	<b>Amoksiklav 125 mg/31,25 mg v 5 ml prašek za peroralno suspenzijo za otroke</b> amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za peroralno suspenzijo škata s stekleničko s praškom za pripravo 100 ml suspenzije, ter merilno pipeto	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1606/09 do preklica J01CR02 3837000003697 005304
015470	<b>Amoksiklav 250 mg/62,5 mg v 5 ml prašek za peroralno suspenzijo za otroke</b> amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za peroralno suspenzijo škata s stekleničko s praškom za pripravo 100 ml suspenzije, ter merilno pipeto	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1607/09 do preklica J01CR02 3837000003710 005274
015471	<b>Amoksiklav 500 mg/100 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje</b> amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škata s 5 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana in Lek d.d., Perzonali 47, Prevalje, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-404/09 19.03.2009	5363-I-1906/09 do preklica J01CR02 3837000003765 067083
015472	<b>Ampril HD 5 mg/25 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škata s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, d.d., Novo mesto in Actavis hf., Islandija in Actavis Ltd., Malta, Malta KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-414/10 do preklica C09BA05 3837000105650 015580

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015473	<b>Ampril HD 5 mg/25 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, d.d., Novo mesto in Actavis hf., Islandija in Actavis Ltd., Malta, Malta KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-413/10 do preklica C09BA05 3837000099195 037699
015474	<b>Ampril HL 2,5 mg/12,5 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, d.d., Novo mesto in Actavis hf., Islandija in Actavis Ltd., Malta, Malta KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-411/10 do preklica C09BA05 3837000099188 037702
015475	<b>Ampril HL 2,5 mg/12,5 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatala s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, d.d., Novo mesto in Actavis hf., Islandija in Actavis Ltd., Malta, Malta KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-412/10 do preklica C09BA05 3837000105667 015539
015476	<b>ANASTROZOL MEDICO UNO 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Cemelog-BRS Kft., Vasút u.13, Madžarska in Accord Healthcare Limited, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Medico Uno Pharma Kft., Viadukt u. 12, Biatorbágy, Madžarska		5363-I-2101/09 22.12.2014 L02BG03 3837000047486 094285
015477	<b>ANASTROZOL MEDICO UNO 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Cemelog-BRS Kft., Vasút u.13, Madžarska in Accord Healthcare Limited, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Medico Uno Pharma Kft., Viadukt u. 12, Biatorbágy, Madžarska		5363-I-2102/09 22.12.2014 L02BG03 3837000047493 094293
015478	<b>ANASTROZOL MEDICO UNO 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala s 300 tabletami (30 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Cemelog-BRS Kft., Vasút u.13, Madžarska in Accord Healthcare Limited, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Medico Uno Pharma Kft., Viadukt u. 12, Biatorbágy, Madžarska		5363-I-2110/09 22.12.2014 L02BG03 3837000047578 094382
015479	<b>ANASTROZOL MEDICO UNO 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Cemelog-BRS Kft., Vasút u.13, Madžarska in Accord Healthcare Limited, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Medico Uno Pharma Kft., Viadukt u. 12, Biatorbágy, Madžarska		5363-I-2103/09 22.12.2014 L02BG03 3837000047509 094315
015480	<b>ANASTROZOL MEDICO UNO 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Cemelog-BRS Kft., Vasút u.13, Madžarska in Accord Healthcare Limited, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Medico Uno Pharma Kft., Viadukt u. 12, Biatorbágy, Madžarska		5363-I-2098/09 22.12.2014 L02BG03 3837000047455 094307
015481	<b>ANASTROZOL MEDICO UNO 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Cemelog-BRS Kft., Vasút u.13, Madžarska in Accord Healthcare Limited, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Medico Uno Pharma Kft., Viadukt u. 12, Biatorbágy, Madžarska		5363-I-2099/09 22.12.2014 L02BG03 3837000047462 094269

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015482	<b>ANASTROZOL MEDICO UNO 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Cemelog-BRS Kft., Vasút u.13, Madžarska in Accord Healthcare Limited, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Medico Uno Pharma Kft., Viadukt u. 12, Biatorbágy, Madžarska		5363-I-2100/09 22.12.2014 L02BG03 3837000047479 094277
015483	<b>ANASTROZOL MEDICO UNO 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Cemelog-BRS Kft., Vasút u.13, Madžarska in Accord Healthcare Limited, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Medico Uno Pharma Kft., Viadukt u. 12, Biatorbágy, Madžarska		5363-I-2108/09 22.12.2014 L02BG03 3837000047554 094366
015484	<b>ANASTROZOL MEDICO UNO 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Cemelog-BRS Kft., Vasút u.13, Madžarska in Accord Healthcare Limited, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Medico Uno Pharma Kft., Viadukt u. 12, Biatorbágy, Madžarska		5363-I-2109/09 22.12.2014 L02BG03 3837000047561 094374
015485	<b>ANASTROZOL MEDICO UNO 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Cemelog-BRS Kft., Vasút u.13, Madžarska in Accord Healthcare Limited, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Medico Uno Pharma Kft., Viadukt u. 12, Biatorbágy, Madžarska		5363-I-2104/09 22.12.2014 L02BG03 3837000047516 094323
015486	<b>ANASTROZOL MEDICO UNO 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Cemelog-BRS Kft., Vasút u.13, Madžarska in Accord Healthcare Limited, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Medico Uno Pharma Kft., Viadukt u. 12, Biatorbágy, Madžarska		5363-I-2105/09 22.12.2014 L02BG03 3837000047523 094331
015487	<b>ANASTROZOL MEDICO UNO 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Cemelog-BRS Kft., Vasút u.13, Madžarska in Accord Healthcare Limited, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Medico Uno Pharma Kft., Viadukt u. 12, Biatorbágy, Madžarska		5363-I-2106/09 22.12.2014 L02BG03 3837000047530 094340
015488	<b>ANASTROZOL MEDICO UNO 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Cemelog-BRS Kft., Vasút u.13, Madžarska in Accord Healthcare Limited, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Medico Uno Pharma Kft., Viadukt u. 12, Biatorbágy, Madžarska		5363-I-2107/09 22.12.2014 L02BG03 3837000047547 094358
015489	<b>Androcur 100 mg tablete</b> ciproteron (ciproteronum)	tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Delpharm Lille SAS, Rue de Toufflers, Lys Lez Lannoy, Francija Bayer Schering Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija		5363-I-73/10 do preklica G03HA01 3837000088298 030058
015490	<b>Androcur 50 mg tablete</b> ciproteron (ciproteronum)	tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Delpharm Lille SAS, Rue de Toufflers, Lys Lez Lannoy, Francija Bayer Schering Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija		5363-I-72/10 do preklica G03HA01 3837000075441 006629

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015491	<b>ANGAL 2,1 mg/0,5 mg v 1 ml oralno pršilo, raztopina</b> klorheksidin (chlorhexidinum) lidokain (lidocainum)	oralno pršilo, raztopina škata s stekleničko s 30 ml raztopine z zaporko in plastičnim nastavkom za pršenje	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK, d.d., Ljubljana, v sodelovanju z Laboratorija Qualiphar N.V./S.A., Rijksweg 9, B 2880 Bornem, Belgija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-211/09 do preklica R02AA05 3837000073225 000752
015492	<b>Angised 0,5 mg podjezične tablete</b> gliceriltrinitrat (glyceroli trinitras)	podjezična tableta škata s stekleničko s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome GmbH&Co, Nemčija GSK d.o.o., Knezov štradol 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-99/10 do preklica C01DA02 3837000078947 006742
015493	<b>Ansilan 10 mg trde kapsule</b> medazepam (medazepamum)	kapsula, trda škata s stekleničko s 25 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1813/09 do preklica N05BA03 3837000003956 006785
015494	<b>Ansilan 5 mg trde kapsule</b> medazepam (medazepamum)	kapsula, trda škata s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1812/09 do preklica N05BA03 3837000003963 006815
015495	<b>Anti-T-Limfocitni imunoglobulin Fresenius 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> antitimocitni imunoglobulin (immunoglobulinum antithymocyticum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škata z 10 vialami s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Biotech GmbH, Am Haag 6-7, Gräfelfing, Nemčija Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija		5363-I-512/10 do preklica L04AA04 3837000090703 061204
015496	<b>ARICEPT 10 mg filmsko obložene tablete</b> donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škata z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Pfizer PGM, Zone Industrielle, Francija in Eisai Manufacturing Ltd., Velika Britanija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-551/08 26.03.2008	5363-I-323/10 do preklica N06DA02 3837000073096 000809
015497	<b>ARICEPT 5 mg filmsko obložene tablete</b> donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škata z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Pfizer PGM, Zone Industrielle, Francija in Eisai Manufacturing Ltd., Velika Britanija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-550/08 26.03.2008	5363-I-322/10 do preklica N06DA02 3837000072808 000876
015498	<b>Arimidex 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škata z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu, koledarsko pakiranje)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-363/08 03.03.2008	5363-I-2033/09 do preklica L02BG03 3837000071832 000132
015499	<b>Asacol 400 mg gastrorezistentne tablete</b> mesalazin (mesalazinum)	gastrorezistentna tableta škata s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1719/09 do preklica A07EC02 3837000090123 082082

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015500	<b>Asacol 800 mg gastrozestentne tablete</b> mesalazin (mesalazinum)	gastrozestentna tableta škata s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1720/09 do preklica A07EC02 3837000090130 082511
015501	<b>Asacol 800 mg gastrozestentne tablete</b> mesalazin (mesalazinum)	gastrozestentna tableta škata s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1721/09 do preklica A07EC02 3837000090147 082473
015502	<b>Asmanex Twisthaler 200 mikrogramov/vdih prašek za inhaliranje</b> mometazon (mometasonum)	prašek za inhaliranje škata s plastičnim vsebnikom s praškom za inhaliranje za 60 vdihov (vsebnik z odmernim ventilom in ustnikom)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Schering Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, , Belgija Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija		5363-I-1682/09 do preklica R03BA07 3837000023657 030066
015503	<b>Asmanex Twisthaler 400 mikrogramov/vdih prašek za inhaliranje</b> mometazon (mometasonum)	prašek za inhaliranje škata s plastičnim vsebnikom s praškom za inhaliranje za 60 vdihov (vsebnik z odmernim ventilom in ustnikom)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Schering Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, , Belgija Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija		5363-I-1683/09 do preklica R03BA07 3837000023640 030074
015504	<b>Aspirin 500 mg tablete</b> acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	tableta škata z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba izdelovalca	Bayer Bitterfeld GmbH, OT Greppin, Bitterfeld-Wolfen, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-872/07 04.12.2007	5363-I-566/10 do preklica N02BA01 3837000002201 008559
015505	<b>Aspirin 500 mg tablete</b> acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	tableta škata s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba izdelovalca	Bayer Bitterfeld GmbH, OT Greppin, Bitterfeld-Wolfen, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-873/07 04.12.2007	5363-I-567/10 do preklica N02BA01 3837000074369 021512
015506	<b>Aspirin Complex 500 mg/30 mg zrnca za peroralno suspenzijo</b> acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) psevdofedrin (pseudoephedrinum)	zrnca za peroralno suspenzijo škata z 10 vrečicami z zrci	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba izdelovalca	Bayer Bitterfeld GmbH, OT Greppin, , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1302/08 07.08.2008	5363-I-115/10 do preklica N02BA01 3837000114928 044997
015507	<b>ASPIRIN direkt 500 mg žvečljive tablete</b> acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	žvečljiva tableta škata z 10 tabletami (5 x 2 tableti v dvojnem traku)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Bitterfeld GmbH, Greppin, , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-349/10 do preklica N02BA01 3837000002232 048836
015508	<b>ASPIRIN PLUS C</b> acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	šumeča tableta škata z 10 šumečimi tabletami (5 x 2 tableti v dvojnem traku)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba izdelovalca	Bayer Bitterfeld GmbH, OT Greppin, Bitterfeld-Wolfen, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-911/05 25.11.2005	5363-I-563/10 30.9.2010 N02BA51 3837000002225 003662

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015509	<b>ASPIRIN PLUS C</b> acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	šumeča tableta škafila s 40 šumečimi tabletami (20 x 2 tableti v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. novo pakiranje	Bayer Bitterfeld GmbH, Greppin, , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1953/09 30.9.2010 N02BA51 3837000046533 092304
015510	<b>ASPIRIN PLUS C</b> acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	šumeča tableta škafila z 20 šumečimi tabletami (10 x 2 tableti v dvojnem traku)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba izdelovalca	Bayer Bitterfeld GmbH, OT Greppin, Bitterfeld-Wolfen, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-910/05 25.11.2005	5363-I-564/10 30.9.2010 N02BA51 3837000074383 021520
015511	<b>ASPIRIN PLUS C</b> acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	šumeča tableta škafila s 40 šumečimi tabletami (20 x 2 tableti v dvojnem traku)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba izdelovalca	Bayer Bitterfeld GmbH, OT Greppin, Bitterfeld-Wolfen, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1953/09 03.12.2009	5363-I-565/10 30.9.2010 N02BA51 3837000046533 092304
015512	<b>ASTROL 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škafila z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imena zdravila	Synthon BV, Niz.;Synthon Hispania,S.L., Špa.; Mc Dermott Lab.Ltd t/a Gerard Lab., Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1438/08 09.09.2008	5363-I-2147/09 11.9.2012 L02BG03 3837000108798 026964
015513	<b>ATIFAN 10 mg/g krema</b> terbinafin (terbinafinum)	krema škafila s tubo s 15 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. 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-388/10 do preklica D01AE15 3837000092219 034037
015514	<b>Atilen 10 mg filmsko obložene tablete</b> atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf.,Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, , Islandija Medis ehf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-43/10 5.1.2015 C10AA05 3837000047745 094390
015515	<b>Atilen 20 mg filmsko obložene tablete</b> atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf.,Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, , Islandija Medis ehf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-44/10 5.1.2015 C10AA05 3837000047752 094404
015516	<b>Atilen 40 mg filmsko obložene tablete</b> atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf.,Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, , Islandija Medis ehf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-45/10 5.1.2015 C10AA05 3837000047769 094412
015517	<b>Atoris 10 mg filmsko obložene tablete</b> atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-218/07 02.04.2007	5363-I-1690/09 20.7.2010 C10AA05 3837000087413 081000

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015518	<b>Atoris 10 mg filmsko obložene tablete</b> atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škata z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-219/07 02.04.2007	5363-I-1691/09 20.7.2010 C10AA05 3837000025323 040177
015519	<b>Atoris 20 mg filmsko obložene tablete</b> atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škata z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-221/07 02.04.2007	5363-I-1693/09 20.7.2010 C10AA05 3837000025330 040185
015520	<b>Atoris 20 mg filmsko obložene tablete</b> atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-220/07 02.04.2007	5363-I-1692/09 20.7.2010 C10AA05 3837000087420 080179
015521	<b>Atoris 40 mg filmsko obložene tablete</b> atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škata z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-527/05 20.07.2005	5363-I-1694/09 20.7.2010 C10AA05 3837000096781 032042
015522	<b>Atoris 40 mg filmsko obložene tablete</b> atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-528/05 20.07.2005	5363-I-1695/09 20.7.2010 C10AA05 3837000096798 032026
015523	<b>Avelox 400 mg filmsko obložene tablete</b> moksifloksacin (moxifloxacinum)	filmsko obložena tableta škata s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen, , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-431/10 do preklica J01MA14 3837000085150 007889
015524	<b>Avelox 400 mg filmsko obložene tablete</b> moksifloksacin (moxifloxacinum)	filmsko obložena tableta škata s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen, , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-432/10 do preklica J01MA14 3837000089233 079006
015525	<b>Avelox 400 mg/250 ml raztopina za infundiranje</b> moksifloksacin (moxifloxacinum)	raztopina za infundiranje škata s steklenico z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen, , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-430/10 do preklica J01MA14 3837000023176 020346
015526	<b>Avodart 0,5 mg mehke kapsule</b> dutasterid (dutasteridum)	kapsula, mehka škata s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Poznan , Poljska GSK d.o.o., Knezov štraton 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-935/08 26.05.2008	5363-I-1590/09 do preklica G04CB02 3837000027983 019755

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015527	<b>Avodart 0,5 mg mehke kapsule</b> dutasterid (dutasteridum)	kapsula, mehka škata z 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Poznan , Poljska  GSK d.o.o., Knezov štraton 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-936/08  26.05.2008	5363-I-1591/09  do preklica G04CB02 3837000027990 019801
015528	<b>Balance 15 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škata 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.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-136/10  do preklica B05DB 3837000112092 037354
015529	<b>Balance 15 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škata s 4 vrečkami (staya safe balance) z 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	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-137/10  do preklica B05DB 3837000106237 016829
015530	<b>Balance 15 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škata s 4 vrečkami (staya safe balance) z 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	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-138/10  do preklica B05DB 3837000106244 016837
015531	<b>Balance 15 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škata 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.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-139/10  do preklica B05DB 3837000112085 037427

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015532	<b>Balance 15 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala z 2 vrečkama (sleep safe 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.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-140/10 do preklica B05DB 3837000112085 043010
015533	<b>Balance 15 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala z 2 vrečkama (sleep safe 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.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-141/10 do preklica B05DB 3837000112092 043036
015534	<b>Balance 15 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala 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.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-144/10 do preklica B05DB 3837000112115 037451
015535	<b>Balance 15 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala z 2 vrečkama (sleep safe 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.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-147/10 do preklica B05DB 3837000112115 043060
015536	<b>Balance 15 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala s 4 vrečkami (staya safe balance) z 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	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-143/10 do preklica B05DB 3837000106268 016853

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015537	<b>Balance 15 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala z 2 vrečkama (sleep safe 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.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-146/10 do preklica B05DB 3837000112108 043052
015538	<b>Balance 15 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala z 4 vrečkami (staya safe balance) z 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	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-142/10 do preklica B05DB 3837000106251 016870
015539	<b>Balance 15 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala 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.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-145/10 do preklica B05DB 3837000112108 037460
015540	<b>Balance 23 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala 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.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-150/10 do preklica B05DB 3837000112122 037486
015541	<b>Balance 23 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala s 4 vrečkami (staya safe balance) z 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	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-148/10 do preklica B05DB 3837000106275 016900

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015542	<b>Balance 23 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala z 2 vrečkama (sleep safe 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.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-153/10 do preklica B05DB 3837000112139 043133
015543	<b>Balance 23 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala 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.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-151/10 do preklica B05DB 3837000112139 037630
015544	<b>Balance 23 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala z 2 vrečkama (sleep safe 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.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-152/10 do preklica B05DB 3837000112122 043125
015545	<b>Balance 23 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala s 4 vrečkami (staya safe balance) z 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	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-149/10 do preklica B05DB 3837000106282 017060
015546	<b>Balance 23 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala 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.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-157/10 do preklica B05DB 3837000112153 037800

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015547	<b>Balance 23 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala s 4 vrečkami (staya safe balance) z 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	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-154/10 do preklica B05DB 3837000106299 017183
015548	<b>Balance 23 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala s 4 vrečkami (staya safe balance) z 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	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-155/10 do preklica B05DB 3837000106305 017086
015549	<b>Balance 23 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala 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.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-156/10 do preklica B05DB 3837000112146 037770
015550	<b>Balance 23 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala z 2 vrečkama (sleep safe 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.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-158/10 do preklica B05DB 3837000112146 043150
015551	<b>Balance 23 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala z 2 vrečkama (sleep safe 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.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-159/10 do preklica B05DB 3837000112153 043168

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015552	<b>Balance 42,5 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala 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.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-161/10 do preklica B05DB 3837000112177 037940
015553	<b>Balance 42,5 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala 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.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-162/10 do preklica B05DB 3837000112160 037818
015554	<b>Balance 42,5 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala z 2 vrečkama (sleep safe 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.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-163/10 do preklica B05DB 3837000112160 043176
015555	<b>Balance 42,5 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala z 2 vrečkama (sleep safe 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.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-164/10 do preklica B05DB 3837000112177 043192
015556	<b>Balance 42,5 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala s 4 vrečkami (staya safe balance) z 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	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-160/10 do preklica B05DB 3837000106312 017230

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015557	<b>Balance 42,5 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala z 2 vrečkama (sleep safe 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.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-166/10 do preklica B05DB 3837000112191 043206
015558	<b>Balance 42,5 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala 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.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-167/10 do preklica B05DB 3837000112191 038032
015559	<b>Balance 42,5 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala z 2 vrečkama (sleep safe 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.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-169/10 do preklica B05DB 3837000112184 043214
015560	<b>Balance 42,5 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala s 4 vrečkami (staya safe balance) z 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	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-165/10 do preklica B05DB 3837000106329 017299
015561	<b>Balance 42,5 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) glukoza brezvodna natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatala 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.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61346 Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-168/10 do preklica B05DB 3837000112184 038075

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015562	<b>Begrivac suspenzija za injiciranje</b> cepivo proti gripi z inaktiviranimi virusi (vaccinum influenzae inactivatum, ex virus integris praeparatum)	suspenzija za injiciranje škatala z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije in iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH&Co. KG, Emil-von Behring Strasse 76, Marburg, Nemčija Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH&Co. KG, Emil-von-Behring Strasse 76, Marburg, Nemčija	5363-I-1224/09 31.08.2009	5363-I-528/10 do preklica J07BB02 3837000073720 012106
015563	<b>Beriplast P Combi-Set 1 ml prašek in vehikel za lepilo za tkiva</b> (tkivni adhezivi) (telae adhesivae)	prašek in vehikel za lepilo za tkivo Set 1 ml: škatala s Combi-Set I in Combi-Set II. Combi-Set I: viala s fibrinogenom in viala z raztopino aprotinina; Combi-Set II: viala s trombinom in viala z raztopino kalcijevega klorida; škatala s setom za aplikacijo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg, Nemčija CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg, Nemčija		5363-I-403/10 do preklica B02BC10 3837000078633 093459
015564	<b>Beriplast P Combi-Set 3 ml prašek in vehikel za lepilo za tkiva</b> (tkivni adhezivi) (telae adhesivae)	prašek in vehikel za lepilo za tkivo Set 3 ml: škatala s Combi-Set I in Combi-Set II. Combi-Set I: viala s fibrinogenom in viala z raztopino aprotinina; Combi-Set II: viala s trombinom in steklenička z raztopino kalcijevega klorida; škatala s setom za aplikacijo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg, Nemčija CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg, Nemčija		5363-I-404/10 do preklica B02BC10 3837000078640 093467
015565	<b>Betahistin Mylan 24 mg tablete</b> betahistin (betahistinum)	tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Catalent Germany Schorndorf GmbH, Nem;Tjoa Pack G.esS.Kft, Mad;McDermott Laboratories Ltd, Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-673/09 29.05.2009	5363-I-2146/09 27.2.2014 N07CA01 3837000120561 056464
015566	<b>BETOPTIC 5 mg/ml kapljice za oko, raztopina</b> betaksolol (betaxololum)	kapljice za oko, raztopina škatala s kapalno plastenko s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	S.A. ALCON-COUVREUR N.V., Puurs, Belgija in ALCON CUSÍ S.A., El Masnou, Barcelona, Španija S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijsksweg 14, Puurs, Belgija	5363-I-797/06 23.10.2006	5363-I-1340/09 17.12.2009 S01ED02 3837000077131 067954
015567	<b>BETOPTIC S 2,5 mg/ml kapljice za oko, suspenzija</b> betaksolol (betaxololum)	kapljice za oko, suspenzija škatala s kapalno plastenko s 5 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	S.A. ALCON-COUVREUR N.V., Puurs, Belgija in ALCON CUSÍ S.A., El Masnou, Barcelona, Španija S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijsksweg 14, Puurs, Belgija	5363-I-798/06 23.10.2006	5363-I-1341/09 1.10.2009 S01ED02 3837000075854 089184
015568	<b>Bikalutamid Accord 50 mg filmsko obložene tablete</b> bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (4 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. novo pakiranje	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-1577/09 5.5.2014 L02BB03 3837000044966 085677
015569	<b>Bikalutamid Lek 150 mg filmsko obložene tablete</b> bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (7 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1491/09 8.10.2014 L02BB03 3837000044645 085073

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015570	<b>Broncho-Munal 3,5 mg trde kapsule za otroke</b> (drugi pripravki za zdravljenje bolezni dihal-lizat bakterij)	kapsula, trda škatala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-205/10 do preklica R07AX 3837000009866 021660
015571	<b>Broncho-Munal 3,5 mg trde kapsule za otroke</b> (drugi pripravki za zdravljenje bolezni dihal-lizat bakterij)	kapsula, trda škatala z 10 kapsulami (1 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-204/10 do preklica R07AX 3837000009859 013757
015572	<b>Broncho-Munal 7 mg trde kapsule</b> (drugi pripravki za zdravljenje bolezni dihal-lizat bakterij)	kapsula, trda škatala z 10 kapsulami (1 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-206/10 do preklica R07AX 3837000009835 013765
015573	<b>Broncho-Munal 7 mg trde kapsule</b> (drugi pripravki za zdravljenje bolezni dihal-lizat bakterij)	kapsula, trda škatala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-207/10 do preklica R07AX 3837000009842 021687
015574	<b>Brufen 200 mg filmsko obložene tablete</b> ibuprofen (ibuprofenum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Nemčija in Famar S.A., Anthousa Attiki, Grčija Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija		5363-I-85/10 7.1.2015 M01AE01 3837000048070 094420
015575	<b>Brufen 400 mg filmsko obložene tablete</b> ibuprofen (ibuprofenum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Nemčija in Famar S.A., Anthousa Attiki, Grčija Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija		5363-I-86/10 7.1.2015 M01AE01 3837000048087 094439
015576	<b>Brufen 600 mg filmsko obložene tablete</b> ibuprofen (ibuprofenum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Nemčija in Famar S.A., Anthousa Attiki, Grčija Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija		5363-I-87/10 7.1.2015 M01AE01 3837000048094 094447
015577	<b>BUPRENORFIN ALKALOID 0,4 mg podjezične tablete</b> buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Ethypharm Chemin de la Poudriere, Francija in Ethypharm Z.I de Saint-Arnoult, Francija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2075/09 18.12.2014 N07BC01 3837000047257 092339
015578	<b>BUPRENORFIN ALKALOID 0,4 mg podjezične tablete</b> buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Ethypharm Chemin de la Poudriere, Francija in Ethypharm Z.I de Saint-Arnoult, Francija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2076/09 18.12.2014 N07BC01 3837000047264 092320

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015579	<b>BUPRENORFIN ALKALOID 0,4 mg podjezične tablete</b> buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škafila s 70 tabletami (10 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Ethypharm Chemin de la Poudriere, Francija in Ethypharm Z.I de Saint-Arnoult, Francija  Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2077/09 18.12.2014 N07BC01 3837000047271 092312
015580	<b>BUPRENORFIN ALKALOID 2 mg podjezične tablete</b> buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škafila z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Ethypharm Chemin de la Poudriere, Francija in Ethypharm Z.I de Saint-Arnoult, Francija  Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2079/09 18.12.2014 N07BC01 3837000047295 092355
015581	<b>BUPRENORFIN ALKALOID 2 mg podjezične tablete</b> buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škafila s 70 tabletami (10 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Ethypharm Chemin de la Poudriere, Francija in Ethypharm Z.I de Saint-Arnoult, Francija  Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2080/09 18.12.2014 N07BC01 3837000047301 092347
015582	<b>BUPRENORFIN ALKALOID 2 mg podjezične tablete</b> buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škafila s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Ethypharm Chemin de la Poudriere, Francija in Ethypharm Z.I de Saint-Arnoult, Francija  Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2078/09 18.12.2014 N07BC01 3837000047288 092363
015583	<b>BUPRENORFIN ALKALOID 8 mg podjezične tablete</b> buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škafila s 70 tabletami (10 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Ethypharm Chemin de la Poudriere, Francija in Ethypharm Z.I de Saint-Arnoult, Francija  Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2083/09 18.12.2014 N07BC01 3837000047332 092371
015584	<b>BUPRENORFIN ALKALOID 8 mg podjezične tablete</b> buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škafila s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Ethypharm Chemin de la Poudriere, Francija in Ethypharm Z.I de Saint-Arnoult, Francija  Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2081/09 18.12.2014 N07BC01 3837000047318 092398
015585	<b>BUPRENORFIN ALKALOID 8 mg podjezične tablete</b> buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škafila z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Ethypharm Chemin de la Poudriere, Francija in Ethypharm Z.I de Saint-Arnoult, Francija  Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2082/09 18.12.2014 N07BC01 3837000047325 092380
015586	<b>Byol 10 mg filmsko obložene tablete</b> bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škafila s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1676/09 29.10.2014 C07AB07 3837000096521 032298

<b>Zap. Štev.</b>	<b>Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime</b>	<b>Farmacevtska oblika Pakiranje</b>	<b>Način/režim izdajanja Vrsta odločbe</b>	<b>Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj</b>	<b>Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti</b>	<b>Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra</b>
015587	<b>Byol 10 mg filmsko obložene tablete</b> bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1675/09 29.10.2014 C07AB07 3837000028256 060674
015588	<b>Byol 5 mg filmsko obložene tablete</b> bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1673/09 29.10.2014 C07AB07 3837000028249 060666
015589	<b>Byol 5 mg filmsko obložene tablete</b> bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1674/09 29.10.2014 C07AB07 3837000096514 032255
015590	<b>Campto 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 polipropilensko vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Aventis Pharma Ltd, Dagenham, Essex, VB, Actavis Italy S.p.A., Nerviano, It., Pfizer S.C., Zaventem, Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-265/10 do preklica L01XX19 3837000113082 042110
015591	<b>Campto 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 polipropilensko vialo s 15 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Aventis Pharma Ltd, Dagenham, Essex, VB, Actavis Italy S.p.A., Nerviano, It., Pfizer S.C., Zaventem, Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-266/10 do preklica L01XX19 3837000111248 032530
015592	<b>Campto 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 polipropilensko vialo z 2 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Aventis Pharma Ltd, Dagenham, Essex, VB, Actavis Italy S.p.A., Nerviano, It., Pfizer S.C., Zaventem, Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-264/10 do preklica L01XX19 3837000113075 042129
015593	<b>Canesten1 set 500 mg vaginalne tablete in 10 mg/g krema</b> klotrimazol (clotrimazolom)	vaginalna tableta/krema škatala z 1 vaginalno tableto v pretisnem omotu, tubo z 20 g kreme in 1 aplikatorjem za vaginalno tableto	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imena zdravila	Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen, , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1290/09 08.09.2009	5363-I-2036/09 24.6.2010 G01AF02 3837000002331 065722
015594	<b>Canesten3 set 200 mg vaginalne tablete in 10 mg/g krema</b> klotrimazol (clotrimazolom)	vaginalna tableta/krema škatala s 3 vaginalnimi tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu), s tubo z 20 g kreme in 1 aplikatorjem za vaginalne tablete	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imena zdravila	Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen, , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1293/09 08.09.2009	5363-I-2037/09 24.6.2010 G01AF02 3837000086911 018090
015595	<b>Carboplatin "Ebewe" 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 15 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-1904/09 do preklica L01XA02 3837000099249 037788

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.lodločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015596	<b>Carboplatin "Ebewe" 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 45 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-1905/09 do preklica L01XA02 3837000099256 037796
015597	<b>Carboplatin "Ebewe" 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-1903/09 do preklica L01XA02 3837000099232 037826
015598	<b>Cardosin Retard 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> doksazosin (doxazosinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis UK Ltd., Barnstable,VB in Actavis Nordic A/S,Gentofte, Danska Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-208/10 22.1.2015 C02CA04 3837000048636 097640
015599	<b>Casodex 150 mg filmsko obložene tablete</b> bicalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	Corden Pharma GmbH, Plankstadt, , Nemčija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija		5363-I-1733/09 do preklica L02BB03 3837000027945 019577
015600	<b>Ceclor 125 mg/5 ml zrnca za peroralno suspenzijo</b> cefaklor (cefaclorum)	zrnca za peroralno suspenzijo škatla s platenko z zrci za pripravo 100 ml peroralne suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Facta Farmaceutici S.p.A., Via Laurentina, , Italija Phadisco Ltd., 185 Yiannou Kranidioti Avenue, Latsia, Ciper		5363-I-2144/09 do preklica J01DC04 3837000024814 030627
015601	<b>Ceclor 250 mg/5 ml zrnca za peroralno suspenzijo</b> cefaklor (cefaclorum)	zrnca za peroralno suspenzijo škatla s platenko z zrci za pripravo 100 ml peroralne suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Facta Farmaceutici S.p.A., Via Laurentina, , Italija Phadisco Ltd., 185 Yiannou Kranidioti Avenue, Latsia, Ciper		5363-I-2145/09 do preklica J01DC04 3837000024821 030686
015602	<b>Cefamezin 1 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje</b> cefazolin (cefazolinum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z eno vialo s 1051,5 mg praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. 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-46/10 do preklica J01DB04 3837000003154 022640
015603	<b>Cefotaksim Lek 1 g prašek za raztopino za injiciranje</b> cefotaksim (cefotaximum)	prašek za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, , Avstrija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1736/09 do preklica J01DD01 3837000004106 016004
015604	<b>Cefotaksim Lek 2 g prašek za raztopino za injiciranje</b> cefotaksim (cefotaximum)	prašek za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, , Avstrija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1737/09 do preklica J01DD01 3837000004113 016012

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015605	<b>Ceftazidim Kabi 1000 mg prašek za raztopino za injiciranje</b> ceftazidim (ceftazidimum)	prašek za raztopino za injiciranje škata z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	LABESFAL-Laboratorios Almiro S.A. (Fresenius Kabi Group), Lagedo, Santiago de Besteiros, Portugalska		5363-I-237/10 26.1.2015 J01DD02 3837000048735 097659
015606	<b>Ceftazidim Kabi 1000 mg prašek za raztopino za injiciranje</b> ceftazidim (ceftazidimum)	prašek za raztopino za injiciranje škata z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	LABESFAL-Laboratorios Almiro S.A. (Fresenius Kabi Group), Lagedo, Santiago de Besteiros, Portugalska		5363-I-238/10 26.1.2015 J01DD02 3837000048742 097667
015607	<b>Ceftazidim Kabi 2000 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje</b> ceftazidim (ceftazidimum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škata z 1 steklenico s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	LABESFAL-Laboratorios Almiro S.A. (Fresenius Kabi Group), Lagedo, Santiago de Besteiros, Portugalska		5363-I-239/10 26.1.2015 J01DD02 3837000048759 097675
015608	<b>Ceftazidim Kabi 2000 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje</b> ceftazidim (ceftazidimum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škata z 10 steklenicami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	LABESFAL-Laboratorios Almiro S.A. (Fresenius Kabi Group), Lagedo, Santiago de Besteiros, Portugalska		5363-I-240/10 26.1.2015 J01DD02 3837000048766 097683
015609	<b>Ceftriakson Lek 1 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje</b> ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škata z 10 x 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, , Avstrija  LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1964/09 8.12.2014 J01DD04 3837000046540 092401
015610	<b>Ceftriakson Lek 2 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje</b> ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škata s 5 x 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, , Avstrija  LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1965/09 8.12.2014 J01DD04 3837000046557 092410
015611	<b>Celomix 15 mg tablete</b> meloksikam (meloxicamum)	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Extractum Pharma Ltd., Megyeri ut 64, Budimpešta , Madžarska  Actavis Hungary Kft., Bartha Boldizsár u. 7, Debrecen, Madžarska	5363-I-211/06 16.03.2006	5363-I-325/10 16.3.2011 M01AC06 3837000101010 041173
015612	<b>Cilazil 1 mg filmsko obložene tablete</b> cilazapril (cilazaprilum)	filmsko obložena tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Krakow S.A., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o.,Pot k sejmišču35, Ljubljana, Slovenija  Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1877/09 do preklica C09AA08 3837000073195 001880
015613	<b>Cilazil 2,5 mg filmsko obložene tablete</b> cilazapril (cilazaprilum)	filmsko obložena tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Krakow S.A., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o.,Pot k sejmišču35, Ljubljana, Slovenija  Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1878/09 do preklica C09AA08 3837000073201 001899

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015614	<b>Cilazil 5 mg filmsko obložene tablete</b> cilazapril (cilazaprilum)	filmsko obložena tableta škatala z 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Krakow S.A., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču35, Ljubljana, Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1879/09 do preklica C09AA08 3837000073218 001902
015615	<b>CILOXAN 3 mg/ml kapljice za oko, raztopina</b> ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	kapljice za oko, raztopina škatala z 1 kapalnim vsebnikom s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	S.A. ALCON-COUVREUR N.V., Puurs, Belgija in ALCON CUSÍ S.A., El Masnou, Barcelona, Španija S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijsksweg 14, Puurs, Belgija		5363-I-449/10 do preklica S01AX13 3837000075861 087882
015616	<b>Cisplatin Teva 0,5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> cisplatin (cisplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo z 20 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem, , Nizozemska TEVA Nederland B.V., Swensweg 5, Haarlem, Nizozemska		5363-I-1966/09 8.12.2014 L01XA01 3837000046564 092436
015617	<b>Cisplatin Teva 0,5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> cisplatin (cisplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 100 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem, , Nizozemska TEVA Nederland B.V., Swensweg 5, Haarlem, Nizozemska		5363-I-1967/09 8.12.2014 L01XA01 3837000046571 092428
015618	<b>Cisplatin Teva 1 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> cisplatin (cisplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo z 10 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem, , Nizozemska TEVA Nederland B.V., Swensweg 5, Haarlem, Nizozemska		5363-I-1968/09 8.12.2014 L01XA01 3837000046588 092452
015619	<b>Cisplatin Teva 1 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> cisplatin (cisplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 100 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem, , Nizozemska TEVA Nederland B.V., Swensweg 5, Haarlem, Nizozemska		5363-I-1969/09 8.12.2014 L01XA01 3837000046595 092444
015620	<b>Citalopram Torrex 10 mg filmsko obložene tablete</b> citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Torrex Chiesi Pharma GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija		5363-I-110/10 do preklica N06AB04 3837000090574 045020
015621	<b>Citalopram Torrex 20 mg filmsko obložene tablete</b> citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Torrex Chiesi Pharma GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija		5363-I-111/10 do preklica N06AB04 3837000090581 045039
015622	<b>Citalopram Torrex 40 mg filmsko obložene tablete</b> citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Torrex Chiesi Pharma GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija		5363-I-112/10 do preklica N06AB04 3837000090598 045047

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015623	<b>Citalox 20 mg filmsko obložene tablete</b> citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-620/10 do preklica N06AB04 3837000029000 070920
015624	<b>Claritinekombo 120 mg/5 mg obložena tableta s podaljšanim sproščanjem</b> psevdoefedrin (pseudoephedrinum) loratadin (loratadinum)	obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imena zdravila	Schering Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, , Belgija Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-I-312/06 19.04.2006	5363-I-392/10 24.6.2010 R01BA52 3837000079074 086657
015625	<b>Clopigamma 75 mg filmsko obložene tablete</b> klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Generosan GmbH, Neu-Ulm, Nemčija in Hameln rds a.s., Modra, Horná 36, Slovaška Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija		5363-I-498/10 19.3.2015 B01AC04 3837000049954 102520
015626	<b>Clopigamma 75 mg filmsko obložene tablete</b> klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (7 x 12 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Generosan GmbH, Neu-Ulm, Nemčija in Hameln rds a.s., Modra, Horná 36, Slovaška Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija		5363-I-499/10 19.3.2015 B01AC04 3837000049961 102539
015627	<b>Coldrex tablete</b> paracetamol (paracetamolom) kofein (coffeinum) fenilefrin (phenylephrinum) terpin (terpinolum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	tableta škatala s 24 tabletami (2 x 12 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd., Dungarvan, Irska in HBM Pharma s.r.o., Martin, Slovaška GSK d.o.o., Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1171/08 21.07.2008	5363-I-549/10 26.10.2011 N02BE51 3837000085860 009954
015628	<b>Coldrex tablete</b> paracetamol (paracetamolom) kofein (coffeinum) fenilefrin (phenylephrinum) terpin (terpinolum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	tableta škatala z 12 tabletami (1 x 12 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd., Dungarvan, Irska in HBM Pharma s.r.o., Martin, Slovaška GSK d.o.o., Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1170/08 21.07.2008	5363-I-548/10 26.10.2011 N02BE51 3837000085853 009946
015629	<b>Concor COR 1,25 mg filmsko obložene tablete</b> bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija		5363-I-90/10 do preklica C07AB07 3837000048100 094455
015630	<b>Concor COR 3,75 mg filmsko obložene tablete</b> bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija		5363-I-91/10 do preklica C07AB07 3837000048117 094463

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015631	<b>Concor COR 7,5 mg filmsko obložene tablete</b> bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  nova jakost	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija  Merck d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija		5363-I-92/10 do preklica C07AB07 3837000048124 094471
015632	<b>CONET 500 mg/500 mg prašek za raztopino za infundiranje</b> imipenem (imipenemum) cilastatin (cilastatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala s 25 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  podaljšanje dovoljenja za promet	MSD B.V.Haarlem, Nizozemska in Lab.MSD-Chibret, Clermont-Ferrand Cedex, Francija  Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1681/09 do preklica J01DH51 3837000113723 028657
015633	<b>Coripren 10 mg/10 mg filmsko obložene tablete</b> enalapril (enalaprilum) lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	RECORDATI Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A., Milano, Italija  Recordati Ireland Limited, Raheens East, Ringaskiddy Co. Cork, Irska		5363-I-68/10 5.1.2015 C09BB02 3837000047974 094510
015634	<b>Coripren 10 mg/10 mg filmsko obložene tablete</b> enalapril (enalaprilum) lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	RECORDATI Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A., Milano, Italija  Recordati Ireland Limited, Raheens East, Ringaskiddy Co. Cork, Irska		5363-I-67/10 5.1.2015 C09BB02 3837000047967 094480
015635	<b>Coripren 10 mg/10 mg filmsko obložene tablete</b> enalapril (enalaprilum) lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	RECORDATI Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A., Milano, Italija  Recordati Ireland Limited, Raheens East, Ringaskiddy Co. Cork, Irska		5363-I-66/10 5.1.2015 C09BB02 3837000047950 094501
015636	<b>Coripren 20 mg/10 mg filmsko obložene tablete</b> enalapril (enalaprilum) lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	RECORDATI Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A., Milano, Italija  Recordati Ireland Limited, Raheens East, Ringaskiddy Co. Cork, Irska		5363-I-69/10 5.1.2015 C09BB02 3837000047981 094595
015637	<b>Coripren 20 mg/10 mg filmsko obložene tablete</b> enalapril (enalaprilum) lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	RECORDATI Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A., Milano, Italija  Recordati Ireland Limited, Raheens East, Ringaskiddy Co. Cork, Irska		5363-I-71/10 5.1.2015 C09BB02 3837000048001 094536
015638	<b>Coripren 20 mg/10 mg filmsko obložene tablete</b> enalapril (enalaprilum) lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	RECORDATI Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A., Milano, Italija  Recordati Ireland Limited, Raheens East, Ringaskiddy Co. Cork, Irska		5363-I-70/10 5.1.2015 C09BB02 3837000047998 094560
015639	<b>Coryol 12,5 mg tablete</b> karvedilol (carvedilolum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-2134/09 do preklica C07AG02 3837000083217 005738

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015640	<b>Coryol 12,5 mg tablete</b> karvedilol (carvedilolum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-2135/09 do preklica C07AG02 3837000092233 034045
015641	<b>Coryol 25 mg tablete</b> karvedilol (carvedilolum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-2137/09 do preklica C07AG02 3837000092240 034169
015642	<b>Coryol 25 mg tablete</b> karvedilol (carvedilolum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-2136/09 do preklica C07AG02 3837000083224 006300
015643	<b>Coryol 3,125 mg tablete</b> karvedilol (carvedilolum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-2133/09 do preklica C07AG02 3837000092318 034126
015644	<b>Coryol 3,125 mg tablete</b> karvedilol (carvedilolum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-2132/09 do preklica C07AG02 3837000092301 034053
015645	<b>COVEREX 4 mg tablete</b> perindopril (perindoprilum)	tableta škatala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Les Lab.Serv.Ind.,Gidy,Fr;Servier Ir.Ind Ltd.,Ir, Egis Pharm. PLC,Kareszturi ut in Bökényföldi ut, Madžarska Egis Pharmaceuticals Limited, 127 Shirland Road, London, Velika Britanija	5363-I-688/09 03.06.2009	5363-I-350/10 do preklica C09AA04 3837000101492 041467
015646	<b>Cozaar 100 mg filmsko obložene tablete</b> losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem, Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2130/09 do preklica C09CA01 3837000087734 012289
015647	<b>Cozaar 100 mg filmsko obložene tablete</b> losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem, Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2131/09 do preklica C09CA01 3837000087796 022772
015648	<b>Cozaar 12,5 mg filmsko obložene tablete</b> losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem, Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2128/09 do preklica C09CA01 3837000087123 010731

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015649	<b>Cozaar 50 mg filmsko obložene tablete</b> losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem, Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2129/09 do preklica C09CA01 383700000344 059498
015650	<b>CRESTOR 10 mg filmsko obložene tablete</b> rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija in Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija		5363-I-1556/09 do preklica C10AA07 3837000026849 040592
015651	<b>CRESTOR 20 mg filmsko obložene tablete</b> rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija in Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija		5363-I-1557/09 do preklica C10AA07 3837000026856 040614
015652	<b>CRESTOR 40 mg filmsko obložene tablete</b> rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija in Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija		5363-I-1558/09 do preklica C10AA07 3837000026863 040703
015653	<b>CRESTOR 5 mg filmsko obložene tablete</b> rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija in Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija		5363-I-249/10 do preklica C10AA07 3837000048797 097691
015654	<b>Cyclo-Progynova obložene tablete</b> norgestrel (norgestrelum) estradiol (estradiolum)	obložena tableta škatala z 21 tabletami (11 belih in 10 svetlo rjavih tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG Nem. in Schering GmbH & Co. Produktion KG, Weimar, Nemčija Bayer Schering Pharma AG, D-13342 Berlin, Nemčija		5363-I-580/10 do preklica G03FB01 3837000075496 055999
015655	<b>DABROSTON 10 mg filmsko obložene tablete</b> dihydrogesteron (dydrogesteronum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo, lijekovi i kozmetika, d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Hrvaška Belupo, d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-203/10 do preklica G03DB01 3837000076257 003735
015656	<b>Depakine chrono 500 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem</b> valprojska kislina (acidum valproicum) natrijev valproat (natrii valproas)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Sanofi Winthrop Industrie, Ambores, Francija in Sanofi Winthrop Industrie, Tours, Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-608/07 10.09.2007	5363-I-560/10 2.6.2010 N03AG01 3837000084665 007943
015657	<b>DEPO-MEDROL 40 mg/ml suspenzija za injiciranje</b> metilprednizolon (methylprednisolonum)	suspenzija za injiciranje škatala z 1 vialo z 1 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijksweg 12, Puurs, Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 283, route d' Arlon, Strassen, Luksemburg		5363-I-199/10 do preklica H02AB04 3837000040609 022209

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015658	<b>Diane 0,035 mg/2 mg obložene tablete</b> ciproteron (cyproteronum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	obložena tableta škata s 63 tabletami (3 x 21 tablet v prečnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG, Berlin, , Nemčija  Bayer Schering Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija		5363-I-2073/09 do preklica G03HB01 3837000075502 023728
015659	<b>Dianeal PD1 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo</b> glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škata s 5 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.  novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, , Irska  Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-255/10 do preklica B05DB 3837000048803 097705
015660	<b>Dianeal PD1 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo</b> glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škata s 5 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.  novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, , Irska  Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-256/10 do preklica B05DB 3837000048810 097713
015661	<b>Dianeal PD4 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo</b> glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škata s 5 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (koničasti/spike konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.  novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, , Irska  Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-257/10 do preklica B05DB 3837000048827 097721
015662	<b>Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo</b> glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škata s 5 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (koničasti/spike konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.  novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, , Irska  Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-258/10 do preklica B05DB 3837000048834 097730

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015663	<b>Dianeal PD4 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo</b> glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesium chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatala s 5 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (koničasti/spike konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju.  novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, , Irška  Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-259/10 do preklica B05DB 3837000048841 097748
015664	<b>DIAPREL MR 30 mg tablete s prirejenim sproščanjem</b> gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatala s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Les Lab.Serv. Ind. Fra, Serv. Ireland Ind. Ltd., Irška, Akmon d.o.o.,Grosuplje in ANPHARM, Poljska  Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišči 33, Ljubljana, Slovenija		5363-I-513/10 do preklica A10BB09 3837000030020 023574
015665	<b>DIAPREL MR 60 mg tablete s prirejenim sproščanjem</b> gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  nova jakost	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francija in Servier (Ireland) Industries Ltd., Wicklow, Irška  Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišči 33, Ljubljana, Slovenija		5363-I-273/10 4.2.2015 A10BB09 3837000048933 095354
015666	<b>DIAPREL MR 60 mg tablete s prirejenim sproščanjem</b> gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatala z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  nova jakost	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francija in Servier (Ireland) Industries Ltd., Wicklow, Irška  Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišči 33, Ljubljana, Slovenija		5363-I-274/10 4.2.2015 A10BB09 3837000048940 095435
015667	<b>Dienille 2 mg/0,03 mg filmsko obložene tablete</b> dienogest (dienogestum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatala z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Laboratorios León Pharma S.A.,León,Španija; Pharma-Pack Kft. Budaörs, Mad.; Merckle GmbH, Nemčija  LadeePharma Kft. Viadukt u. 12, Biatorbágy, Madžarska	5363-I-267/09 23.02.2009	5363-I-1842/09 23.2.2014 G03AA 3837000120394 056480
015668	<b>Dienille 2 mg/0,03 mg filmsko obložene tablete</b> dienogest (dienogestum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatala s 63 tabletami (3 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Laboratorios León Pharma S.A.,León,Španija; Pharma-Pack Kft. Budaörs, Mad.; Merckle GmbH, Nemčija  LadeePharma Kft. Viadukt u. 12, Biatorbágy, Madžarska	5363-I-268/09 23.02.2009	5363-I-1843/09 23.2.2014 G03AA 3837000120400 056499
015669	<b>Diflucan 10 mg/ml prašek za peroralno suspenzijo</b> flukonazol (fluconazolium)	prašek za peroralno suspenzijo škatala s plastenko z za otroke varno zaporko s praškom za pripravo 35 ml suspenzije in odmerno žličko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer PGM, Zone Industrielle 29, Poce-sur-Cisse, , Francija  Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-170/10 do preklica J02AC01 3837000081466 089885
015670	<b>Diflucan 100 mg trde kapsule</b> flukonazol (fluconazolium)	kapsula, trda škatala s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer PGM, Zone Industrielle 29, Poce-sur-Cisse, , Francija  Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-175/10 do preklica J02AC01 3837000080872 069000

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015671	<b>Diflucan 100 mg trde kapsule</b> flukonazol (fluconazolom)	kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer PGM, Zone Industrielle 29, Poce-sur-Cisse, , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-174/10 do preklica J02AC01 3837000080841 067563
015672	<b>Diflucan 150 mg trde kapsule</b> flukonazol (fluconazolom)	kapsula, trda škatala z 1 kapsulo v pretisnem omotu	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer PGM, Zone Industrielle 29, Poce-sur-Cisse, , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-176/10 do preklica J02AC01 3837000080858 067636
015673	<b>Diflucan 2 mg/ml raztopina za infundiranje</b> flukonazol (fluconazolom)	raztopina za infundiranje škatala s stekleničko s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer PGM, Zone Industrielle 29, Poce-sur-Cisse, , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-172/10 do preklica J02AC01 3837000080865 067555
015674	<b>Diflucan 40 mg/ml prašek za peroralno suspenzijo</b> flukonazol (fluconazolom)	prašek za peroralno suspenzijo škatala s plastenko z za otroke varno zaporko s praškom za pripravo 35 ml suspenzije in odmerno žličko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer PGM, Zone Industrielle 29, Poce-sur-Cisse, , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-171/10 do preklica J02AC01 3837000081473 089877
015675	<b>Diflucan 50 mg trde kapsule</b> flukonazol (fluconazolom)	kapsula, trda škatala s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer PGM, Zone Industrielle 29, Poce-sur-Cisse, , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-173/10 do preklica J02AC01 3837000080834 056391
015676	<b>Dilatrend 12,5 mg tablete</b> karvedilol (carvedilolum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna cesta 109, Ljubljana, Slovenija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1818/09 do preklica C07AG02 3837000080780 004715
015677	<b>Dilatrend 25 mg tablete</b> karvedilol (carvedilolum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna cesta 109, Ljubljana, Slovenija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1819/09 do preklica C07AG02 3837000074680 021644
015678	<b>Dilatrend 3,125 mg tablete</b> karvedilol (carvedilolum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna cesta 109, Ljubljana, Slovenija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1816/09 do preklica C07AG02 3837000093964 014990
015679	<b>Dilatrend 6,25 mg tablete</b> karvedilol (carvedilolum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna cesta 109, Ljubljana, Slovenija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1817/09 do preklica C07AG02 3837000080773 004707

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015680	<b>DIPHERELINE 0,1 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje</b> triptorelin (triptorelinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatala s 7 vialami s praškom in 7 ampulami z 1 ml vehikla	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba imetnika dovoljenja za promet	IPSEN PHARMA BIOTECH, Chemin Départemental n 402, Signes, Francija  IPSEN PHARMA, 65 Quai Georges Gorse, Boulogne Billancourt, Francija	5363-I-812/07 21.11.2007	5363-I-1644/09 do preklica L02AE04 3837000088328 013102
015681	<b>DIPHERELINE 11,25 mg prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje</b> triptorelin (triptorelinum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje škatala z 1 vialo s praškom, 1 ampulo z vehiklom, 1 injekcijsko brizgo in 2 injekcijskima iglama	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba imetnika dovoljenja za promet	IPSEN PHARMA BIOTECH, Chemin Départemental n 402, Signes, Francija  IPSEN PHARMA, 65 Quai Georges Gorse, Boulogne Billancourt, Francija	5363-I-813/07 21.11.2007	5363-I-1646/09 do preklica L02AE04 3837000088335 013129
015682	<b>DIPHERELINE 3,75 mg prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje</b> triptorelin (triptorelinum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje škatala z 1 vialo s praškom, 1 ampulo z vehiklom, 1 injekcijsko brizgo in 2 injekcijskima iglama	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba imetnika dovoljenja za promet	IPSEN PHARMA BIOTECH, Chemin Départemental n 402, Signes, Francija  IPSEN PHARMA, 65 Quai Georges Gorse, Boulogne Billancourt, Francija	5363-I-874/07 21.11.2007	5363-I-1645/09 do preklica L02AE04 3837000088342 013110
015683	<b>Docetaxel Ebewe 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> docetaxel (docetaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo z 2 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija  Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-552/10 31.3.2015 L01CD02 3837000050226 102784
015684	<b>Docetaxel Ebewe 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> docetaxel (docetaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo z 8 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija  Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-553/10 31.3.2015 L01CD02 3837000050233 102822
015685	<b>Docetaxel Hospira 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> docetaxel (docetaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo z 2 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	Hospira UK Limited, Warwickshire, Velika Britanija in Hospira SPA, Liscate, Italija  Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija		5363-I-1880/09 25.11.2014 L01CD02 3837000046366 091359
015686	<b>Docetaxel Hospira 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> docetaxel (docetaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo z 8 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	Hospira UK Limited, Warwickshire, Velika Britanija in Hospira SPA, Liscate, Italija  Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija		5363-I-1881/09 25.11.2014 L01CD02 3837000046373 091375
015687	<b>Docetaxel Hospira 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> docetaxel (docetaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 16 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	Hospira UK Limited, Warwickshire, Velika Britanija in Hospira SPA, Liscate, Italija  Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija		5363-I-1882/09 25.11.2014 L01CD02 3837000046380 091383

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015688	<b>DOKSORUBICIN EBEWE 2 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> doksorubicin (doxorubicinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 100 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-180/10 do preklica L01DB01 3837000096002 036374
015689	<b>DOKSORUBICIN EBEWE 2 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> doksorubicin (doxorubicinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 25 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-178/10 do preklica L01DB01 3837000025255 014192
015690	<b>DOKSORUBICIN EBEWE 2 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> doksorubicin (doxorubicinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-177/10 do preklica L01DB01 3837000025248 014184
015691	<b>DOKSORUBICIN EBEWE 2 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> doksorubicin (doxorubicinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-179/10 do preklica L01DB01 3837000095999 036366
015692	<b>Donepezil Actavis 10 mg filmsko obložene tablete</b> donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-888/09 13.07.2009	5363-I-1718/09 13.7.2014 N06DA02 3837000042214 074802
015693	<b>Donepezil Actavis 5 mg filmsko obložene tablete</b> donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-887/09 13.07.2009	5363-I-1717/09 13.7.2014 N06DA02 3837000042207 074810
015694	<b>Donepezilijev klorid Mylan 10 mg filmsko obložene tablete</b> donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tableti (2 x 14 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	McDermott Laboratories Ltd., Dublin, Irska in Merck S.L., Poligono MERCK, Barcelona, Španija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-658/09 28.05.2009	5363-I-1982/09 27.5.2014 N06DA02 3837000041385 061590
015695	<b>Donepezilijev klorid Mylan 5 mg filmsko obložene tablete</b> donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tableti (2 x 14 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	McDermott Laboratories Ltd., Dublin, Irska in Merck S.L., Poligono MERCK, Barcelona, Španija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-657/09 28.05.2009	5363-I-1981/09 27.5.2014 N06DA02 3837000041378 061603
015696	<b>Dopamin Fresenius 50 mg/5 ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> dopaminijev klorid	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 10 ampulami s 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Nem. in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-352/08 03.03.2008	5363-I-2071/09 28.6.2011 C01CA04 3837000001457 067601

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015697	<b>Dormicum 5 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje</b> midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala z 10 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna cesta 109, Ljubljana, Slovenija  Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija		5363-I-534/10 do preklica N05CD08 3837000093704 057800
015698	<b>Dormicum 1 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje</b> midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala s 10 ampulami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna cesta 109, Ljubljana, Slovenija  Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija		5363-I-533/10 do preklica N05CD08 3837000017786 001244
015699	<b>Duodopa 20 mg/ml + 5 mg/ml intestinalni gel</b> levodopa (levodopum) karbidopa (carbidopum)	intestinalni gel škatala s 7 kasetami s 100 ml gela	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.  podaljšanje dovoljenja za promet	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Neustadt, Nemčija in Fresenius Kabi Norge AS, Norveška  Solvay Pharmaceuticals GmbH, Hans-Böckler Allee 20, Hannover, Nemčija		5363-I-1791/09 do preklica N04BA02 3837000097900 035483
015700	<b>DYSPORT 500 enot/ml prašek za raztopino za injiciranje</b> toksin bakterije Clostridium botulinum (toxinum Clostridii botulini)	prašek za raztopino za injiciranje škatala z 2 vialama s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba imetnika dovoljenja za promet	Ipsen Biopharm Ltd., Ash Road, Wrexham Industrial Estate, Wrexham, Francija  IPSEN PHARMA, 65 Quai Georges Gorse, Boulogne Billancourt, Francija	5363-I-913/07 10.12.2007	5363-I-1651/09 do preklica M03AX01 3837000022636 024287
015701	<b>DYSPORT 500 enot/ml prašek za raztopino za injiciranje</b> toksin bakterije Clostridium botulinum (toxinum Clostridii botulini)	prašek za raztopino za injiciranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba imetnika dovoljenja za promet	Ipsen Biopharm Ltd., Ash Road, Wrexham Industrial Estate, Wrexham, Francija  IPSEN PHARMA, 65 Quai Georges Gorse, Boulogne Billancourt, Francija	5363-I-912/07 10.12.2007	5363-I-1650/09 do preklica M03AX01 3837000022629 024260
015702	<b>Ebrantil 25 mg raztopina za injiciranje in infundiranje</b> urapidil (urapidilum)	raztopina za injiciranje in infundiranje škatala s 5 ampulami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija  Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija		5363-I-1734/09 do preklica C02CA06 3837000081909 026743
015703	<b>Ebrantil 50 mg raztopina za injiciranje in infundiranje</b> urapidil (urapidilum)	raztopina za injiciranje in infundiranje škatala s 5 ampulami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija  Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija		5363-I-1735/09 do preklica C02CA06 3837000081893 026751

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.lodločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015704	<b>Ecytara 10 mg filmsko obložene tablete</b> escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika 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-1749/08 29.10.2008	5363-I-570/10 29.10.2013 N06AB10 3837000116809 058793
015705	<b>Ecytara 10 mg filmsko obložene tablete</b> escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika 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-1750/08 29.10.2008	5363-I-571/10 29.10.2013 N06AB10 3837000116816 058807
015706	<b>Ecytara 20 mg filmsko obložene tablete</b> escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika 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-1751/08 29.10.2008	5363-I-572/10 29.10.2013 N06AB10 3837000116823 058815
015707	<b>Ecytara 20 mg filmsko obložene tablete</b> escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika 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-1752/08 29.10.2008	5363-I-573/10 29.10.2013 N06AB10 3837000116830 058823
015708	<b>Ecytara 5 mg filmsko obložene tablete</b> escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika 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-1747/08 29.10.2008	5363-I-568/10 29.10.2013 N06AB10 3837000116786 058831
015709	<b>Ecytara 5 mg filmsko obložene tablete</b> escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika 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-1748/08 29.10.2008	5363-I-569/10 29.10.2013 N06AB10 3837000116793 058840
015710	<b>Edicin 1000 mg prašek za raztopino za infundiranje ali peroralno raztopino</b> vankomicin (vancomycinum)	prašek za raztopino za infundiranje ali peroralno raztopino škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-340/10 do preklica J01XA01 3837000004397 076430
015711	<b>Edicin 500 mg prašek za raztopino za infundiranje ali peroralno raztopino</b> vankomicin (vancomycinum)	prašek za raztopino za infundiranje ali peroralno raztopino škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-339/10 do preklica J01XA01 3837000004373 067725
015712	<b>EFDEGE 1 GBq/ml raztopina za injiciranje</b> (drugi radiodiagnostiki za tumorje) (alia tumorum radiodiagnostica)	raztopina za injiciranje škatala z 1 vialo z 11 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje 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-2138/09 do preklica V09IX04 3837000099294 037834

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015713	<b>Elderin 300 mg filmsko obložene tablete</b> etodolak (etodolacum)	filmsko obložena tableta škata s steklenico z 20 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-450/10 do preklica M01AB08 3837000013160 003050
015714	<b>ELEVIT PRONATAL filmsko obložene tablete</b> vitamini (vitamina)	filmsko obložena tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba v sestavi zdravila	Rottendorf Pharma GmbH, Ennigerloh, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1924/08 19.11.2008	5363-I-353/10 do preklica A11AA03 3837000098570 037648
015715	<b>Elicea 10 mg filmsko obložene tablete</b> escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škata z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-342/10 26.10.2014 N06AB10 3837000049428 098639
015716	<b>Elicea 10 mg filmsko obložene tablete</b> escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1640/09 26.10.2014 N06AB10 3837000045208 085693
015717	<b>Elicea 10 mg filmsko obložene tablete</b> escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škata s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1641/09 26.10.2014 N06AB10 3837000045215 085685
015718	<b>Elicea 20 mg filmsko obložene tablete</b> escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1642/09 26.10.2014 N06AB10 3837000045222 085707
015719	<b>Elicea 20 mg filmsko obložene tablete</b> escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škata s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1643/09 26.10.2014 N06AB10 3837000045239 085715
015720	<b>Elicea 20 mg filmsko obložene tablete</b> escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škata z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-343/10 26.10.2014 N06AB10 3837000049435 098647
015721	<b>Elicea 5 mg filmsko obložene tablete</b> escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1638/09 26.10.2014 N06AB10 3837000045185 085723

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015722	<b>Elicea 5 mg filmsko obložene tablete</b> escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-341/10 26.10.2014 N06AB10 3837000049411 098655
015723	<b>Elicea 5 mg filmsko obložene tablete</b> escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1639/09 26.10.2014 N06AB10 3837000045192 085731
015724	<b>Eligard 45 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje</b> levprorelin (leuprorelinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatala 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)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba režima izdaje	MediGen AG, Planegg, Martinsried, Nemčija Astellas Pharma Europe B.V., Elisabethhof 19, Leiderdorp, Nizozemska	5363-I-894/08 14.05.2008	5363-I-244/10 14.5.2013 L02AE02 3837000113105 043303
015725	<b>Eligard 7,5 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje</b> levprorelin (leuprorelinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje vrečka z injekcijsko brizgo s praškom, napolnjeno injekcijsko brizgo z vehiklom (vsaka injekcijska brizga je še v dodatni vrečki), sterilno kanilo in sušilnim sredstvom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba režima izdaje	MediGen AG, Planegg, Martinsried, Nemčija Astellas Pharma Europe B.V., Elisabethhof 19, Leiderdorp, Nizozemska	5363-I-19/06 10.01.2006	5363-I-243/10 23.8.2010 L02AE02 3837000097306 033979
015726	<b>Enap 10 mg tablete</b> enalapril (enalaprilum)	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1587/09 do preklica C09AA02 3837000003383 027766
015727	<b>Enap 10 mg tablete</b> enalapril (enalaprilum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1586/09 do preklica C09AA02 3837000088168 028479
015728	<b>Enap 20 mg tablete</b> enalapril (enalaprilum)	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1589/09 do preklica C09AA02 3837000003390 027774
015729	<b>Enap 20 mg tablete</b> enalapril (enalaprilum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1588/09 do preklica C09AA02 3837000088175 020087
015730	<b>Enap-HL 20 mg/12,5 mg tablete</b> enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1668/09 do preklica C09BA02 3837000027860 024945

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015731	<b>Enap-HL 20 mg/12,5 mg tablete</b> enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1669/09 do preklica C09BA02 3837000027877 019747
015732	<b>Enap-HL 20 mg/12,5 mg tablete</b> enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1671/09 do preklica C09BA02 3837000027891 019739
015733	<b>Enap-HL 20 mg/12,5 mg tablete</b> enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1672/09 do preklica C09BA02 3837000027907 095893
015734	<b>Enap-HL 20 mg/12,5 mg tablete</b> enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1670/09 do preklica C09BA02 3837000027884 019526
015735	<b>Encepur za odrasle 1,5 mikrograma/0,5 ml suspenzija za injiciranje</b> cepivo proti klopnemu meningoencefalitisu z inaktiviranimi virusi (vaccinum ixodi ricini encephalitis inactivatum, ex viris integris praeparatum )	suspenzija za injiciranje škatala z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami (z 10 iglami) 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. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH, Marburg, Nemčija Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH, Emil-von-Behring Strasse 76, D-35041 Marburg, Nemčija	5363-I-231/09 13.02.2009	5363-I-105/10 do preklica J07BA01 3837000109764 028975
015736	<b>Encepur za odrasle 1,5 mikrograma/0,5 ml suspenzija za injiciranje</b> cepivo proti klopnemu meningoencefalitisu z inaktiviranimi virusi (vaccinum ixodi ricini encephalitis inactivatum, ex viris integris praeparatum )	suspenzija za injiciranje škatala z napolnjeno injekcijsko brizgo (z iglo) 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. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH, Marburg, Nemčija Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH, Emil-von-Behring Strasse 76, D-35041 Marburg, Nemčija	5363-I-230/09 13.02.2009	5363-I-104/10 do preklica J07BA01 3837000078794 093734
015737	<b>Encepur za otroke 0,75 mikrograma/0,25 ml suspenzija za injiciranje</b> cepivo proti klopnemu meningoencefalitisu z inaktiviranimi virusi (vaccinum ixodi ricini encephalitis inactivatum, ex viris integris praeparatum )	suspenzija za injiciranje škatala z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,25 ml suspenzije in 10 injekcijskimi iglami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH, Marburg, Nemčija Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH, Emil-von-Behring Strasse 76, D-35041 Marburg, Nemčija	5363-I-1322/09 10.09.2009	5363-I-101/10 10.9.2014 J07BA01 3837000043815 083020
015738	<b>Encepur za otroke 0,75 mikrograma/0,25 ml suspenzija za injiciranje</b> cepivo proti klopnemu meningoencefalitisu z inaktiviranimi virusi (vaccinum ixodi ricini encephalitis inactivatum, ex viris integris praeparatum )	suspenzija za injiciranje škatala z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,25 ml suspenzije brez injekcijske igle	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH, Marburg, Nemčija Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH, Emil-von-Behring Strasse 76, D-35041 Marburg, Nemčija	5363-I-1323/09 10.09.2009	5363-I-102/10 10.9.2014 J07BA01 3837000043822 082830

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015739	<b>Encepur za otroke 0,75 mikrograma/0,25 ml suspenzija za injiciranje</b> cepivo proti klopnemu meningoencefalitisu z inaktiviranimi virusi (vaccinum ixodi ricini encephalitis inactivatum, ex virus integris praeparatum )	suspenzija za injiciranje škata z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,25 ml suspenzije in 1 injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH, Marburg, Nemčija  Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH, Emil-von-Behring Strasse 76, D-35041 Marburg, Nemčija	5363-I-1321/09 10.09.2009	5363-I-100/10 10.9.2014 J07BA01 3837000043808 082929
015740	<b>Encepur za otroke 0,75 mikrograma/0,25 ml suspenzija za injiciranje</b> cepivo proti klopnemu meningoencefalitisu z inaktiviranimi virusi (vaccinum ixodi ricini encephalitis inactivatum, ex virus integris praeparatum )	suspenzija za injiciranje škata z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,25 ml suspenzije brez injekcijskih igel	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH, Marburg, Nemčija  Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH, Emil-von-Behring Strasse 76, D-35041 Marburg, Nemčija	5363-I-1324/09 10.09.2009	5363-I-103/10 10.9.2014 J07BA01 3837000043839 082970
015741	<b>EPIRUBICIN EBEWE 2 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> epirubicin (epirubicinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škata z 1 vialo s 25 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija  Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-182/10 do preklica L01DB03 3837000025279 014257
015742	<b>EPIRUBICIN EBEWE 2 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> epirubicin (epirubicinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škata z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija  Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-183/10 do preklica L01DB03 3837000096026 036382
015743	<b>EPIRUBICIN EBEWE 2 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> epirubicin (epirubicinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škata z 1 vialo s 100 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija  Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-184/10 do preklica L01DB03 3837000096033 036390
015744	<b>EPIRUBICIN EBEWE 2 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> epirubicin (epirubicinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škata z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija  Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-181/10 do preklica L01DB03 3837000025262 014206
015745	<b>Epsisolde 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škata s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Haupt Pharma Munster GmbH, Münster, Nemčija in HELM Pharmaceuticals GmbH, Hamburg, Nemčija  HELM Pharmaceuticals GmbH, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1685/08 25.09.2008	5363-I-608/10 25.9.2013 L02BG03 3837000116465 048178
015746	<b>Epsisolde 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škata z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Haupt Pharma Munster GmbH, Münster, Nemčija in HELM Pharmaceuticals GmbH, Hamburg, Nemčija  HELM Pharmaceuticals GmbH, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1684/08 25.09.2008	5363-I-607/10 25.9.2013 L02BG03 3837000116458 048160

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015747	<b>Epsisolde 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Haupt Pharma Munster GmbH, Münster, Nemčija in HELM Pharmaceuticals GmbH, Hamburg, Nemčija  HELM Pharmaceuticals GmbH, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1679/08 25.09.2008	5363-I-602/10 25.9.2013 L02BG03 3837000116403 048119
015748	<b>Epsisolde 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Haupt Pharma Munster GmbH, Münster, Nemčija in HELM Pharmaceuticals GmbH, Hamburg, Nemčija  HELM Pharmaceuticals GmbH, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1682/08 25.09.2008	5363-I-605/10 25.9.2013 L02BG03 3837000116434 048143
015749	<b>Epsisolde 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Haupt Pharma Munster GmbH, Münster, Nemčija in HELM Pharmaceuticals GmbH, Hamburg, Nemčija  HELM Pharmaceuticals GmbH, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1683/08 25.09.2008	5363-I-606/10 25.9.2013 L02BG03 3837000116441 048151
015750	<b>Epsisolde 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Haupt Pharma Munster GmbH, Münster, Nemčija in HELM Pharmaceuticals GmbH, Hamburg, Nemčija  HELM Pharmaceuticals GmbH, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1680/08 25.09.2008	5363-I-603/10 25.9.2013 L02BG03 3837000116410 048127
015751	<b>Epsisolde 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Haupt Pharma Munster GmbH, Münster, Nemčija in HELM Pharmaceuticals GmbH, Hamburg, Nemčija  HELM Pharmaceuticals GmbH, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-1681/08 25.09.2008	5363-I-604/10 25.9.2013 L02BG03 3837000116427 048135
015752	<b>Ergometrin Lek 200 mikrogramov filmsko obložene tablete</b> ergometrin (ergometrinum)	filmsko obložena tableta škatala s steklenim vsebnikom z 20 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1888/09 do preklica G02AB03 3837000004496 056774
015753	<b>Escitalopram Mylan 10 mg filmsko obložene tablete</b> escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories, Dublin, Irska; Merck Farma Špa., Pharma Pack Kft, Madžar. in Orifce Medical, Švedska  Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-471/10 16.3.2015 N06AB10 3837000049718 101974
015754	<b>Escitalopram Mylan 5 mg filmsko obložene tablete</b> escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories, Dublin, Irska; Merck Farma Špa., Pharma Pack Kft, Madžar. in Orifce Medical, Švedska  Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-470/10 16.3.2015 N06AB10 3837000049701 101966

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015755	<b>Escitalopram Teva 10 mg filmsko obložene tablete</b> escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Teva Kutno S.A., Kutno, , Poljska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-1330/09 10.09.2009	5363-I-1706/09 10.9.2014 N06AB10 3837000043884 083160
015756	<b>Escitalopram Teva 15 mg filmsko obložene tablete</b> escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Teva Kutno S.A., Kutno, , Poljska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-1331/09 10.09.2009	5363-I-1707/09 10.9.2014 N06AB10 3837000043891 083216
015757	<b>Escitalopram Teva 20 mg filmsko obložene tablete</b> escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Teva Kutno S.A., Kutno, , Poljska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-1332/09 10.09.2009	5363-I-1708/09 10.9.2014 N06AB10 3837000043907 083330
015758	<b>Escitalopram Teva 5 mg filmsko obložene tablete</b> escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Teva Kutno S.A., Kutno, , Poljska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-1329/09 10.09.2009	5363-I-1705/09 10.9.2014 N06AB10 3837000043853 083470
015759	<b>ESMERON 10 mg/ml raztopina za injiciranje</b> rokuronijev bromid (rocuronii bromidum)	raztopina za injiciranje škatala z 12 vialami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imena izdelovalca	N.V.Organon, Oss, Nizozemska in Schering-Plough, Eragny sur Epte, Francija N.V. Organon, Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss, Nizozemska	5363-I-1458/08 09.09.2008	5363-I-1678/09 10.6.2010 M03AC09 3837000096224 036854
015760	<b>ESMERON 10 mg/ml raztopina za injiciranje</b> rokuronijev bromid (rocuronii bromidum)	raztopina za injiciranje škatala z 10 vialami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imena izdelovalca	N.V.Organon, Oss, Nizozemska in Schering-Plough, Eragny sur Epte, Francija N.V. Organon, Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss, Nizozemska	5363-I-1459/08 09.09.2008	5363-I-1679/09 10.6.2010 M03AC09 3837000096231 036862
015761	<b>ESMERON 10 mg/ml raztopina za injiciranje</b> rokuronijev bromid (rocuronii bromidum)	raztopina za injiciranje škatala z 10 vialami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imena izdelovalca	N.V.Organon, Oss, Nizozemska in Schering-Plough, Eragny sur Epte, Francija N.V. Organon, Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss, Nizozemska	5363-I-1460/08 09.09.2008	5363-I-1680/09 10.6.2010 M03AC09 3837000114904 045250
015762	<b>ESMOCARD 10 mg/ml raztopina za injiciranje</b> esmolol (esmolol)	raztopina za injiciranje škatala s 5 vialami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	HIKMA ITALIA S.P.A., Viale Certosa 10, Pavia, , Italija Orpha Devel Handels - und Vertriebs GmbH, Wintergasse 85/B, Purkersdorf, Avstrija		5363-I-1575/09 15.10.2014 C07AB09 3837000044942 085790
015763	<b>ESMOCARD 250 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> esmolol (esmolol)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 ampulo z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	HIKMA ITALIA S.P.A., Viale Certosa 10, Pavia, , Italija Orpha Devel Handels - und Vertriebs GmbH, Wintergasse 85/B, Purkersdorf, Avstrija		5363-I-1576/09 15.10.2014 C07AB09 3837000044959 085804

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015764	<b>EXCEDRINIL 250 mg/250 mg/65 mg filmsko obložene tablete</b> acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) kofein (coffeinum) paracetamol (paracetamolum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Novartis Consumer Health, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-57/10 5.1.2015 N02BA51 3837000047875 094641
015765	<b>EXCEDRINIL 250 mg/250 mg/65 mg filmsko obložene tablete</b> acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) kofein (coffeinum) paracetamol (paracetamolum)	filmsko obložena tableta škatala z 32 tabletami (4 x 8 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Novartis Consumer Health, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-58/10 5.1.2015 N02BA51 3837000047882 094650
015766	<b>EXCEDRINIL 250 mg/250 mg/65 mg filmsko obložene tablete</b> acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) kofein (coffeinum) paracetamol (paracetamolum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Novartis Consumer Health, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-55/10 5.1.2015 N02BA51 3837000047851 094625
015767	<b>EXCEDRINIL 250 mg/250 mg/65 mg filmsko obložene tablete</b> acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) kofein (coffeinum) paracetamol (paracetamolum)	filmsko obložena tableta škatala s 16 tabletami (2 x 8 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Novartis Consumer Health, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-56/10 5.1.2015 N02BA51 3837000047868 094633
015768	<b>Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo</b> (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatala s 4 dvojnimi vrečkami z 2500 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, , Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-262/10 29.1.2011 B05DA 3837000048872 097764
015769	<b>Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo</b> (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatala s 5 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, , Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-260/10 29.1.2011 B05DA 3837000048858 097756
015770	<b>Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo</b> (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatala s 5 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (koničasti/spike konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, , Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-261/10 29.1.2011 B05DA 3837000048865 097772
015771	<b>Fastum 25 mg/g gel</b> ketoprofen (ketoprofenum)	gel škatala s tubo z aplikatorjem s 100 g gela	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	A. Menarini Manufacturing Logistics and Services srl, Via Sette Santi, Firenze, Italija Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l., Via Sette Santi 3, Firenze, Italija	5363-I-262/09 01.04.2009	5363-I-1585/09 1.4.2014 M02AA10 3837000120349 054682

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015772	<b>Fastum 25 mg/g gel</b> ketoprofen (ketoprofenum)	gel škatala s tubo s 50 g gela	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	A. Menarini Manufacturing Logistics and Services srl, Via Sette Santi, Florence, Italija Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l., Via Sette Santi 3, Florence, Italija	5363-I-260/09 01.04.2009	5363-I-1583/09 1.4.2014 M02AA10 3837000120325 054640
015773	<b>Fastum 25 mg/g gel</b> ketoprofen (ketoprofenum)	gel škatala s tubo s 100 g gela	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	A. Menarini Manufacturing Logistics and Services srl, Via Sette Santi, Florence, Italija Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l., Via Sette Santi 3, Florence, Italija	5363-I-261/09 01.04.2009	5363-I-1584/09 1.4.2014 M02AA10 3837000120332 054674
015774	<b>Faxiprol 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares, Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-2009/09 10.12.2014 N06AX16 3837000046854 092517
015775	<b>Faxiprol 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares, Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-2010/09 10.12.2014 N06AX16 3837000046861 092509
015776	<b>Faxiprol 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares, Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-2011/09 10.12.2014 N06AX16 3837000046878 092495
015777	<b>Faxiprol 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s platenko s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares, Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-2012/09 10.12.2014 N06AX16 3837000046885 092487
015778	<b>Faxiprol 225 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares, Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-2014/09 10.12.2014 N06AX16 3837000046908 092541
015779	<b>Faxiprol 225 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares, Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-2015/09 10.12.2014 N06AX16 3837000046915 092533
015780	<b>Faxiprol 225 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s platenko s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares, Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-2016/09 10.12.2014 N06AX16 3837000046922 092525

<b>Zap. Štev.</b>	<b>Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime</b>	<b>Farmacevtska oblika Pakiranje</b>	<b>Način/režim izdajanja Vrsta odločbe</b>	<b>Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj</b>	<b>Številka odločbe, ki preneha veljati  Datum prenehanja veljavnosti</b>	<b>Št.odločbe Datum veljavnosti  ATC Črna koda Delovna šifra</b>
015781	<b>Faxiprol 225 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares, Španija  Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-2013/09 10.12.2014 N06AX16 3837000046892 092550
015782	<b>Faxiprol 37,5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares, Španija  Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-2003/09 10.12.2014 N06AX16 3837000046793 092576
015783	<b>Faxiprol 37,5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares, Španija  Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-2002/09 10.12.2014 N06AX16 3837000046786 092584
015784	<b>Faxiprol 37,5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares, Španija  Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-2001/09 10.12.2014 N06AX16 3837000046779 092592
015785	<b>Faxiprol 37,5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s platenko s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares, Španija  Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-2004/09 10.12.2014 N06AX16 3837000046809 092568
015786	<b>Faxiprol 75 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares, Španija  Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-2005/09 10.12.2014 N06AX16 3837000046816 092630
015787	<b>Faxiprol 75 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares, Španija  Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-2006/09 10.12.2014 N06AX16 3837000046823 092622
015788	<b>Faxiprol 75 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s platenko s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares, Španija  Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-2008/09 10.12.2014 N06AX16 3837000046847 092606
015789	<b>Faxiprol 75 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares, Španija  Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-2007/09 10.12.2014 N06AX16 3837000046830 092614

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015790	<b>Feksofenadin Lek 120 mg filmsko obložene tablete</b> feksofenadin (feksofenadinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1979/09 9.12.2014 R06AX26 3837000046649 092649
015791	<b>Feksofenadin Lek 180 mg filmsko obložene tablete</b> feksofenadin (feksofenadinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1980/09 9.12.2014 R06AX26 3837000046656 092657
015792	<b>Femoden 0,03 mg/0,075 mg obložene tablete</b> gestoden (gestodenum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	obložena tableta škatala z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija Bayer Schering Pharma AG, D-13342 Berlin, Nemčija		5363-I-584/10 do preklica G03AA10 3837000075519 086584
015793	<b>FENOLIP 160 mg trde kapsule</b> fenofibrat (fenofibratum)	kapsula, trda škatala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	SMB TECHNOLOGY S.A., Marche-en-Famenne, Belgija LABORATOIRES S.M.B. S.A., Rue de la Pastorale 26-28, Brussels, Belgija		5363-I-2069/09 17.12.2014 C10AB05 3837000047233 092673
015794	<b>FENOLIP 160 mg trde kapsule</b> fenofibrat (fenofibratum)	kapsula, trda škatala z 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	SMB TECHNOLOGY S.A., Marche-en-Famenne, Belgija LABORATOIRES S.M.B. S.A., Rue de la Pastorale 26-28, Brussels, Belgija		5363-I-2070/09 17.12.2014 C10AB05 3837000047240 092665
015795	<b>Fentanil Torrex 50 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje</b> fentanil (fentanylum)	raztopina za injiciranje škatala s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Torrex Chiesi Pharma GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1546/09 do preklica N01AH01 3837000027303 060399
015796	<b>Fentanil Torrex 50 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje</b> fentanil (fentanylum)	raztopina za injiciranje škatala s 5 ampulami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Torrex Chiesi Pharma GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1547/09 do preklica N01AH01 3837000027297 060380
015797	<b>Finasterid Aurobindo 5 mg filmsko obložene tablete</b> finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd., VB/APL Swift Serv. Ltd., Malta; Pfizer Service Company BVBA, Belgija; Pfizer PGM, Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-280/10 5.2.2015 G04CB01 3837000048957 097780

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015798	<b>Finasterid Aurobindo 5 mg filmsko obložene tablete</b> finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd.,VB;APL Swift Serv. Ltd.,Malta;Pfizer Service Company BVBA,Belgija;Pfizer PGM, Francija  Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-281/10 5.2.2015 G04CB01 3837000048964 097799
015799	<b>Flexbumin 200 g/l raztopina za infundiranje</b> albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatala z 12 polietilenski vrečkami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, , Avstrija  Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1047/08 16.06.2008	5363-I-332/10 16.6.2013 B05AA01 3837000114027 043931
015800	<b>Flexbumin 200 g/l raztopina za infundiranje</b> albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatala s 24 polietilenski vrečkami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, , Avstrija  Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1046/08 16.06.2008	5363-I-331/10 16.6.2013 B05AA01 3837000112634 043923
015801	<b>FLIXONASE 50 mikrogramov/vpih pršilo za nos, suspenzija</b> flutikazon (fluticasonum)	pršilo za nos, suspenzija škatala s stekleničko (z odmernim pršilnikom in nosnim nastavkom) s suspenzijo (120 vpihov)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome S.A., Burgos, Španija, GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan, Poljska  GSK d.o.o., Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1597/09 do preklica R01AD08 3837000015133 063134
015802	<b>Flosteron 7 mg/ml suspenzija za injiciranje</b> betametazon (betamethasonum) betametazon (betamethasonum)	suspenzija za injiciranje škatala s 5 ampulami po 1 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-38/10 do preklica H02AB01 3837000003505 032565
015803	<b>Fluarix suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi</b> prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje škatala z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije z ali brez injekcijskih igel	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba v sestavi cepiva	GlaxoSmithKline Biologicals, GmbH&Co.KG, Dresden, , Nemčija  GSK d.o.o., Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1405/08 12.09.2008	5363-I-1946/09 do preklica J07BB02 3837000025125 080829
015804	<b>Fluarix suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi</b> prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje škatala z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,5 ml suspenzije z ali brez injekcijskih igel	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba v sestavi zdravila	GlaxoSmithKline Biologicals, GmbH&Co.KG, Dresden, , Nemčija  GSK d.o.o., Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1406/08 12.09.2008	5363-I-1947/09 do preklica J07BB02 3837000106152 037583
015805	<b>Flucinom 250 mg tablete</b> flutamid (flutamidum)	tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija in Schering-Plough S.A., Madrid, Španija  Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-I-905/08 16.06.2008	5363-I-1889/09 12.4.2011 L02BB01 3837000000573 069752

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015806	<b>Fluconazole Pliva 100 mg trde kapsule</b> fluconazol (fluconazolom)	kapsula, trda škatala s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Galex d.d.,Murska Sobota in Pliva Lj. d.o.o., Ljubljana, Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-372/10 do preklica J02AC01 3837000089899 083461
015807	<b>Fluconazole Pliva 100 mg trde kapsule</b> fluconazol (fluconazolom)	kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Galex d.d.,Murska Sobota in Pliva Lj. d.o.o., Ljubljana, Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-373/10 do preklica J02AC01 3837000089905 083542
015808	<b>Fluconazole Pliva 150 mg trde kapsule</b> fluconazol (fluconazolom)	kapsula, trda škatala z 1 kapsulo (1 x 1 kapsula v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Galex d.d.,Murska Sobota in Pliva Lj. d.o.o., Ljubljana, Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-374/10 do preklica J02AC01 3837000089912 083607
015809	<b>Fluconazole Pliva 50 mg trde kapsule</b> fluconazol (fluconazolom)	kapsula, trda škatala s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Galex d.d.,Murska Sobota in Pliva Lj. d.o.o., Ljubljana, Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-371/10 do preklica J02AC01 3837000089882 083402
015810	<b>Fludara 10 mg filmsko obložene tablete</b> fludarabin (fludarabinum)	filmsko obložena tableta škatala s 15 tabletami (3 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija Genzyme Europe B.V., Gooimeer 10, Naarden, Nizozemska	5363-I-393/08 05.03.2008	5363-I-1702/09 10.12.2011 L01BB05 3837000086720 011045
015811	<b>Fludara 10 mg filmsko obložene tablete</b> fludarabin (fludarabinum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (4 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija Genzyme Europe B.V., Gooimeer 10, Naarden, Nizozemska	5363-I-394/08 05.03.2008	5363-I-1703/09 10.12.2011 L01BB05 3837000086737 011053
015812	<b>FLUDARA 50 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje</b> fludarabin (fludarabinum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija Genzyme Europe B.V., Gooimeer 10, Naarden, Nizozemska	5363-I-1257/09 08.09.2009	5363-I-1704/09 do preklica L01BB05 3837000018752 006858
015813	<b>Fluvastatin Actavis 20 mg trde kapsule</b> fluvastatin (fluvastatinum)	kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1598/09 21.10.2014 C10AA04 3837000044980 085812
015814	<b>Fluvastatin Actavis 40 mg trde kapsule</b> fluvastatin (fluvastatinum)	kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1599/09 21.10.2014 C10AA04 3837000044997 085820

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015815	<b>Fluvastatin Actavis 80 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> fluvastatin (fluvastatinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 3000, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1376/09 17.09.2009	5363-I-37/10 17.9.2014 C10AA04 3837000044034 083500
015816	<b>Fluvastatin Mylan 40 mg trde kapsule</b> fluvastatin (fluvastatinum)	kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Merck S.L. Pol. Merck, Barcelona, Špa.; McDermott Lab., Dublin, Irska in Pharma-Pack Kft, Hungary, Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-2032/09 11.12.2014 C10AA04 3837000046984 092681
015817	<b>FOLKODIN ALKALOID 0,8 mg/ml peroralna raztopina za otroke</b> folkodin (pholcodinum)	peroralna raztopina škatala s stekleničko s 60 ml raztopine in polipropilenskim odmernim lončkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Alkaloid d.o.o., Celovška 40 a, Ljubljana, Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-599/10 do preklica R05DA08 3837000013597 066087
015818	<b>FOLKODIN ALKALOID 1 mg/ml peroralna raztopina</b> folkodin (pholcodinum)	peroralna raztopina škatala s stekleničko s 150 ml raztopine in polipropilenskim odmernim lončkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Alkaloid d.o.o., Celovška 40 a, Ljubljana, Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-598/10 do preklica R05DA08 3837000013580 066079
015819	<b>FOLKODIN ALKALOID 10 mg trde kapsule</b> folkodin (pholcodinum)	kapsula, trda škatala z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnih omotih)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Alkaloid d.o.o., Celovška 40 a, Ljubljana, Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-597/10 do preklica R05DA08 3837000050318 102830
015820	<b>Fosicard 10 mg tablete</b> fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1601/09 21.10.2014 C09AA09 3837000045017 085839
015821	<b>Fosicard 20 mg tablete</b> fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1602/09 21.10.2014 C09AA09 3837000045024 085847
015822	<b>Fosicard 5 mg tablete</b> fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1600/09 21.10.2014 C09AA09 3837000045000 085855
015823	<b>Fozinopril Arrow 10 mg tablete</b> fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje, Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-209/10 do preklica C09AA09 3837000095784 036196

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.lodločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015824	<b>Fozinopril Arrow 20 mg tablete</b> fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje, Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-210/10 do preklica C09AA09 3837000095852 036285
015825	<b>Fromilid uno 500 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> klaritromicin (clarithromycinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 10 tabletami (2 x 5 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-2150/09 do preklica J01FA09 3837000024951 013870
015826	<b>Fromilid uno 500 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> klaritromicin (clarithromycinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 5 tabletami (1 x 5 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-2148/09 do preklica J01FA09 3837000024975 013846
015827	<b>Fromilid uno 500 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> klaritromicin (clarithromycinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 7 tabletami (1 x 7 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-2149/09 do preklica J01FA09 3837000024944 013854
015828	<b>Fromilid uno 500 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> klaritromicin (clarithromycinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 14 tabletami (2 x 7 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-2151/09 do preklica J01FA09 3837000024968 013927
015829	<b>Fucidin 20 mg/g krema</b> fusidna kislina (acidum fusidicum)	krema škatla s tubo s 15 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Leo Laboratories Limited,Cashel Road, Dublin 12, Irska/Leo Pharmaceutical Products Ltd., Ballerup, Danska Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija		5363-I-1432/09 do preklica D06AX01 3837000074079 022330
015830	<b>Fucidin 20 mg/g mazilo</b> fusidna kislina (acidum fusidicum)	mazilo škatla s tubo s 15 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Leo Laboratories Limited,Cashel Road, Dublin 12, Irska/Leo Pharmaceutical Products Ltd., Ballerup, Danska Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija		5363-I-1434/09 do preklica D06AX01 3837000074062 017116
015831	<b>Fucidin 30 mg prepojena tkanina</b> fusidna kislina (acidum fusidicum)	prepojena tkanina škatla z 10 prepojenimi tkaninami v pretisnem omotu	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Leo Laboratories Limited,Cashel Road, Dublin 12, Irska/Leo Pharmaceutical Products Ltd., Ballerup, Danska Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija		5363-I-1433/09 do preklica D06AX01 3837000074086 017159
015832	<b>Gabagamma 100 mg trde kapsule</b> gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Artesan Pharma GmbH&Co.KG,Lüchow,Nem.;Dragenopharm Apotheker Püschel GmbH&Co.KG,Tittmoning, Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-1824/09 17.11.2009	5363-I-215/10 do preklica N03AX12 3837000110111 041939

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015833	<b>Gabagamma 100 mg trde kapsule</b> gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatala s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Artesan Pharma GmbH & Co. KG, , Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija		5363-I-1825/09 do preklica N03AX12 3837000110128 041947
015834	<b>Gabagamma 100 mg trde kapsule</b> gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatala s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Artesan Pharma GmbH&Co.KG,Lüchow,Nem.;Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH&Co.KG,Tittmoning, Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-1825/09 17.11.2009	5363-I-216/10 do preklica N03AX12 3837000110128 041947
015835	<b>Gabagamma 100 mg trde kapsule</b> gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatala s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Artesan Pharma GmbH & Co. KG, , Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija		5363-I-1824/09 do preklica N03AX12 3837000110111 041939
015836	<b>Gabagamma 300 mg trde kapsule</b> gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatala s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Artesan Pharma GmbH & Co. KG, , Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija		5363-I-1826/09 do preklica N03AX12 3837000110135 041955
015837	<b>Gabagamma 300 mg trde kapsule</b> gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatala s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Artesan Pharma GmbH&Co.KG,Lüchow,Nem.;Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH&Co.KG,Tittmoning, Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-1827/09 17.11.2009	5363-I-218/10 do preklica N03AX12 3837000110142 041963
015838	<b>Gabagamma 300 mg trde kapsule</b> gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatala s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Artesan Pharma GmbH&Co.KG,Lüchow,Nem.;Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH&Co.KG,Tittmoning, Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-1826/09 17.11.2009	5363-I-217/10 do preklica N03AX12 3837000110135 041955
015839	<b>Gabagamma 300 mg trde kapsule</b> gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatala s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Artesan Pharma GmbH & Co. KG, , Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija		5363-I-1827/09 do preklica N03AX12 3837000110142 041963
015840	<b>Gabagamma 400 mg trde kapsule</b> gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatala s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Artesan Pharma GmbH & Co. KG, , Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija		5363-I-1829/09 do preklica N03AX12 3837000110166 041980

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015841	<b>Gabagamma 400 mg trde kapsule</b> gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatala s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Artesan Pharma GmbH&Co.KG,Lüchow,Nem.;Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH&Co.KG,Tittmoning, Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-1829/09 17.11.2009	5363-I-220/10 do preklica N03AX12 3837000110166 041980
015842	<b>Gabagamma 400 mg trde kapsule</b> gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatala s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Artesan Pharma GmbH & Co. KG, , Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija		5363-I-1828/09 do preklica N03AX12 3837000110159 041971
015843	<b>Gabagamma 400 mg trde kapsule</b> gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatala s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Artesan Pharma GmbH&Co.KG,Lüchow,Nem.;Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH&Co.KG,Tittmoning, Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-1828/09 17.11.2009	5363-I-219/10 do preklica N03AX12 3837000110159 041971
015844	<b>Gabagamma 600 mg filmsko obložene tablete</b> gabapentin (gabapentinum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Zambon S.p.A., Vicenza, Italija in Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH, Tittmoning, Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija		5363-I-2127/09 27.3.2014 N03AX12 3837000047721 094668
015845	<b>Galantamin Mylan 8 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatala s 56 kapsulami (4 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories Ltd. T/A GA, Dublin, Irska in Pharma-Pack Kft, Hungary, Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1561/09 15.10.2014 N06DA04 3837000044850 085863
015846	<b>Galistat 80 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> fluvastatin (fluvastatinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 3000, Malta GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija		5363-I-289/10 10.2.2015 C10AA04 3837000049015 098663
015847	<b>GASTROMIRO</b> jopamidol (iopamidolum)	raztopina za peroralno ali rektalno uporabo škatala s stekleničko 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Famar S.A., Atene, , Grčija Auremiana d.o.o., Partizanska cesta 109, Sežana, Slovenija		5363-I-187/10 10.2.2011 V08AB04 3837000084023 006599
015848	<b>GASTROMIRO</b> jopamidol (iopamidolum)	raztopina za peroralno ali rektalno uporabo škatala s stekleničko s 50 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	Famar S.A., Atene, , Grčija Auremiana d.o.o., Partizanska cesta 109, Sežana, Slovenija		5363-I-186/10 10.2.2011 V08AB04 3837000084016 006564

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015849	<b>GASTROMIRO</b> jopamidol (iopamidolum)	raztopina za peroralno ali rektalno uporabo škata s stekleničko 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.  podaljšanje dovoljenja za promet	Famar S.A., Atene, , Grčija  Auremiana d.o.o., Partizanska cesta 109, Sežana, Slovenija		5363-I-185/10 10.2.2011 V08AB04 3837000084009 006513
015850	<b>Gelofusine 40 mg/ml raztopina za infundiranje</b> derivati želatine (gelatina)	raztopina za infundiranje plastenka s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, , Nemčija  B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-2090/09 do preklica B05AA06 3837000085761 087300
015851	<b>Gemcitabin "Ebewe" 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> gemcitabin (gemcitabinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škata z 1 vialo z 20 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija  Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-554/10 31.3.2015 L01BC05 3837000050240 102865
015852	<b>Gemcitabin "Ebewe" 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> gemcitabin (gemcitabinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škata z 1 vialo s 100 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija  Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-556/10 31.3.2015 L01BC05 3837000050264 102873
015853	<b>Gemcitabin "Ebewe" 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> gemcitabin (gemcitabinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škata z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija  Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-555/10 31.3.2015 L01BC05 3837000050257 102857
015854	<b>Gemcitabin Actavis 1000 mg prašek za raztopino za infundiranje</b> gemcitabin (gemcitabinum)	prašek za raztopino za infundiranje škata z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	Actavis Nordic A/S, Gentofte, Danska in S.C Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta, Romunija  Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2124/09 29.12.2014 L01BC05 3837000047714 094676
015855	<b>Gemcitabin Actavis 200 mg prašek za raztopino za infundiranje</b> gemcitabin (gemcitabinum)	prašek za raztopino za infundiranje škata z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	Actavis Nordic A/S, Gentofte, Danska in S.C Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta, Romunija  Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2123/09 29.12.2014 L01BC05 3837000047707 094684
015856	<b>Gemcitabin Mylan 38 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje</b> gemcitabin (gemcitabinum)	prašek za raztopino za infundiranje škata z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  novo pakiranje	Mylan S.A.S., Saint Priest, Francija in Cemelog BRS LTD Vasut u. 13, Madžarska  Mylan S.A.S, Alée des Parcs, Saint Priest, Francija		5363-I-313/10 18.8.2014 L01BC05 3837000049077 098671

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015857	<b>GENOTROPIN 12 mg/ml prašek in vehikel za raztopino za injiciranje</b> somatropin, rekombinantni humani (somatropinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 dvodelnim vložkom s praškom in vehiklom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.  sprememba izdelovalca	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijksweg 12, Puurs, Belgija  Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-912/06 05.12.2006	5363-I-89/10 22.4.2010 H01AC01 3837000095524 069183
015858	<b>GENOTROPIN 5,3 mg/ml prašek in vehikel za raztopino za injiciranje</b> somatropin, rekombinantni humani (somatropinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 dvodelnim vložkom s praškom in vehiklom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.  sprememba izdelovalca	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijksweg 12, Puurs, Belgija  Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1255/08 01.08.2008	5363-I-88/10 do preklica H01AC01 3837000015904 002321
015859	<b>Gentamicin Lek 10 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje</b> gentamicin (gentamicinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija  LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-116/10 do preklica J01GB03 3837000004731 033855
015860	<b>Gentamicin Lek 20 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje</b> gentamicin (gentamicinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija  LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-117/10 do preklica J01GB03 3837000004748 033839
015861	<b>Gentamicin Lek 40 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje</b> gentamicin (gentamicinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija  LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-118/10 do preklica J01GB03 3837000004755 033863
015862	<b>Gentamicin Lek 60 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje</b> gentamicin (gentamicinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija  LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-119/10 do preklica J01GB03 3837000004762 034304
015863	<b>Gethi 75 mikrogramov/20 mikrogramov obložene tablete</b> gestoden (gestodenum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	obložena tableta škatla s 63 tabletami (3 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	Haupt Pharma Münster GmbH, Schleebrüggenkamp, Münster, Nemčija  Stragen Nordic A/S, Hesselvej 41, Ganlose, Stenlose, Danska		5363-I-1989/09 9.12.2014 G03AA10 3837000046694 092703
015864	<b>Gethi 75 mikrogramov/20 mikrogramov obložene tablete</b> gestoden (gestodenum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	obložena tableta škatla z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	Haupt Pharma Münster GmbH, Schleebrüggenkamp, Münster, Nemčija  Stragen Nordic A/S, Hesselvej 41, Ganlose, Stenlose, Danska		5363-I-1988/09 9.12.2014 G03AA10 3837000046687 092711

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015865	<b>Gethi 75 mikrogramov/20 mikrogramov obložene tablete</b> gestoden (gestodenum) etinilestradiol (etinylestradiolum)	obložena tableta škatla s 126 tabletami (6 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Haupt Pharma Münster GmbH, Schheerbrüggenkamp, Münster, Nemčija Stragen Nordic A/S, Hesselvej 41, Ganlose, Stenlose, Danska		5363-I-1990/09 9.12.2014 G03AA10 3837000046700 092690
015866	<b>Gethi 75 mikrogramov/30 mikrogramov obložene tablete</b> gestoden (gestodenum) etinilestradiol (etinylestradiolum)	obložena tableta škatla s 63 tabletami (3 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Haupt Pharma Münster GmbH, Schheerbrüggenkamp, Münster, Nemčija Stragen Nordic A/S, Hesselvej 41, Ganlose, Stenlose, Danska		5363-I-1992/09 9.12.2014 G03AA10 3837000046724 092738
015867	<b>Gethi 75 mikrogramov/30 mikrogramov obložene tablete</b> gestoden (gestodenum) etinilestradiol (etinylestradiolum)	obložena tableta škatla s 126 tabletami (6 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Haupt Pharma Münster GmbH, Schheerbrüggenkamp, Münster, Nemčija Stragen Nordic A/S, Hesselvej 41, Ganlose, Stenlose, Danska		5363-I-1993/09 9.12.2014 G03AA10 3837000046731 092720
015868	<b>Gethi 75 mikrogramov/30 mikrogramov obložene tablete</b> gestoden (gestodenum) etinilestradiol (etinylestradiolum)	obložena tableta škatla z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Haupt Pharma Münster GmbH, Schheerbrüggenkamp, Münster, Nemčija Stragen Nordic A/S, Hesselvej 41, Ganlose, Stenlose, Danska		5363-I-1991/09 9.12.2014 G03AA10 3837000046717 092746
015869	<b>Glucophage 1000 mg filmsko obložene tablete</b> metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 ali 4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Merck Santé s.a.s., Fran.;Merck KGaA,Darm., Nem.; Merck KGaA&Co.Werk Spittal, Avst;Merck S.L.,Barc., Španija Merck d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-464/09 01.04.2009	5363-I-248/10 do preklica A10BA02 3837000026207 040886
015870	<b>GLUCOPHAGE 500 mg filmsko obložene tablete</b> metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (5 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Merck Santé s.a.s.,Semoy,Fr.;Merck KGaA,Darmstadt, Nem;Merck KGaA & Co.Werk Spittal, Avstrija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2052/09 16.12.2009	5363-I-246/10 do preklica A10BA02 3837000026191 040878
015871	<b>GLUCOPHAGE 500 mg filmsko obložene tablete</b> metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (5 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Merck Santé s.a.s., Fran.;Merck KGaA,Darm., Nem.; Merck KGaA & Co.Werk Spittal, Avst.; Pharma-Pack, Madžarska Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-643/09 19.05.2009	5363-I-2052/09 do preklica A10BA02 3837000026191 040878
015872	<b>GLUCOPHAGE 850 mg filmsko obložene tablete</b> metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (5 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Merck Santé s.a.s.,Semoy,Fr.;Merck KGaA,Darmstadt, Nem;Merck KGaA & Co.Werk Spittal, Avstrija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2053/09 16.12.2009	5363-I-247/10 do preklica A10BA02 3837000073393 011320

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015873	<b>GLUCOPHAGE 850 mg filmsko obložene tablete</b> metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatala s 100 tabletami (5 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Merck Santé s.a.s., Fran.;Merck KGaA,Darm., Nem.; Merck KGaA & Co.Werk Spittal, Avst.; Pharma-Pack, Madžarska  Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-644/09 19.05.2009	5363-I-2053/09 do preklica A10BA02 3837000073393 011320
015874	<b>GLUCTAM MR 30 mg tablete s prirejenim sproščanjem</b> gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatala s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Les Lab.Servier Ind.,Fra.,Servier Ire.Ind.Ltd., Irska,Egis Pharma.,Mad.,Akmon d.o.o.,Grosuplje, Slovenija  Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija		5363-I-514/10 do preklica A10BB09 3837000093971 015040
015875	<b>Glukoza 5 % raztopina za infundiranje, BP Baxter</b> glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje škatala s 50 vrečkami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Baxter SA,Belg.;Baxter Healthc.,VB;Bieffe Medital Sab.,Šp.;Baxter Healthc.,Ir.;Bieffe Medital S.p.A., Italija  Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-696/09 04.06.2009	5363-I-308/10 do preklica B05XX 3837000098648 037141
015876	<b>Glukoza 5 % raztopina za infundiranje, BP Baxter</b> glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje škatala s 35 vrečkami s 150 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Baxter SA,Belg.;Baxter Healthc.,VB;Bieffe Medital Sab.,Šp.;Baxter Healthc.,Ir.;Bieffe Medital S.p.A., Italija  Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-697/09 04.06.2009	5363-I-309/10 do preklica B05XX 3837000098655 037168
015877	<b>Glukoza 5 % raztopina za infundiranje, BP Baxter</b> glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje škatala z 10 vrečkami s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Baxter SA,Belg.;Baxter Healthc.,VB;Bieffe Medital Sab.,Šp.;Baxter Healthc.,Ir.;Bieffe Medital S.p.A., Italija  Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-700/09 04.06.2009	5363-I-312/10 do preklica B05XX 3837000098686 037214
015878	<b>Glukoza 5 % raztopina za infundiranje, BP Baxter</b> glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje škatala s 30 vrečkami z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Baxter SA,Belg.;Baxter Healthc.,VB;Bieffe Medital Sab.,Šp.;Baxter Healthc.,Ir.;Bieffe Medital S.p.A., Italija  Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-698/09 04.06.2009	5363-I-310/10 do preklica B05XX 3837000098662 037176
015879	<b>Glukoza 5 % raztopina za infundiranje, BP Baxter</b> glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje škatala s 50 vrečkami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Baxter SA,Belg.;Baxter Healthc.,VB;Bieffe Medital Sab.,Šp.;Baxter Healthc.,Ir.;Bieffe Medital S.p.A., Italija  Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-695/09 04.06.2009	5363-I-307/10 do preklica B05XX 3837000098631 037133

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015880	<b>Glukoza 5 % raztopina za infundiranje, BP Baxter</b> glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje škatala z 20 vrečkami s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Baxter SA,Belg.;Baxter Healthc.,VB;Bieffe Medital Sab.,Šp.;Baxter Healthc.,Ir.;Bieffe Medital S.p.A., Italija  Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-699/09 04.06.2009	5363-I-311/10 do preklica B05XX 3837000098679 037192
015881	<b>Glukoza Krka 50 mg/ml raztopina za infundiranje</b> glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje polietilenska plastenka s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba stične ovojnine	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1506/09 20.12.2011 B05BA03 3837000044669 085871
015882	<b>Glukoza Krka 50 mg/ml raztopina za infundiranje</b> glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje polipropilenska plastenka s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  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-1505/09 20.12.2011 B05BA03 3837000015935 096830
015883	<b>GLYDIUM 30 mg tablete s prirejenim sproščanjem</b> gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatala s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Les Lab.Serv.Ind.,Fra.,Servier Ire.Ind.Ltd.,Irska, Anpharm S.A., Poljska  Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija		5363-I-515/10 do preklica A10BB09 3837000117837 048771
015884	<b>Gonapeptyl 0,1 mg/1 ml raztopina za injiciranje</b> triptorelin (triptorelinum)	raztopina za injiciranje škatala z 28 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Ferring GmbH, Postbus, Kiel, Nemčija  Ferring Arzneimittel GesmbH, Vienna Twin Tower, Turm West 10 OG,, Wienerbergstrasse 11, Dunaj, Avstrija		5363-I-2035/09 15.12.2014 L02AE04 3837000047004 092754
015885	<b>Gonapeptyl 0,1 mg/1 ml raztopina za injiciranje</b> triptorelin (triptorelinum)	raztopina za injiciranje škatala s 7 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Ferring GmbH, Postbus, Kiel, Nemčija  Ferring Arzneimittel GesmbH, Vienna Twin Tower, Turm West 10 OG,, Wienerbergstrasse 11, Dunaj, Avstrija		5363-I-2034/09 15.12.2014 L02AE04 3837000046991 092762
015886	<b>Gynodian Depot 4 mg/200 mg raztopina za injiciranje</b> estradiol (estradiolum) prasteron (prasteronum)	raztopina za injiciranje škatala s 3 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.  podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija  Bayer Schering Pharma AG, D-13342 Berlin, Nemčija		5363-I-448/10 do preklica G03EA03 3837000075526 035777
015887	<b>Haematopan 100 mg filmsko obložene tablete</b> železov(II) sulfat (ferrosi(II) sulfas)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Dr. August Wolff GmbH & Co. KG Arzneimittel, Sudbrackstrasse 56, 33611 Bielefeld, Nemčija  Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija		5363-I-278/10 do preklica B03AA07 3837000082005 088846

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015888	<b>Haematopan 50 mg filmsko obložene tablete</b> železov(II) sulfat (ferrosi(II) sulfas)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Dr. August Wolff GmbH & Co. KG Arzneimittel, Sudbrackstrasse 56, 33611 Bielefeld, Nemčija Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija		5363-I-277/10 do preklica B03AA07 3837000082012 088781
015889	<b>Hartmannova raztopina Krka raztopina za infundiranje</b> kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za infundiranje plastenka iz polietilena s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. 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-268/10 20.12.2011 B05BB01 3837000048889 097802
015890	<b>Hartmannova raztopina Krka raztopina za infundiranje</b> kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za infundiranje plastenka iz polipropilena s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v sestavi zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1807/08 05.11.2008	5363-I-267/10 20.12.2011 B05BB01 3837000016307 096865
015891	<b>HAVRIX 1440 ELISA enot suspenzija za injiciranje za odrasle</b> inaktivirano cepivo proti hepatitisu A (vaccinum hepatitis A, inactivatum)	suspenzija za injiciranje škatala z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 1 ml suspenzije in iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., rue de L'Institut, 1330 Rixensart, Belgija GSK d.o.o., Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1815/09 do preklica J07BC02 3837000082920 004782
015892	<b>HAVRIX 720 ELISA enot suspenzija za injiciranje za otroke</b> inaktivirano cepivo proti hepatitisu A (vaccinum hepatitis A, inactivatum)	suspenzija za injiciranje škatala z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije in iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., rue de L'Institut, 1330 Rixensart, Belgija GSK d.o.o., Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1814/09 do preklica J07BC02 3837000082913 004774
015893	<b>Hexel 0,25 mg tablete</b> alprazolam (alprazolamum)	tableta škatala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1647/09 do preklica N05BA12 3837000003703 057509
015894	<b>Hexel 0,5 mg tablete</b> alprazolam (alprazolamum)	tableta škatala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1648/09 do preklica N05BA12 3837000003734 057517
015895	<b>Hexel 1 mg tablete</b> alprazolam (alprazolamum)	tableta škatala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1649/09 do preklica N05BA12 3837000003741 080640

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015896	<b>HeliCap 37 kBq trde kapsule</b> sečnina (ureum)	kapsula, trda polietilenski vsebnik z 10 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	Institute of Isotopes Co. Ltd., Budimpešta, , Madžarska  Kibion AB, Virdings Allé 32A, P.O. Box 303, SE-751 05 Uppsala, Švedska		5363-I-956/10 18.5.2015 V04CX 3837000052565 105821
015897	<b>Hepatect CP 50 i.e./ml raztopina za infundiranje</b> Humani imunoglobulini proti hepatitisu tipa B (imunoglobulinum humanum hepatitis B)	raztopina za infundiranje škata z 1 vialo z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Biotest Pharma GmbH, Landsteinerstrasse, Dreieich, , Nemčija  Biotest Pharma GmbH, Landsteinerstrasse 5, Dreieich, Nemčija		5363-I-480/10 17.3.2015 J06BB04 3837000049787 101982
015898	<b>Hepatect CP 50 i.e./ml raztopina za infundiranje</b> Humani imunoglobulini proti hepatitisu tipa B (imunoglobulinum humanum hepatitis B)	raztopina za infundiranje škata z 1 vialo s 40 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Biotest Pharma GmbH, Landsteinerstrasse, Dreieich, , Nemčija  Biotest Pharma GmbH, Landsteinerstrasse 5, Dreieich, Nemčija		5363-I-482/10 17.3.2015 J06BB04 3837000049800 102105
015899	<b>Hepatect CP 50 i.e./ml raztopina za infundiranje</b> Humani imunoglobulini proti hepatitisu tipa B (imunoglobulinum humanum hepatitis B)	raztopina za infundiranje škata z 1 vialo z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Biotest Pharma GmbH, Landsteinerstrasse, Dreieich, , Nemčija  Biotest Pharma GmbH, Landsteinerstrasse 5, Dreieich, Nemčija		5363-I-481/10 17.3.2015 J06BB04 3837000049794 102091
015900	<b>Heptanon 10 mg/ml peroralna raztopina</b> metadon (methadonum)	peroralna raztopina steklenica s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Krakow S.A., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o.,Pot k sejmišču35, Ljubljana, Slovenija  Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-131/10 do preklica N07BC02 3837000098006 035521
015901	<b>Heptanon 10 mg/ml peroralna raztopina</b> metadon (methadonum)	peroralna raztopina škata s stekleničko s 100 ml raztopine in merilno brizgo za odmerjanje	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Krakow S.A., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o.,Pot k sejmišču35, Ljubljana, Slovenija  Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-130/10 do preklica N07BC02 3837000084627 009741
015902	<b>Heptanon 10 mg/ml peroralne kapljice, raztopina</b> metadon (methadonum)	peroralne kapljice, raztopina škata s kapalno stekleničko z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.  podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Krakow S.A., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o.,Pot k sejmišču35, Ljubljana, Slovenija  Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-132/10 do preklica N07BC02 3837000013009 022047
015903	<b>Heptanon 10 mg/ml raztopina za injiciranje</b> metadon (methadonum)	raztopina za injiciranje škata s 50 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Krakow S.A., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o.,Pot k sejmišču35, Ljubljana, Slovenija  Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-134/10 do preklica N07BC02 3837000013023 022055

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015904	<b>Heptanon 5 mg tablete</b> metadon (methadonum)	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.  podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Krakow S.A., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču35, Ljubljana, Slovenija  Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-133/10 do preklica N07BC02 3837000013016 022039
015905	<b>HUMANI ALBUMIN 200 g/l BAXTER raztopina za infundiranje</b> albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatala z 1 vialo s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija  Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1135/08 17.07.2008	5363-I-1851/09 10.12.2011 B05AA01 3837000104813 008648
015906	<b>HUMANI ALBUMIN 200 g/l BAXTER raztopina za infundiranje</b> albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatala z 1 vialo s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija  Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1136/08 17.07.2008	5363-I-1852/09 10.12.2011 B05AA01 3837000104820 008656
015907	<b>HUMANI ALBUMIN 50 g/l BAXTER raztopina za infundiranje</b> albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatala z 1 vialo z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija  Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1133/08 17.07.2008	5363-I-1849/09 10.12.2011 B05AA01 3837000104790 008800
015908	<b>HUMANI ALBUMIN 50 g/l BAXTER raztopina za infundiranje</b> albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatala z 1 vialo z 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija  Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1134/08 17.07.2008	5363-I-1850/09 10.12.2011 B05AA01 3837000104806 008630
015909	<b>Humatrope 12 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje</b> somatropin, rekombinantni humani somatropinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatala z 1 vložkom s praškom in 1 injekcijsko brizgo z vehiklom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.  sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Lilly France, 2 Rue du Colonel Lilly, Francija  Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-I-146/08 27.02.2008	5363-I-1897/09 do preklica H01AC01 3837000016178 095931
015910	<b>Humatrope 24 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje</b> somatropin, rekombinantni humani somatropinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatala z 1 vložkom s praškom in 1 injekcijsko brizgo z vehiklom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.  sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Lilly France, 2 Rue du Colonel Lilly, Francija  Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-I-147/08 27.02.2008	5363-I-1898/09 do preklica H01AC01 3837000101928 099422

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015911	<b>Humatrope 6 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje</b> somatropin, rekombinantni humani (somatropinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vložkom s praškom in 1 injekcijsko brizgo z vehiklom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.  sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Lilly France, 2 Rue du Colonel Lilly, , Francija  Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-I-145/08 27.02.2008	5363-I-1896/09 do preklica H01AC01 3837000016161 095923
015912	<b>Humulin M3 100 i.e./ml suspenzija za injiciranje v vložku</b> insulin, humani, rekombinantni (insulinum humanum)	suspenzija za injiciranje škatla s 5 vložki s 3 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Lilly France S.A.S., Fegersheim, Francija ali Eli Lilly Italia S.p.A., Sesto Fiorentino, Italija  Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1382/09 17.09.2009	5363-I-1890/09 do preklica A10AD01 3837000016222 095990
015913	<b>Humulin M3 Pen 100 i.e./ml suspenzija za injiciranje</b> insulin, humani, rekombinantni (insulinum humanum)	suspenzija za injiciranje škatla s 5 napolnjenimi injekcijskimi peresniki s 3 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Lilly France S.A.S., Fegersheim, Francija ali Eli Lilly Italia S.p.A., Sesto Fiorentino, Italija  Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1379/09 17.09.2009	5363-I-1891/09 14.2.2010 A10AD01 3837000094282 083941
015914	<b>Humulin N 100 i.e./ml suspenzija za injiciranje v vložku</b> insulin, humani, rekombinantni (insulinum humanum)	suspenzija za injiciranje škatla s 5 vložki s 3 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Lilly France S.A.S., Fegersheim, Francija ali Eli Lilly Italia S.p.A., Sesto Fiorentino, Italija  Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1381/09 17.09.2009	5363-I-1892/09 do preklica A10AC01 3837000016185 095958
015915	<b>Humulin N Pen 100 i.e./ml suspenzija za injiciranje</b> insulin, humani, rekombinantni (insulinum humanum)	suspenzija za injiciranje škatla s 5 napolnjenimi injekcijskimi peresniki s 3 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Lilly France S.A.S., Fegersheim, Francija ali Eli Lilly Italia S.p.A., Sesto Fiorentino, Italija  Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1378/09 17.09.2009	5363-I-1893/09 14.2.2010 A10AC01 3837000094275 083933
015916	<b>Humulin R 100 i.e./ml raztopina za injiciranje v vložku</b> insulin, humani, rekombinantni (insulinum humanum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 vložki s 3 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Lilly France S.A.S., Fegersheim, Francija ali Eli Lilly Italia S.p.A., Sesto Fiorentino, Italija  Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1380/09 17.09.2009	5363-I-1894/09 do preklica A10AB01 3837000016192 095966
015917	<b>IMIGRAN 10 mg/0,1 ml pršilo za nos, raztopina</b> sumatriptan (sumatriptanum)	pršilo za nos, raztopina škatla z dvema pršilnikoma (v pretisnem omotu) z 0,1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	GSK Manufacturing, S.p.A., Parma, Italija, GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan, Poljska  GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2027/09 do preklica N02CC01 3837000095500 025585
015918	<b>IMIGRAN 100 mg filmsko obložene tablete</b> sumatriptan (sumatriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 6 tabletami (3 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	GSK Manufacturing, S.p.A., Parma, Italija, GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan, Poljska  GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-135/10 do preklica N02CC01 3837000015324 049948
015919	<b>IMIGRAN 20 mg/0,1 ml pršilo za nos, raztopina</b> sumatriptan (sumatriptanum)	pršilo za nos, raztopina škatla z 2 pršilnikoma (v pretisnem omotu) z 0,1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	GSK Manufacturing, S.p.A., Parma, Italija, GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan, Poljska  GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2028/09 do preklica N02CC01 3837000073843 021539

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015920	<b>IMIGRAN 50 mg filmsko obložene tablete</b> sumatriptan (sumatriptanum)	filmsko obložena tableta škatala z 12 tabletami (6 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo W.Operations,Ware, Velika Britanija ali GSK Pharmaceuticals S.A.,Poznan, Poljska GSK d.o.o., Knezov štradoln 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2026/09 do preklica N02CC01 3837000072983 001708
015921	<b>IMIGRAN 6 mg/0,5 ml raztopina za injiciranje</b> sumatriptan (sumatriptanum)	raztopina za injiciranje škatala s plastičnim vsebnikom z 2 napolnjenima injekcijskima brizgama z 0,5 ml raztopine in 1 avtoinjektorjem	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome Operations, Harmire Road, Durham, , Velika Britanija GSK d.o.o., Knezov štradoln 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2025/09 do preklica N02CC01 3837000015317 042420
015922	<b>Indapamid 1APharma 1,5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> indapamid (indapamidum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija 1APharma, Keltenring 1 + 3, Oberhaching, Nemčija		5363-I-1876/09 24.11.2014 C03BA11 3837000046304 091421
015923	<b>Indapamid Hexal 1,5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> indapamid (indapamidum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija		5363-I-1875/09 24.11.2014 C03BA11 3837000046298 091430
015924	<b>Indapamid Lek 1,5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> indapamid (indapamidum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1874/09 24.11.2014 C03BA11 3837000046281 091448
015925	<b>Inotop 12,5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> dobutamin (dobutaminum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala s 5 ampulami z 20 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Torrex Chiesi Pharma GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija		5363-I-356/10 do preklica C01CA07 3837000025774 040223
015926	<b>Irbesartan/hidroklorotiazid Sandoz 150 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</b> irbesartan (irbesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska Sandoz Pharmaceuticals d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-600/10 8.4.2015 C09DA04 3837000050431 103462
015927	<b>Irbesartan/hidroklorotiazid Sandoz 300 mg/25 mg filmsko obložene tablete</b> irbesartan (irbesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska Sandoz Pharmaceuticals d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-601/10 8.4.2015 C09DA04 3837000050448 103470
015928	<b>Irinotekan Ebewe 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo z 2 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-557/10 31.3.2015 L01XX19 3837000050271 102890

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015929	<b>Irinotekan Ebewe 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija  Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-558/10 31.3.2015 L01XX19 3837000050288 102881
015930	<b>Irinotekan Ebewe 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 15 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija  Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-559/10 31.3.2015 L01XX19 3837000050295 102903
015931	<b>Irinotekan Teva 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo z 2 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Ivax Pharmaceuticals. s.r.o., Opava-Komarov, Češka Pharmachemie B.V., GA Haarlem, Nizozemska  Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-1330/08 07.08.2008	5363-I-1975/09 7.8.2013 L01XX19 3837000114935 045390
015932	<b>Irinotekan Teva 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> irinotekan (irinotecanum)	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.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Ivax Pharmaceuticals. s.r.o., Opava-Komarov, Češka Pharmachemie B.V., GA Haarlem, Nizozemska  Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-1332/08 07.08.2008	5363-I-1976/09 7.8.2013 L01XX19 3837000114959 045560
015933	<b>Irinotekanijev klorid Lek 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo z 2 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija  LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-653/09 26.05.2009	5363-I-347/10 26.5.2014 L01XX19 3837000041354 061611
015934	<b>Irinotekanijev klorid Lek 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija  LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-654/09 26.05.2009	5363-I-348/10 26.5.2014 L01XX19 3837000041361 061620
015935	<b>Irinotekanijev klorid medac 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 15 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Theaterstrasse 6, Wedel, Nemčija  medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH,, Fehlandtstrasse 3, Hamburg, Nemčija		5363-I-198/10 20.1.2015 L01XX19 3837000048582 097837
015936	<b>Irinotekanijev klorid medac 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo z 2 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Theaterstrasse 6, Wedel, Nemčija  medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH,, Fehlandtstrasse 3, Hamburg, Nemčija		5363-I-196/10 20.1.2015 L01XX19 3837000048568 097810
015937	<b>Irinotekanijev klorid medac 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Theaterstrasse 6, Wedel, Nemčija  medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH,, Fehlandtstrasse 3, Hamburg, Nemčija		5363-I-197/10 20.1.2015 L01XX19 3837000048575 097829

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015938	<b>Irinotekanijev klorid Mylan 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 25 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	GP Pharm,Sant Quinti de Mediona,Barcelona,Španija in Mylan S.A.S, Saint Priest, Francija Mylan S.A.S, Alée des Parcs, Saint Priest, Francija		5363-I-508/10 5.3.2014 L01XX19 3837000050011 102628
015939	<b>Irinotekanijev klorid Mylan 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 15 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	GP Pharm,Sant Quinti de Mediona,Barcelona,Španija in Mylan S.A.S, Saint Priest, Francija Mylan S.A.S, Alée des Parcs, Saint Priest, Francija		5363-I-507/10 5.3.2014 L01XX19 3837000050004 102610
015940	<b>Irtucalan 150 mg filmsko obložene tablete</b> irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija Medis ehf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2113/09 28.12.2014 C09CA04 3837000047639 094692
015941	<b>Irtucalan 300 mg filmsko obložene tablete</b> irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija Medis ehf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2114/09 28.12.2014 C09CA04 3837000047646 094714
015942	<b>Irtucalan 75 mg filmsko obložene tablete</b> irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija Medis ehf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2112/09 28.12.2014 C09CA04 3837000047622 094730
015943	<b>ISOPTO TEARS 5 mg/ml kapljice za oko, raztopina</b> hipromeloza (hypromellose)	kapljice za oko, raztopina škatala s kapalnim vsebnikom s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	S.A. Alcon Couvreur N.V., Puurs, Belgija S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijsksweg 14, Puurs, Belgija		5363-I-250/10 do preklica S01XA20 3837000076554 041513
015944	<b>Ivagalmin 1,5 mg trde kapsule</b> rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Geneparm S.A., Pallini Athens, Grčija in Galex,d.d.,Murska Sobota, Slovenija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija		5363-I-126/10 13.1.2015 N06DA03 3837000048520 096326
015945	<b>Ivagalmin 3 mg trde kapsule</b> rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Geneparm S.A., Pallini Athens, Grčija in Galex,d.d.,Murska Sobota, Slovenija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija		5363-I-127/10 13.1.2015 N06DA03 3837000048537 096334
015946	<b>Ivagalmin 4,5 mg trde kapsule</b> rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Geneparm S.A., Pallini Athens, Grčija in Galex,d.d.,Murska Sobota, Slovenija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija		5363-I-128/10 13.1.2015 N06DA03 3837000048544 096342

<b>Zap. Štev.</b>	<b>Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime</b>	<b>Farmacevtska oblika Pakiranje</b>	<b>Način/režim izdajanja Vrsta odločbe</b>	<b>Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj</b>	<b>Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti</b>	<b>Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra</b>
015947	<b>Ivagalmin 6 mg trde kapsule</b> rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	Genepfarm S.A., Pallini Athens, Grčija in Galex,d.d.,Murska Sobota, Slovenija  Galex, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija		5363-I-129/10 13.1.2015 N06DA03 3837000048551 096369
015948	<b>Jurnista 16 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija in Janssen-Cilag S.p.A., Latina, Italija  Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-442/10 do preklica N02AA03 3837000103175 000116
015949	<b>Jurnista 16 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija in Janssen-Cilag S.p.A., Latina, Italija  Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-443/10 do preklica N02AA03 3837000102918 068152
015950	<b>Jurnista 32 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija in Janssen-Cilag S.p.A., Latina, Italija  Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-444/10 do preklica N02AA03 3837000103182 000230
015951	<b>Jurnista 32 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija in Janssen-Cilag S.p.A., Latina, Italija  Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-445/10 do preklica N02AA03 3837000102925 068195
015952	<b>Jurnista 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija in Janssen-Cilag S.p.A., Latina, Italija  Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-438/10 do preklica N02AA03 3837000110432 029718
015953	<b>Jurnista 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija in Janssen-Cilag S.p.A., Latina, Italija  Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-439/10 do preklica N02AA03 3837000110449 029726
015954	<b>Jurnista 64 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija in Janssen-Cilag S.p.A., Latina, Italija  Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-446/10 do preklica N02AA03 3837000103199 000370
015955	<b>Jurnista 64 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija in Janssen-Cilag S.p.A., Latina, Italija  Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-447/10 do preklica N02AA03 3837000102932 068225

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015956	<b>Jurnista 8 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija in Janssen-Cilag S.p.A., Latina, Italija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-440/10 do preklica N02AA03 3837000103168 086126
015957	<b>Jurnista 8 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija in Janssen-Cilag S.p.A., Latina, Italija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-441/10 do preklica N02AA03 3837000102901 068136
015958	<b>Kalcij Sandoz 500 mg šumeče tablete</b> kalcij (calcium)	šumeča tableta škatala z 20 tabletami v plastičnem vsebniku	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Medis, d.o.o., Brmčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-160/09 03.02.2009	5363-I-1883/09 do preklica A12AA20 3837000003147 022276
015959	<b>Kalcijev karbonat Lekarna Ljubljana 500 mg trde kapsule</b> kalcijev karbonat (calcii carbonas)	kapsula, trda škatala s stekleničko s 100 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lekarna Ljubljana, PE Galenski laboratorij, Tbilisijska 87, Ljubljana, Slovenija Lekarna Ljubljana, Komenskega ulica 11, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1476/09 do preklica A12AA04 3837000073614 081450
015960	<b>Kalijev jodid Lek 65 mg tablete</b> kalijev jodid (kalii iodidum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-201/10 do preklica V03AB21 3837000010831 042374
015961	<b>Kalijev jodid Lek 65 mg tablete</b> kalijev jodid (kalii iodidum)	tableta škatala s 4 tabletami (1 x 4 tablete v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-200/10 do preklica V03AB21 3837000085877 010081
015962	<b>Kalijev klorid Lekarna Ljubljana 500 mg tablete</b> kalijev klorid (kalii chloridum)	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lekarna Ljubljana, PE Galenski laboratorij, Tbilisijska 87, Ljubljana, Slovenija Lekarna Ljubljana, Komenskega ulica 11, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1475/09 5.10.2014 A12BA01 3837000001815 052205
015963	<b>KAPTOPRIL ALKALOID 25 mg tablete</b> kaptopril (captoprilum)	tableta škatala s stekleničko s 40 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Alkaloid d.o.o., Celovška 40 a, Ljubljana, Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-279/10 do preklica C09AA01 3837000013085 003115
015964	<b>Karboplatin medac 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 60 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Theaterstrasse 6, Wedel, Nemčija medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH., Fehlandtstrasse 3, Hamburg, Nemčija		5363-I-491/10 17.3.2015 L01XA02 3837000049862 102075

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015965	<b>Karboplatin medac 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škata z 1 vialo s 100 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Theaterstrasse 6, Wedel, Nemčija  medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH., Fehlandtstrasse 3, Hamburg, Nemčija		5363-I-492/10 17.3.2015 L01XA02  3837000049879 102083
015966	<b>Karboplatin medac 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škata z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Theaterstrasse 6, Wedel, Nemčija  medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH., Fehlandtstrasse 3, Hamburg, Nemčija		5363-I-488/10 17.3.2015 L01XA02  3837000049831 101290
015967	<b>Karboplatin medac 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škata z 1 vialo s 15 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Theaterstrasse 6, Wedel, Nemčija  medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH., Fehlandtstrasse 3, Hamburg, Nemčija		5363-I-489/10 17.3.2015 L01XA02  3837000049848 102059
015968	<b>Karboplatin medac 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škata z 1 vialo s 45 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Theaterstrasse 6, Wedel, Nemčija  medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH., Fehlandtstrasse 3, Hamburg, Nemčija		5363-I-490/10 17.3.2015 L01XA02  3837000049855 102067
015969	<b>Ketonal 150 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem</b> ketoprofen (ketoprofenum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škata z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-500/10 do preklica M01AE03 3837000092288 064106
015970	<b>Ketonal 150 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem</b> ketoprofen (ketoprofenum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škata s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-501/10 do preklica M01AE03 3837000092295 064114
015971	<b>Kinapril/hidroklorotiazid Nucleus 10 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</b> kinapril (quinaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija  Nucleus ehf., Naustanesi, Reykjavik, Islandija		5363-I-234/10 26.1.2015 C09BA06 3837000048704 097845
015972	<b>Kinapril/hidroklorotiazid Nucleus 20 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</b> kinapril (quinaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija  Nucleus ehf., Naustanesi, Reykjavik, Islandija		5363-I-235/10 26.1.2015 C09BA06 3837000048711 097853

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015973	<b>Kinapril/hidroklorotiazid Nucleus 20 mg/25 mg filmsko obložene tablete</b> kinapril (quinaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, , Islandija Nucleus ehf., Naustanesi, Reykjavik, Islandija		5363-I-236/10 26.1.2015 C09BA06 3837000048728 097861
015974	<b>Klopidogrel Arrow 75 mg filmsko obložene tablete</b> klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Arrow ApS, Hovedgaden 41, 2, 2970 Horsholm, Danska		5363-I-122/10 13.1.2015 B01AC04 3837000048513 096385
015975	<b>Klopidogrel EGIS 75 mg filmsko obložene tablete</b> klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38 in Egis Pharmaceuticals PLC, Bökényföldi út 118-120, Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38, Budimpešta, Madžarska		5363-I-1732/09 6.11.2014 B01AC04 3837000045420 089109
015976	<b>Klopidogrel EGIS 75 mg filmsko obložene tablete</b> klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38 in Egis Pharmaceuticals PLC, Bökényföldi út 118-120, Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38, Budimpešta, Madžarska		5363-I-1731/09 6.11.2014 B01AC04 3837000045413 089117
015977	<b>Klopidogrel EGIS 75 mg filmsko obložene tablete</b> klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38 in Egis Pharmaceuticals PLC, Bökényföldi út 118-120, Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38, Budimpešta, Madžarska		5363-I-1730/09 6.11.2014 B01AC04 3837000045406 089125
015978	<b>Klopidogrel Jenson 75 mg filmsko obložene tablete</b> klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38 in Egis Pharmaceuticals PLC, Bökényföldi út 118-120, Madžarska Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, 237 Regents Park Road, London, Velika Britanija		5363-I-1729/09 6.11.2014 B01AC04 3837000045390 089133
015979	<b>KODEINIJEV FOSFAT ALKALOID 30 mg tablete</b> kodein (codeinum)	tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Alkaloid d.o.o., Celovška 40 a, Ljubljana, , Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-245/10 do preklica R05DA04 3837000013290 019445
015980	<b>Ksilodeks 1 mg/50 mg v 1 ml pršilo za nos, raztopina</b> ksilometazolin (xylometazolinum) dekspantenol (dexpanthenolum)	pršilo za nos, raztopina škatala s stekleničko z 10 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Klosterfrau Berlin GmbH, Motzener Str. 41, Berlin, , Nemčija Clinres Farmacija d.o.o., Einspielerjeva ulica 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-80/10 6.1.2015 R01AB06 3837000048063 094749
015981	<b>Ksilodeks za otroke 0,5 mg/50 mg v 1 ml pršilo za nos, raztopina</b> ksilometazolin (xylometazolinum) dekspantenol (dexpanthenolum)	pršilo za nos, raztopina škatala s stekleničko z 10 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Klosterfrau Berlin GmbH, Motzener Str. 41, Berlin, , Nemčija Clinres Farmacija d.o.o., Einspielerjeva ulica 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-79/10 6.1.2015 R01AB06 3837000048056 094757

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015982	<b>Kuterid 0,5 mg/g mazilo</b> betametazon (betamethasonum)	mazilo plastični vsebnik z 1 kg mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Osterweddingen, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-352/10 do preklica D07AC01 3837000073560 012149
015983	<b>Kuterid 0,5 mg/g mazilo</b> betametazon (betamethasonum)	mazilo škatala s tubo z 20 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Osterweddingen, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-351/10 do preklica D07AC01 3837000005332 043966
015984	<b>Kvetiapin Lek 100 mg filmsko obložene tablete</b> kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Lek d.d., Ljubljana, Slo. in S.C. Sandoz S.R.L., Jud Mures, Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1998/09 10.12.2014 N05AH04 3837000046748 092770
015985	<b>Kvetiapin Lek 200 mg filmsko obložene tablete</b> kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Lek d.d., Ljubljana, Slo. in S.C. Sandoz S.R.L., Jud Mures, Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1999/09 10.12.2014 N05AH04 3837000046755 092789
015986	<b>Kvetiapin Lek 300 mg filmsko obložene tablete</b> kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Lek d.d., Ljubljana, Slo. in S.C. Sandoz S.R.L., Jud Mures, Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2000/09 10.12.2014 N05AH04 3837000046762 092797
015987	<b>Lactecon z okusom slive 667 mg/ml peroralna raztopina</b> laktuloza (lactulosum)	peroralna raztopina škatala z 20 vrečicami s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Solvay Biologicals B.V., Olst, Nizozemska Solvay Pharmaceuticals GmbH, Hans-Böckler Allee 20, Hannover, Nemčija		5363-I-329/10 23.2.2015 A06AD11 3837000049305 098680
015988	<b>Lactecon z okusom slive 667 mg/ml peroralna raztopina</b> laktuloza (lactulosum)	peroralna raztopina plastenka z 200 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Solvay Biologicals B.V., Olst, Nizozemska Solvay Pharmaceuticals GmbH, Hans-Böckler Allee 20, Hannover, Nemčija		5363-I-330/10 23.2.2015 A06AD11 3837000049312 098698
015989	<b>Lamal 100 mg tablete</b> lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Alkaloid d.o.o., Celovška 40 a, Ljubljana, Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-989/09 28.07.2009	5363-I-1482/09 28.7.2014 N03AX09 3837000042641 077046
015990	<b>Lamal 200 mg tablete</b> lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Alkaloid d.o.o., Celovška 40 a, Ljubljana, Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-990/09 28.07.2009	5363-I-1483/09 28.7.2014 N03AX09 3837000042658 077062

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.lodločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015991	<b>Lamal 25 mg tablete</b> lamotrigin (lamotriginum)	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Alkaloid d.o.o., Celovška 40 a, Ljubljana, Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-987/09 28.07.2009	5363-I-1480/09 28.7.2014 N03AX09 3837000042627 077089
015992	<b>Lamal 50 mg tablete</b> lamotrigin (lamotriginum)	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Alkaloid d.o.o., Celovška 40 a, Ljubljana, Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-988/09 28.07.2009	5363-I-1481/09 28.7.2014 N03AX09 3837000042634 077119
015993	<b>Lamisil 10 mg/g dermalno pršilo, raztopina</b> terbinafin (terbinafinum)	dermalno pršilo, raztopina škata s plastenko z zaporko z odmernim mehanskim pršilnikom s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Medis, d.o.o., Brmčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-275/10 do preklica D01AE15 3837000107555 024228
015994	<b>Lamisil 10 mg/g dermalno pršilo, raztopina</b> terbinafin (terbinafinum)	dermalno pršilo, raztopina škata s plastenko z zaporko z odmernim mehanskim pršilnikom s 30 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Medis, d.o.o., Brmčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-276/10 do preklica D01AE15 3837000078909 093076
015995	<b>Lamisil 10 mg/g krema</b> terbinafin (terbinafinum)	krema škata s tubo s 15 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Medis, d.o.o., Brmčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-251/10 do preklica D01AE15 3837000072235 059285
015996	<b>Lanitop 0,1 mg tablete</b> metildigoksin (metildigoxinum)	tableta škata s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Krakow S.A., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-386/10 do preklica C01AA08 3837000014051 044326
015997	<b>Lekoklar 250 mg filmsko obložene tablete</b> klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta škata s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija in Sandoz S.R.L., Targu Mures, Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1566/09 do preklica J01FA09 3837000078473 093807
015998	<b>Lekoklar 500 mg filmsko obložene tablete</b> klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta škata s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija in Sandoz S.R.L., Targu Mures, Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1567/09 do preklica J01FA09 3837000078480 093815
015999	<b>Leponex 100 mg tablete</b> klozapin (clozapinum)	tableta škata s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-1581/09 do preklica N05AH02 3837000072259 068098

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016000	<b>Leponex 25 mg tablete</b> klozapin (clozapinum)	tableta škata s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.  podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija  Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-1580/09  do preklica N05AH02 3837000072242 068071
016001	<b>Lercaprel 10 mg/10 mg filmsko obložene tablete</b> enalapril (enalaprilum) lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škata z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	RECORDATI Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A., Milano, Italija  Recordati Ireland Limited, Raheens East, Ringaskiddy Co. Cork, Irsko		5363-I-60/10 5.1.2015 C09BB02 3837000047929 094765
016002	<b>Lercaprel 10 mg/10 mg filmsko obložene tablete</b> enalapril (enalaprilum) lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škata s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	RECORDATI Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A., Milano, Italija  Recordati Ireland Limited, Raheens East, Ringaskiddy Co. Cork, Irsko		5363-I-62/10 5.1.2015 C09BB02 3837000047943 094781
016003	<b>Lercaprel 10 mg/10 mg filmsko obložene tablete</b> enalapril (enalaprilum) lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škata s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	RECORDATI Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A., Milano, Italija  Recordati Ireland Limited, Raheens East, Ringaskiddy Co. Cork, Irsko		5363-I-61/10 5.1.2015 C09BB02 3837000047936 094773
016004	<b>Lercaprel 20 mg/10 mg filmsko obložene tablete</b> enalapril (enalaprilum) lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škata z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	RECORDATI Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A., Milano, Italija  Recordati Ireland Limited, Raheens East, Ringaskiddy Co. Cork, Irsko		5363-I-63/10 5.1.2015 C09BB02 3837000047899 094803
016005	<b>Lercaprel 20 mg/10 mg filmsko obložene tablete</b> enalapril (enalaprilum) lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škata s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	RECORDATI Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A., Milano, Italija  Recordati Ireland Limited, Raheens East, Ringaskiddy Co. Cork, Irsko		5363-I-64/10 5.1.2015 C09BB02 3837000047905 094811
016006	<b>Lercaprel 20 mg/10 mg filmsko obložene tablete</b> enalapril (enalaprilum) lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škata s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	RECORDATI Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A., Milano, Italija  Recordati Ireland Limited, Raheens East, Ringaskiddy Co. Cork, Irsko		5363-I-65/10 5.1.2015 C09BB02 3837000047912 094790
016007	<b>Letrozol Lek 2,5 mg filmsko obložene tablete</b> letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Synthon BV,Niz.; Synthon Hispania,Špan; Rottendorf Pharma,Nemčija; Salutas Pharma, Nem.; Lek d.d., Slovenija  LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-530/09 21.04.2009	5363-I-314/10 21.4.2014 L02BG04 3837000040753 058726
016008	<b>Letrozol Medico Uno 2,5 mg filmsko obložene tablete</b> letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škata s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.  novo pakiranje	Cemelog-BRS Kft., Vasút u.13, Madžarska in Accord Healthcare Limited, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija  Medico Uno Pharma Kft., Viadukt u. 12, Biatorbágy, Madžarska		5363-I-2064/09 17.12.2014 L02BG04 3837000047158 092843

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016009	<b>Letrozol Medico Uno 2,5 mg filmsko obložene tablete</b> letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Cemelog-BRS Kft., Vasút u.13, Madžarska in Accord Healthcare Limited, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Medico Uno Pharma Kft., Viadukt u. 12, Biatorbágy, Madžarska		5363-I-2060/09 17.12.2014 L02BG04 3837000047110 092886
016010	<b>Letrozol Medico Uno 2,5 mg filmsko obložene tablete</b> letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Cemelog-BRS Kft., Vasút u.13, Madžarska in Accord Healthcare Limited, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Medico Uno Pharma Kft., Viadukt u. 12, Biatorbágy, Madžarska		5363-I-2061/09 17.12.2014 L02BG04 3837000047127 092878
016011	<b>Letrozol Medico Uno 2,5 mg filmsko obložene tablete</b> letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Cemelog-BRS Kft., Vasút u.13, Madžarska in Accord Healthcare Limited, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Medico Uno Pharma Kft., Viadukt u. 12, Biatorbágy, Madžarska		5363-I-2059/09 17.12.2014 L02BG04 3837000047103 092894
016012	<b>Letrozol Medico Uno 2,5 mg filmsko obložene tablete</b> letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Cemelog-BRS Kft., Vasút u.13, Madžarska in Accord Healthcare Limited, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Medico Uno Pharma Kft., Viadukt u. 12, Biatorbágy, Madžarska		5363-I-2062/09 17.12.2014 L02BG04 3837000047134 092860
016013	<b>Letrozol Medico Uno 2,5 mg filmsko obložene tablete</b> letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Cemelog-BRS Kft., Vasút u.13, Madžarska in Accord Healthcare Limited, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Medico Uno Pharma Kft., Viadukt u. 12, Biatorbágy, Madžarska		5363-I-2067/09 17.12.2014 L02BG04 3837000047189 092819
016014	<b>Letrozol Medico Uno 2,5 mg filmsko obložene tablete</b> letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Cemelog-BRS Kft., Vasút u.13, Madžarska in Accord Healthcare Limited, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Medico Uno Pharma Kft., Viadukt u. 12, Biatorbágy, Madžarska		5363-I-2063/09 17.12.2014 L02BG04 3837000047141 092851
016015	<b>Letrozol Medico Uno 2,5 mg filmsko obložene tablete</b> letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Cemelog-BRS Kft., Vasút u.13, Madžarska in Accord Healthcare Limited, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Medico Uno Pharma Kft., Viadukt u. 12, Biatorbágy, Madžarska		5363-I-2068/09 17.12.2014 L02BG04 3837000047196 092800
016016	<b>Letrozol Medico Uno 2,5 mg filmsko obložene tablete</b> letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Cemelog-BRS Kft., Vasút u.13, Madžarska in Accord Healthcare Limited, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Medico Uno Pharma Kft., Viadukt u. 12, Biatorbágy, Madžarska		5363-I-2065/09 17.12.2014 L02BG04 3837000047165 092835
016017	<b>Letrozol Medico Uno 2,5 mg filmsko obložene tablete</b> letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Cemelog-BRS Kft., Vasút u.13, Madžarska in Accord Healthcare Limited, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Medico Uno Pharma Kft., Viadukt u. 12, Biatorbágy, Madžarska		5363-I-2066/09 17.12.2014 L02BG04 3837000047172 092827

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016018	<b>Levofloksacin Lek 250 mg filmsko obložene tablete</b> levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-74/10 6.1.2015 J01MA12 3837000048018 094820
016019	<b>Levofloksacin Lek 5 mg/ml raztopina za infundiranje</b> levofloksacin (levofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatala z 1 vialo s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-77/10 6.1.2015 J01MA12 3837000048032 094846
016020	<b>Levofloksacin Lek 5 mg/ml raztopina za infundiranje</b> levofloksacin (levofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatala z 1 vialo s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-78/10 6.1.2015 J01MA12 3837000048049 094854
016021	<b>Levofloksacin Lek 500 mg filmsko obložene tablete</b> levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-75/10 6.1.2015 J01MA12 3837000048025 094838
016022	<b>Linatera 0,02 mg/3 mg filmsko obložene tablete</b> etinilestradiol (ethinylestradiolum) drospirenon (drospirenonum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (1 x 28 tablet)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Bayer Schering Pharma AG Nem. in Schering GmbH & Co. Produktion KG, Weimar, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-929/08 23.05.2008	5363-I-479/10 23.5.2013 G03AA12 3837000113891 043311
016023	<b>Linola Urea 120 mg/g krema</b> sečnina (ureum)	krema škatala s tubo s 50 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Dr. August Wolff GmbH & Co. KG Arzneimittel, Sudbrackstrasse 56, 33611 Bielefeld, Nemčija Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija		5363-I-1507/09 do preklica D02AE01 3837000108538 029416
016024	<b>Linola Urea 120 mg/g krema</b> sečnina (ureum)	krema škatala s tubo s 75 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Dr. August Wolff GmbH & Co. KG Arzneimittel, Sudbrackstrasse 56, 33611 Bielefeld, Nemčija Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija		5363-I-1508/09 do preklica D02AE01 3837000025033 056073
016025	<b>Locoidon crelo 0,1 g/100 g dermalna emulzija</b> hidrokortizonbutirat (hydrocortisoni butyras)	dermalna emulzija škatala s plastičnim vsebnikom s 30 ml emulzije	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Temmler Italia S.R.L., Carugate, Italija in Astellas Pharma Europe B.V., Leiderdorp, Nizozemska Astellas Pharma Europe B.V., Elisabethhof 19, Leiderdorp, Nizozemska	5363-I-743/06 06.10.2006	5363-I-804/09 12.9.2010 D07AB02 3837000085679 009768
016026	<b>Locoidon lipocrema 0,1 g/100 g krema</b> hidrokortizonbutirat (hydrocortisoni butyras)	krema škatala s tubo s 30 g kreme	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Temmler Italia S.R.L., Carugate, Italija in Astellas Pharma Europe B.V., Leiderdorp, Nizozemska Astellas Pharma Europe B.V., Elisabethhof 19, Leiderdorp, Nizozemska	5363-I-744/06 06.10.2006	5363-I-805/09 12.9.2010 D07AB02 3837000085686 009784

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016027	<b>Lodoz 10 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete</b> bisoprolol (bisoprololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Merck Sante s.a.s., Semoy, Francija in Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija		5363-I-125/10 do preklica C07BB07 3837000028317 060771
016028	<b>Lodoz 2,5 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete</b> bisoprolol (bisoprololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Merck Sante s.a.s., Semoy, Francija in Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija		5363-I-123/10 do preklica C07BB07 3837000028294 060763
016029	<b>Lodoz 5 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete</b> bisoprolol (bisoprololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Merck Sante s.a.s., Semoy, Francija in Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija		5363-I-124/10 do preklica C07BB07 3837000028300 060755
016030	<b>Loram 2,5 mg tablete</b> lorazepam (lorazepamum)	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1574/09 do preklica N05BA06 3837000005448 047112
016031	<b>Lorsilan 1 mg tablete</b> lorazepam (lorazepamum)	tableta polipropilenska platenka s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1563/09 17.12.2009 N05BA06 3837000044867 085880
016032	<b>Lorsilan 1 mg tablete</b> lorazepam (lorazepamum)	tableta škatala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-238/05 24.03.2005	5363-I-1562/09 17.12.2009 N05BA06 3837000076561 047325
016033	<b>Lorsilan 2,5 mg tablete</b> lorazepam (lorazepamum)	tableta škatala z 20 tabletami (1 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-239/05 24.03.2005	5363-I-1564/09 17.12.2009 N05BA06 3837000076585 027995
016034	<b>Lorsilan 2,5 mg tablete</b> lorazepam (lorazepamum)	tableta polipropilenska platenka z 20 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1565/09 17.12.2009 N05BA06 3837000044874 085898
016035	<b>Losartan HCT Mylan 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete</b> losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories Ltd. T/A GA, Dublin, Irska in Pharma-Pack Kft, Hungary, Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-2097/09 21.12.2014 C09DA01 3837000047448 094862

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016036	<b>Losartan HCT Mylan 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</b> losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories Ltd. T/A GA, Dublin, Irsko in Pharma-Pack Kft, Hungary, Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-2096/09 21.12.2014 C09DA01 3837000047431 094870
016037	<b>LOTAR 100 mg filmsko obložene tablete</b> losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Alkaloid d.o.o., Celovška 40 a, Ljubljana, , Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1320/09 09.09.2009	5363-I-1609/09 9.9.2014 C09CA01 3837000043792 084190
016038	<b>LOTAR 50 mg filmsko obložene tablete</b> losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Alkaloid d.o.o., Celovška 40 a, Ljubljana, , Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1319/09 09.09.2009	5363-I-1608/09 9.9.2014 C09CA01 3837000043785 084204
016039	<b>Lovispes 5 mg tablete</b> neбиволol (neбиволolum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Specifar S.A., Atene, Grčija in IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Češka Republika Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija		5363-I-1530/09 8.4.2013 C07AB12 3837000044737 085901
016040	<b>Lovispes 5 mg tablete</b> neбиволol (neбиволolum)	tableta škatala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Specifar S.A., Atene, Grčija in IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Češka Republika Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija		5363-I-1527/09 8.4.2013 C07AB12 3837000044720 085910
016041	<b>Lovispes 5 mg tablete</b> neбиволol (neбиволolum)	tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Specifar S.A., Atene, Grčija in IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Češka Republika Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-631/08 08.04.2008	5363-I-1533/09 8.4.2013 C07AB12 3837000113242 042285
016042	<b>Lovispes 5 mg tablete</b> neбиволol (neбиволolum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Specifar S.A., Atene, Grčija in IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Češka Republika Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-630/08 08.04.2008	5363-I-1532/09 8.4.2013 C07AB12 3837000113235 042277
016043	<b>Lovispes 5 mg tablete</b> neбиволol (neбиволolum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Specifar S.A., Atene, Grčija in IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Češka Republika Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-629/08 08.04.2008	5363-I-1531/09 8.4.2013 C07AB12 3837000113228 042269
016044	<b>Lovispes 5 mg tablete</b> neбиволol (neбиволolum)	tableta škatala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Specifar S.A., Atene, Grčija in IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Češka Republika Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-625/08 08.04.2008	5363-I-1525/09 8.4.2013 C07AB12 3837000113174 042200

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016045	<b>Lovispes 5 mg tablete</b> neбиволol (neбиволolum)	tableta škata s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Specifar S.A., Atene, Grčija in IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Češka Republika  Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-627/08 08.04.2008	5363-I-1528/09 8.4.2013 C07AB12 3837000113204 042226
016046	<b>Lovispes 5 mg tablete</b> neбиволol (neбиволolum)	tableta škata s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo pakiranje	Specifar S.A., Atene, Grčija in IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Češka Republika  Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija		5363-I-1534/09 8.4.2013 C07AB12 3837000044744 085928
016047	<b>Lovispes 5 mg tablete</b> neбиволol (neбиволolum)	tableta škata z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Specifar S.A., Atene, Grčija in IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Češka Republika  Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-634/08 08.04.2008	5363-I-1537/09 8.4.2013 C07AB12 3837000113273 042315
016048	<b>Lovispes 5 mg tablete</b> neбиволol (neбиволolum)	tableta škata s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Specifar S.A., Atene, Grčija in IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Češka Republika  Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-635/08 08.04.2008	5363-I-1538/09 8.4.2013 C07AB12 3837000113280 042331
016049	<b>Lovispes 5 mg tablete</b> neбиволol (neбиволolum)	tableta škata s 120 tabletami (12 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Specifar S.A., Atene, Grčija in IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Češka Republika  Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-636/08 08.04.2008	5363-I-1539/09 8.4.2013 C07AB12 3837000113297 002340
016050	<b>Lovispes 5 mg tablete</b> neбиволol (neбиволolum)	tableta škata z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Specifar S.A., Atene, Grčija in IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Češka Republika  Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-628/08 08.04.2008	5363-I-1529/09 8.4.2013 C07AB12 3837000113211 042242
016051	<b>Lovispes 5 mg tablete</b> neбиволol (neбиволolum)	tableta škata s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Specifar S.A., Atene, Grčija in IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Češka Republika  Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-632/08 08.04.2008	5363-I-1535/09 8.4.2013 C07AB12 3837000113259 042293
016052	<b>Lovispes 5 mg tablete</b> neбиволol (neбиволolum)	tableta škata s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Specifar S.A., Atene, Grčija in IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Češka Republika  Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-633/08 08.04.2008	5363-I-1536/09 8.4.2013 C07AB12 3837000113266 042307
016053	<b>Lovispes 5 mg tablete</b> neбиволol (neбиволolum)	tableta škata z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Specifar S.A., Atene, Grčija in IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Češka Republika  Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-626/08 08.04.2008	5363-I-1526/09 8.4.2013 C07AB12 3837000113198 042218

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016054	<b>Macropen 400 mg filmsko obložene tablete</b> midekamicin (midecamycinum)	filmsko obložena tableta škatala s 16 tabletami (2 x 8 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-194/09 do preklica J01FA03 383700006308 048291
016055	<b>Madopar 100 mg/25 mg tablete</b> levodopa (levodopum) benserazid (benserazidum)	tableta škatala s stekleničko s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna cesta 109, Ljubljana, Slovenija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1296/08 07.08.2008	5363-I-120/10 30.5.2012 N04BA02 3837000017861 018147
016056	<b>Madopar 200 mg/50 mg tablete</b> levodopa (levodopum) benserazid (benserazidum)	tableta škatala s stekleničko s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna cesta 109, Ljubljana, Slovenija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1297/08 07.08.2008	5363-I-121/10 30.5.2012 N04BA02 3837000017878 018155
016057	<b>Medicinski kisik Messer 100% medicinski plin, stisnjeni</b> kisik (oxygenum)	medicinski plin, stisnjeni jeklenka velikosti 10 litrov in tlakom 150 bar	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Messer Slovenija d.o.o., Jugova 20, 2342 Ruše, Slovenija Messer Slovenija d.o.o., Jugova 20, 2342 Ruše, Slovenija		5363-I-591/10 1.4.2015 V03AN01 3837000050363 103055
016058	<b>Medicinski kisik Messer 100% medicinski plin, stisnjeni</b> kisik (oxygenum)	medicinski plin, stisnjeni jeklenka velikosti 10 litrov in tlakom 200 bar	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Messer Slovenija d.o.o., Jugova 20, 2342 Ruše, Slovenija Messer Slovenija d.o.o., Jugova 20, 2342 Ruše, Slovenija		5363-I-595/10 1.4.2015 V03AN01 3837000050400 103039
016059	<b>Medicinski kisik Messer 100% medicinski plin, stisnjeni</b> kisik (oxygenum)	medicinski plin, stisnjeni jeklenka velikosti 40 litrov in tlakom 150 bar	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Messer Slovenija d.o.o., Jugova 20, 2342 Ruše, Slovenija Messer Slovenija d.o.o., Jugova 20, 2342 Ruše, Slovenija		5363-I-593/10 1.4.2015 V03AN01 3837000050387 102911
016060	<b>Medicinski kisik Messer 100% medicinski plin, stisnjeni</b> kisik (oxygenum)	medicinski plin, stisnjeni jeklenka velikosti 2 litra in tlakom 150 bar	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Messer Slovenija d.o.o., Jugova 20, 2342 Ruše, Slovenija Messer Slovenija d.o.o., Jugova 20, 2342 Ruše, Slovenija		5363-I-587/10 1.4.2015 V03AN01 3837000050325 103063
016061	<b>Medicinski kisik Messer 100% medicinski plin, stisnjeni</b> kisik (oxygenum)	medicinski plin, stisnjeni jeklenka velikosti 20 litrov in tlakom 150 bar	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Messer Slovenija d.o.o., Jugova 20, 2342 Ruše, Slovenija Messer Slovenija d.o.o., Jugova 20, 2342 Ruše, Slovenija		5363-I-592/10 1.4.2015 V03AN01 3837000050370 102920

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016062	<b>Medicinski kisik Messer 100% medicinski plin, stisnjeni</b> kisik (oxygenum)	medicinski plin, stisnjeni jeklenka velikosti 5 litrov in tlakom 150 bar	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Messer Slovenija d.o.o., Jugova 20, 2342 Ruše, Slovenija  Messer Slovenija d.o.o., Jugova 20, 2342 Ruše, Slovenija		5363-I-590/10 1.4.2015 V03AN01 3837000050356 103020
016063	<b>Medicinski kisik Messer 100% medicinski plin, stisnjeni</b> kisik (oxygenum)	medicinski plin, stisnjeni jeklenka velikosti 50 litrov in tlakom 150 bar	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Messer Slovenija d.o.o., Jugova 20, 2342 Ruše, Slovenija  Messer Slovenija d.o.o., Jugova 20, 2342 Ruše, Slovenija		5363-I-594/10 1.4.2015 V03AN01 3837000050394 102962
016064	<b>Medicinski kisik Messer 100% medicinski plin, stisnjeni</b> kisik (oxygenum)	medicinski plin, stisnjeni jeklenka velikosti 3 litre in tlakom 150 bar	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Messer Slovenija d.o.o., Jugova 20, 2342 Ruše, Slovenija  Messer Slovenija d.o.o., Jugova 20, 2342 Ruše, Slovenija		5363-I-588/10 1.4.2015 V03AN01 3837000050332 103071
016065	<b>Medicinski kisik Messer 100% medicinski plin, stisnjeni</b> kisik (oxygenum)	medicinski plin, stisnjeni jeklenka velikosti 3,6 litra in tlakom 150 bar	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Messer Slovenija d.o.o., Jugova 20, 2342 Ruše, Slovenija  Messer Slovenija d.o.o., Jugova 20, 2342 Ruše, Slovenija		5363-I-589/10 1.4.2015 V03AN01 3837000050349 103080
016066	<b>Medicinski kisik Messer 100% medicinski plin, stisnjeni</b> kisik (oxygenum)	medicinski plin, stisnjeni jeklenka velikosti 1 liter in tlakom 150 bar	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Messer Slovenija d.o.o., Jugova 20, 2342 Ruše, Slovenija  Messer Slovenija d.o.o., Jugova 20, 2342 Ruše, Slovenija		5363-I-586/10 1.4.2015 V03AN01 3837000050301 102970
016067	<b>Medicinski kisik Messer 100% medicinski plin, stisnjeni</b> kisik (oxygenum)	medicinski plin, stisnjeni jeklenka velikosti 50 litrov in tlakom 200 bar	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Messer Slovenija d.o.o., Jugova 20, 2342 Ruše, Slovenija  Messer Slovenija d.o.o., Jugova 20, 2342 Ruše, Slovenija		5363-I-596/10 1.4.2015 V03AN01 3837000050417 102954
016068	<b>MEGACE 40 mg/ml peroralna suspenzija</b> megestrol (megestrolum)	peroralna suspenzija škatala s plastičnim vsebnikom (z za otroke varno zaporko) z 240 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Bristol-Myers Squibb, Esperon, Francija in Brecon Pharmaceuticals Ltd, Pharos House, Hereford, Velika Britanija  Bristol-Myers Squibb spol. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-886/09 13.07.2009	5363-I-547/10 do preklica L02AB01 3837000083194 004790
016069	<b>Meloksikam Mylan 15 mg tablete</b> meloksikam (meloxicamum)	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Ltd., VB, McDermott Lab., Irska in Chanelle Medical Ltd., Irska  Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-497/10 do preklica M01AC06 3837000101324 053023

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016070	<b>Meloksikam Mylan 7,5 mg tablete</b> meloksikam (meloxicamum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Ltd., VB, McDermott Lab.,Irska in Chanelle Medical Ltd., Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-496/10 do preklica M01AC06 3837000101317 053015
016071	<b>Metformin Aurobindo 1000 mg filmsko obložene tablete</b> metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd.,VB;APL Swift Serv. Ltd.,Malta;Pfizer Service Company BVBA,Belgija;Pfizer PGM, Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-52/10 6.1.2015 A10BA02 3837000047820 094897
016072	<b>Metformin Aurobindo 1000 mg filmsko obložene tablete</b> metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd.,VB;APL Swift Serv. Ltd.,Malta;Pfizer Service Company BVBA,Belgija;Pfizer PGM, Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-53/10 6.1.2015 A10BA02 3837000047837 094900
016073	<b>Metformin Aurobindo 1000 mg filmsko obložene tablete</b> metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd.,VB;APL Swift Serv. Ltd.,Malta;Pfizer Service Company BVBA,Belgija;Pfizer PGM, Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-54/10 6.1.2015 A10BA02 3837000047844 094919
016074	<b>Metformin Aurobindo 500 mg filmsko obložene tablete</b> metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd.,VB;APL Swift Serv. Ltd.,Malta;Pfizer Service Company BVBA,Belgija;Pfizer PGM, Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-48/10 6.1.2015 A10BA02 3837000047783 094951
016075	<b>Metformin Aurobindo 500 mg filmsko obložene tablete</b> metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd.,VB;APL Swift Serv. Ltd.,Malta;Pfizer Service Company BVBA,Belgija;Pfizer PGM, Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-47/10 6.1.2015 A10BA02 3837000047776 094927
016076	<b>Metformin Aurobindo 850 mg filmsko obložene tablete</b> metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd.,VB;APL Swift Serv. Ltd.,Malta;Pfizer Service Company BVBA,Belgija;Pfizer PGM, Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-49/10 6.1.2015 A10BA02 3837000047790 094960
016077	<b>Metformin Aurobindo 850 mg filmsko obložene tablete</b> metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd.,VB;APL Swift Serv. Ltd.,Malta;Pfizer Service Company BVBA,Belgija;Pfizer PGM, Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-50/10 6.1.2015 A10BA02 3837000047806 094978

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016078	<b>Metformin Aurobindo 850 mg filmsko obložene tablete</b> metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd.,VB;APL Swift Serv. Ltd.,Malta;Pfizer Service Company BVBA,Belgija;Pfizer PGM, Francija  Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-51/10 6.1.2015 A10BA02 3837000047813 094986
016079	<b>Miacalcic 100 i.e./ml raztopina za injiciranje ali infundiranje</b> sintetični kalcitonin lososa (calcitoninum syntheticum salmonis)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija  Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-562/10 do preklica H05BA01 3837000072334 051284
016080	<b>Miacalcic 200 i.e./odmerek pršilo za nos, raztopina</b> sintetični kalcitonin lososa (calcitoninum syntheticum salmonis)	pršilo za nos, raztopina škatala s stekleničko z 2 ml raztopine in odmerno črpalko za vsaj 14 odmerkov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija  Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-561/10 do preklica H05BA01 3837000078886 093041
016081	<b>Microgynon 0,03 mg/0,15 mg obložene tablete</b> levonorgestrel (levonorgestrelum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	obložena tableta škatala s 63 tabletami (3 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Schering GmbH und Co.Produktions KG,Weimar, Nemčija  Bayer Schering Pharma AG, D-13342 Berlin, Nemčija		5363-I-2072/09 do preklica G03AA07 3837000075571 051373
016082	<b>Midazolam Accord 1 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje</b> midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala z 10 ampulami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House,Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija  Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-1820/09 17.11.2014 N05CD08 3837000045987 091464
016083	<b>Midazolam Accord 5 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje</b> midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 ampulo z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House,Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija  Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-1823/09 17.11.2014 N05CD08 3837000046014 091499
016084	<b>Midazolam Accord 5 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje</b> midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala z 10 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House,Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija  Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-1821/09 17.11.2014 N05CD08 3837000045994 091537
016085	<b>Midazolam Accord 5 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje</b> midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala z 10 ampulami s 3 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House,Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija  Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-1822/09 17.11.2014 N05CD08 3837000046007 091472

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016086	<b>Minirin Melt 120 mikrogramov peroralni liofilizat</b> dezmpresin (desmopresinum)	peroralni liofilizat škatala s 30 peroralnimi liofilizati (3 x 10 peroralnih liofilizatov v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, , Nemčija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-345/10 25.2.2015 H01BA02 3837000049459 098701
016087	<b>Minirin Melt 60 mikrogramov peroralni liofilizat</b> dezmpresin (desmopresinum)	peroralni liofilizat škatala s 30 peroralnimi liofilizati (3 x 10 peroralnih liofilizatov v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, , Nemčija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-344/10 25.2.2015 H01BA02 3837000049442 098710
016088	<b>MINULET 0,03 mg/0,075 mg obložene tablete</b> gestoden (gestodenum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	obložena tableta škatala z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Wyeth Medica Ireland, Newbridge, Co Kildare, , Irska Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Storchengasse 1, Dunaj, Avstrija		5363-I-1677/09 do preklica G03AA10 3837000006353 076740
016089	<b>MIVACRON 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje</b> mivakurijev klorid (mivacurii chloridum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala s 5 ampulami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	GSK Manufacturing, S.p.A., Parma, Italija, GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan, Poljska GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1596/09 do preklica M03AC10 3837000077599 087351
016090	<b>Mixamin glukoza 12 % brez elektrolitov raztopina za infundiranje</b> (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokislina,elektroliti, maščobe)	raztopina za infundiranje škatala s 6 vrečkami s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, , Nemčija Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1790/09 do preklica B05BA10 3837000107265 021750
016091	<b>Mixamin glukoza 12 % raztopina za infundiranje</b> (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokislina,elektroliti, maščobe) tretinoin (tretinoinum)	raztopina za infundiranje škatala s 6 vrečkami s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, , Nemčija Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1789/09 do preklica B05BA10 3837000107258 021890
016092	<b>Mixamin glukoza 20 % raztopina za infundiranje</b> (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokislina,elektroliti, maščobe)	raztopina za infundiranje škatala s 6 vrečkami s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, , Nemčija Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1788/09 do preklica B05BA10 3837000107241 021920
016093	<b>Moditen 1 mg obložene tablete</b> flufenazin (fluphenazinum)	obložena tableta škatala s 25 tabletami v steklenički	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, v sodelovanju z Bristol-Myers Squibb, New York, ZDA KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1626/09 do preklica N05AB02 3837000006407 051969

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016094	<b>Moditen 2,5 mg obložene tablete</b> flufenazin (fluphenazinum)	obložena tableta škata s 100 tabletami v steklenički	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, v sodelovanju z Bristol-Myers Squibb, New York, ZDA KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1627/09 do preklica N05AB02 3837000006384 028770
016095	<b>Moditen 5 mg obložene tablete</b> flufenazin (fluphenazinum)	obložena tableta škata s 100 tabletami v steklenički	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, v sodelovanju z Bristol-Myers Squibb, New York, ZDA KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1628/09 do preklica N05AB02 3837000006391 051934
016096	<b>Moditen depo 25 mg/ml raztopina za injiciranje</b> flufenazin (fluphenazinum)	raztopina za injiciranje škata s 5 ampulami po 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, v sodelovanju z Bristol-Myers Squibb, New York, ZDA KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1629/09 do preklica N05AB02 3837000006377 028738
016097	<b>Moduretic 5 mg/50 mg tablete</b> hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum) amilorid (amiloridum)	tableta škata s stekleničko s 40 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-454/10 do preklica C03EA01 3837000005554 028797
016098	<b>Mofetilmikofenolat Actavis 500 mg filmsko obložene tablete</b> mikofenolna kislina (acidum mycophenolicum)	filmsko obložena tableta škata s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Actavis Nordic A/S, Gentofte, , Danska Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1504/09 8.10.2014 L04AA06 3837000044652 085081
016099	<b>Molaxole prašek za peroralno raztopino</b> makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas)	prašek za peroralno raztopino škata s 30 vrečicami s praškom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Recipharm Höganäs AB, Sporthallsvägen, Höganäs, , Švedska MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija		5363-I-318/10 17.2.2015 A06AD65 3837000049114 098728
016100	<b>Molaxole prašek za peroralno raztopino</b> makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas)	prašek za peroralno raztopino škata z 8 vrečicami s praškom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Recipharm Höganäs AB, Sporthallsvägen, Höganäs, , Švedska MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija		5363-I-315/10 17.2.2015 A06AD65 3837000049084 098752
016101	<b>Molaxole prašek za peroralno raztopino</b> makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas)	prašek za peroralno raztopino škata z 10 vrečicami s praškom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Recipharm Höganäs AB, Sporthallsvägen, Höganäs, , Švedska MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija		5363-I-316/10 17.2.2015 A06AD65 3837000049091 098744

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016102	<b>Molaxole prašek za peroralno raztopino</b> makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogcarbonas)	prašek za peroralno raztopino škatala s 100 vrečicami s praškom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Recipharm Höganäs AB, Sporthallsvägen, Höganäs, , Švedska MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija		5363-I-320/10 17.2.2015 A06AD65 3837000049138 098736
016103	<b>Molaxole prašek za peroralno raztopino</b> makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogcarbonas)	prašek za peroralno raztopino škatala z 20 vrečicami s praškom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Recipharm Höganäs AB, Sporthallsvägen, Höganäs, , Švedska MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija		5363-I-317/10 17.2.2015 A06AD65 3837000049107 098779
016104	<b>Molaxole prašek za peroralno raztopino</b> makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogcarbonas)	prašek za peroralno raztopino škatala s 50 vrečicami s praškom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Recipharm Höganäs AB, Sporthallsvägen, Höganäs, , Švedska MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija		5363-I-319/10 17.2.2015 A06AD65 3837000049121 098760
016105	<b>Mometazon Mylan 1 mg/g mazilo</b> mometazon (mometasonum)	mazilo škatala s tubo s 30 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-39/10 5.1.2015 D07AC13 3837000047738 095010
016106	<b>Monkasta 10 mg filmsko obložene tablete</b> montelukast (montelukastum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-133/07 22.02.2007	5363-I-228/10 22.2.2012 R03DC03 3837000105926 012980
016107	<b>Monkasta 10 mg filmsko obložene tablete</b> montelukast (montelukastum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-132/07 22.02.2007	5363-I-227/10 22.2.2012 R03DC03 3837000105919 013030
016108	<b>Monkasta 4 mg žvečljive tablete</b> montelukast (montelukastum)	žvečljiva tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-261/07 08.05.2007	5363-I-225/10 8.5.2012 R03DC03 3837000107180 018813
016109	<b>Monkasta 5 mg žvečljive tablete</b> montelukast (montelukastum)	žvečljiva tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-262/07 08.05.2007	5363-I-226/10 8.5.2012 R03DC03 3837000107197 018821

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016110	<b>MULTIBIC 2 mmol/l kalija, raztopina za hemofiltracijo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid (magnesii chloridum) glukoza (glucosum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas) kalijev klorid (kalii chloridum)	raztopina za hemofiltracijo škatala z 2 dvoprekatnima vrečkama s 5000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba/e v dovoljenju za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-511/08 19.03.2008	5363-I-382/10 do preklica B05ZB 3837000097795 037230
016111	<b>MULTIBIC 3 mmol/l kalija, raztopina za hemofiltracijo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid (magnesii chloridum) glukoza (glucosum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas) kalijev klorid (kalii chloridum)	raztopina za hemofiltracijo škatala z 2 dvoprekatnima vrečkama s 5000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba/e v dovoljenju za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-512/08 19.03.2008	5363-I-383/10 do preklica B05ZB 3837000097801 037249
016112	<b>MULTIBIC 4 mmol/l kalija, raztopina za hemofiltracijo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid (magnesii chloridum) glukoza (glucosum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas) kalijev klorid (kalii chloridum)	raztopina za hemofiltracijo škatala z 2 dvoprekatnima vrečkama s 5000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba/e v dovoljenju za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-513/08 19.03.2008	5363-I-384/10 do preklica B05ZB 3837000097818 037257
016113	<b>MULTIBIC brez kalija, raztopina za hemofiltracijo</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid (magnesii chloridum) glukoza (glucosum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas)	raztopina za hemofiltracijo škatala z 2 dvoprekatnima vrečkama s 5000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba/e v dovoljenju za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Nemčija  Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner Strasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-510/08 19.03.2008	5363-I-381/10 do preklica B05ZB 3837000097788 037265
016114	<b>Mycospor 10 mg/ml dermalno pršilo, raztopina</b> bifonazol (bifonazolium)	dermalno pršilo, raztopina škatala s stekleničko z zaporko s pršilnim ventilom s 25 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH, Kiel, , Nemčija  Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-196/09 06.05.2009	5363-I-1886/09 3.11.2013 D01AC10 3837000002485 088757

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016115	<b>Naklofen 50 mg gastrorezistentne tablete</b> diklofenak (diclofenacum)	gastrorezistentna tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-387/10 do preklica M01AB05 3837000006490 028959
016116	<b>Nalpain 10 mg/ml raztopina za injiciranje</b> nalbufin (nalbufinum)	raztopina za injiciranje škatala 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	HIKMA ITALIA S.P.A., Pavia, Italija in G.L. Pharma GmbH, Wien, Avstralija Orpha-Devel Handels und Vertriebs GmbH, Wintergasse 85/1B, Purkersdorf, Avstrija	5363-I-1131/08 16.07.2008	5363-I-1899/09 16.7.2013 N02AF02 3837000114287 044539
016117	<b>Nasonex 50 mikrogramov/vpih pršilo za nos, suspenzija</b> mometazon (mometasonum)	pršilo za nos, suspenzija škatala s plastenko z zaporko z odmernim mehanskim pršilnikom za 120 vpihov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Schering Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija		5363-I-436/10 do preklica R01AD09 3837000078138 087319
016118	<b>Nasonex 50 mikrogramov/vpih pršilo za nos, suspenzija</b> mometazon (mometasonum)	pršilo za nos, suspenzija škatala s 3 plastenkami z zaporko z odmernim mehanskim pršilnikom za 360 vpihov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Schering Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija		5363-I-437/10 do preklica R01AD09 3837000111934 036790
016119	<b>NeisVac-C 0,5 ml suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi</b> Cepivo proti meningokokom (Vaccina meningococci)	suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatala z 1 injekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1299/09 09.09.2009	5363-I-109/10 9.9.2014 J07AH 3837000043761 084530
016120	<b>Nexium 20 mg gastrorezistentne tablete</b> esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezistentna tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	AstraZeneca AB, Södertälje, Švedska, Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija in AstraZeneca, Umea, Švedska AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-1938/08 20.11.2008	5363-I-1517/09 do preklica A02BC05 3837000029949 013730
016121	<b>Nexium 20 mg gastrorezistentne tablete</b> esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezistentna tableta škatala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	AstraZeneca AB, Södertälje, Švedska, Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija in AstraZeneca, Umea, Švedska AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-1937/08 20.11.2008	5363-I-1516/09 do preklica A02BC05 3837000029932 013714
016122	<b>Nexium 40 mg gastrorezistentne tablete</b> esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezistentna tableta škatala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	AstraZeneca AB, Södertälje, Švedska, Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija in AstraZeneca, Umea, Švedska AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-1939/08 20.11.2008	5363-I-1518/09 do preklica A02BC05 3837000029963 013773

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.lodločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016123	<b>Nexium 40 mg gastrorezistentne tablete</b> esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezistentna tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	AstraZeneca AB, Södertalje, Švedska, Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija in AstraZeneca, Umea, Švedska  AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-1940/08 20.11.2008	5363-I-1519/09 do preklica A02BC05 3837000029970 013781
016124	<b>NEXIUM 40 mg prašek za raztopino za injiciranje in infundiranje</b> esomeprazol (esomeprazolom)	prašek za raztopino za injiciranje in infundiranje škatala z 10 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	AstraZeneca AB, Södertalje, Švedska in Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija  AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-529/05 19.07.2005	5363-I-1887/09 19.7.2010 A02BC05 3837000096804 032492
016125	<b>Nilar 20 mg gastrorezistentne tablete</b> esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezistentna tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Slo.; LEK S.A., Strykow, Po.;Salutas Ph. GmbH, Barleben in Gerlingen; S.C.Sandoz S.R.L., Romunija  LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-319/09 09.03.2009	5363-I-1623/09 9.3.2014 A02BC05 3837000120745 056855
016126	<b>Nilar 20 mg gastrorezistentne tablete</b> esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezistentna tableta škatala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Slo.; LEK S.A., Strykow, Po.;Salutas Ph. GmbH, Barleben in Gerlingen; S.C.Sandoz S.R.L., Romunija  LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-318/09 09.03.2009	5363-I-1622/09 9.3.2014 A02BC05 3837000120738 056812
016127	<b>Nilar 40 mg gastrorezistentne tablete</b> esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezistentna tableta škatala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Slo.; LEK S.A., Strykow, Po.;Salutas Ph. GmbH, Barleben in Gerlingen; S.C.Sandoz S.R.L., Romunija  LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-320/09 09.03.2009	5363-I-1624/09 9.3.2014 A02BC05 3837000120752 056880
016128	<b>Nilar 40 mg gastrorezistentne tablete</b> esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezistentna tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Slo.; LEK S.A., Strykow, Po.;Salutas Ph. GmbH, Barleben in Gerlingen; S.C.Sandoz S.R.L., Romunija  LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-321/09 09.03.2009	5363-I-1625/09 9.3.2014 A02BC05 3837000120769 056910
016129	<b>Noliterax 10 mg/2,5 mg filmsko obložene tablete</b> perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta škatala s polipropilensko plastenko s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francija in Servier (Ireland) Industries Ltd., Wicklow, Irska  Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija		5363-I-300/10 16.2.2015 C09BA04 3837000049053 098787
016130	<b>NORLEVO 750 mikrogramov tablete</b> levonorgestrel (levonorgestrelum)	tableta škatala z 2 tabletama (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.  sprememba imena izdelovalca	CATALENT FRANCE OSNY S.A.S., Osny, Francija  Laboratoire HRA pharma, 15 rue Beranger, Paris, Francija	5363-I-849/08 12.05.2008	5363-I-1515/09 10.4.2012 G03AC03 3837000088670 012424
016131	<b>NOVANTRONE 20 mg/10 ml raztopina za injiciranje</b> mitoxantron (mitoxantronum)	raztopina za injiciranje škatala z 1 vialo z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  sprememba imetnika dovoljenja za promet	Wyeth Medica Ireland Co. Kildare, Irska in Wyeth Lederle S.p.A., Catania, Italija  MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-387/06 23.05.2006	5363-I-2051/09 17.12.2009 L01DB07 3837000077322 074543

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016132	<b>Novofem filmsko obložene tablete</b> estradiol (estradiolum) noretesteron (norethisteronum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami, 16 rdečih in 12 belih, v plastični škatlici (koledarsko pakiranje)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, Bagsvaerd, , Danska Novo Nordisk A/S, Novo Allé, Bagsvaerd, Danska	5363-I-708/07 19.10.2007	5363-I-354/10 do preklica G03FB05 3837000024982 051004
016133	<b>Novolax 5 mg obložene tablete</b> bisakodil (bisacodylum)	obložena tableta škatala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. 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-1710/09 do preklica A06AB02 3837000006643 057428
016134	<b>Novuxol mazilo</b> klostridio-peptidaza (clostridiopeptidasum)	mazilo škatala s tubo s 30 g mazila	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Nordmark Arzneimittel GmbH & Co. KG, Uetersen, Nemčija/Desma GmbH, Mainz, Nemčija T.J. Smith & Nephew Limited, 101 Hessle Road, Hull, Velika Britanija		5363-I-1900/09 2.6.2010 D03BA02 3837000084801 009121
016135	<b>Octagam 100 mg/ml raztopina za infundiranje</b> humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad applicationem intravascularem)	raztopina za infundiranje škatala z 1 vialo z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Octapharma Pharmazeutika Prod. m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB, Švedska Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino,, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2086/09 18.12.2014 J06BA02 3837000047349 092932
016136	<b>Octagam 100 mg/ml raztopina za infundiranje</b> humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad applicationem intravascularem)	raztopina za infundiranje škatala z 1 steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Octapharma Pharmazeutika Prod. m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB, Švedska Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino,, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2088/09 18.12.2014 J06BA02 3837000047363 092916
016137	<b>Octagam 100 mg/ml raztopina za infundiranje</b> humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad applicationem intravascularem)	raztopina za infundiranje škatala z 1 steklenico z 200 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Octapharma Pharmazeutika Prod. m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB, Švedska Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino,, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2089/09 18.12.2014 J06BA02 3837000047370 092908
016138	<b>Octagam 100 mg/ml raztopina za infundiranje</b> humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad applicationem intravascularem)	raztopina za infundiranje škatala z 1 steklenico s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Octapharma Pharmazeutika Prod. m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB, Švedska Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino,, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2087/09 18.12.2014 J06BA02 3837000047356 092924
016139	<b>Octagam 50 mg/ml raztopina za infundiranje</b> humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad applicationem intravascularem)	raztopina za infundiranje škatala s stekleničko z 200 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 sestavi zdravila	Octapharma Pharmazeutika Prod. m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB, Švedska Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino,, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1092/09 13.08.2009	5363-I-1612/09 17.12.2009 J06BA02 3837000077469 074632

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016140	<b>Octagam 50 mg/ml raztopina za infundiranje</b> humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad aplicationen intravascularem)	raztopina za infundiranje škata s stekleničko 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. sprememba v sestavi zdravila	Octapharma Pharmazeutika Prod. m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB, Švedska Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino., Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1091/09 13.08.2009	5363-I-1611/09 17.12.2009 J06BA02 3837000077476 074624
016141	<b>Octagam 50 mg/ml raztopina za infundiranje</b> humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad aplicationen intravascularem)	raztopina za infundiranje škata s stekleničko s 50 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 sestavi zdravila	Octapharma Pharmazeutika Prod. m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB, Švedska Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino., Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1090/09 13.08.2009	5363-I-1610/09 17.12.2009 J06BA02 3837000077483 074608
016142	<b>Oksaliplatin Lek 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje</b> oksaliplatin (oxaliplatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škata z 1 vialo s 150 mg praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2031/09 11.12.2014 L01XA03 3837000046977 092940
016143	<b>Oksaliplatin Lek 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje</b> oksaliplatin (oxaliplatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škata z 1 vialo s 100 mg praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2030/09 11.12.2014 L01XA03 3837000046960 092959
016144	<b>Oksaliplatin Lek 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje</b> oksaliplatin (oxaliplatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škata z 1 vialo s 50 mg praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2029/09 11.12.2014 L01XA03 3837000046953 092967
016145	<b>Oksikodon Lek 10 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 56 tabletami (8 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	Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1555/09 14.10.2014 N02AA05 3837000044829 085936
016146	<b>Oksikodon Lek 5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 56 tabletami (8 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	Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1554/09 14.10.2014 N02AA05 3837000044812 085944
016147	<b>Olanzapin Actavis 10 mg orodisperzibilne tablete</b> olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1512/09 12.10.2014 N05AH03 3837000044690 085952

<b>Zap. Štev.</b>	<b>Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime</b>	<b>Farmacevtska oblika Pakiranje</b>	<b>Način/režim izdajanja Vrsta odločbe</b>	<b>Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj</b>	<b>Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti</b>	<b>Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra</b>
016148	<b>Olanzapin Actavis 15 mg orodisperzibilne tablete</b> olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1513/09 12.10.2014 N05AH03 3837000044706 085960
016149	<b>Olanzapin Actavis 20 mg orodisperzibilne tablete</b> olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1514/09 12.10.2014 N05AH03 3837000044713 085979
016150	<b>Olanzapin Actavis 5 mg orodisperzibilne tablete</b> olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1511/09 12.10.2014 N05AH03 3837000044683 085987
016151	<b>Olanzapin Synthon 10 mg tablete</b> olanzapin (olanzapinum)	tableta škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., Sant Boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1840/09 17.11.2014 N05AH03 3837000046120 091570
016152	<b>Olanzapin Synthon 10 mg tablete</b> olanzapin (olanzapinum)	tableta škata s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., Sant Boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1841/09 17.11.2014 N05AH03 3837000046137 091596
016153	<b>Olanzapin Synthon 10 mg tablete</b> olanzapin (olanzapinum)	tableta škata s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., Sant Boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1839/09 17.11.2014 N05AH03 3837000046113 091600
016154	<b>Olanzapin Synthon 2,5 mg tablete</b> olanzapin (olanzapinum)	tableta škata s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., Sant Boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1830/09 17.11.2014 N05AH03 3837000046021 091650
016155	<b>Olanzapin Synthon 2,5 mg tablete</b> olanzapin (olanzapinum)	tableta škata s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., Sant Boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1832/09 17.11.2014 N05AH03 3837000046045 091642
016156	<b>Olanzapin Synthon 2,5 mg tablete</b> olanzapin (olanzapinum)	tableta škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., Sant Boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1831/09 17.11.2014 N05AH03 3837000046038 091626

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016157	Olanzapin Synthon 5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., Sant Boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1834/09 17.11.2014 N05AH03 3837000046069 091677
016158	Olanzapin Synthon 5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škata s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., Sant Boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1835/09 17.11.2014 N05AH03 3837000046076 091707
016159	Olanzapin Synthon 5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škata s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., Sant Boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1833/09 17.11.2014 N05AH03 3837000046052 091685
016160	Olanzapin Synthon 7,5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škata s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., Sant Boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1838/09 17.11.2014 N05AH03 3837000046106 091715
016161	Olanzapin Synthon 7,5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škata s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., Sant Boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1836/09 17.11.2014 N05AH03 3837000046083 091723
016162	Olanzapin Synthon 7,5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., Sant Boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1837/09 17.11.2014 N05AH03 3837000046090 091731
016163	Ofen 10 mg/g gel diklofenak (diclofenacum)	gel škata s tubo s 50 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Medis d.o.o., Brnčičeva, Ljubljana, Slovenija Mepha Lda., Lagoas Park,Edificio 5A,Piso 2, Porto Salvo, Portugalska		5363-I-252/10 do preklica M02AA15 3837000080322 073202
016164	Ofen 50 mg filmsko obložene tablete diklofenak (diclofenacum)	filmsko obložena tableta škata z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Medis d.o.o., Brnčičeva, Ljubljana, Slovenija Mepha Lda., Lagoas Park,Edificio 5A,Piso 2, Porto Salvo, Portugalska		5363-I-254/10 do preklica M01AB05 3837000080254 073164
016165	Ofen 75 mg/20 mg raztopina za injiciranje diklofenak (diclofenacum) lidokain (lidocainum)	raztopina za injiciranje škata s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Medis d.o.o., Brnčičeva, Ljubljana, Slovenija Mepha Lda., Lagoas Park,Edificio 5A,Piso 2, Porto Salvo, Portugalska		5363-I-253/10 do preklica M01AB05 3837000080209 073148

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016166	<b>OLICARD 40 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> izosorbidmononitrat (isosorbidi mononitras)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Temmler Pharma GmbH & Co. KG, Temmlerstrasse 2, Marburg, Nemčija Solvay Pharmaceuticals GmbH, Hans-Böckler Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-1085/09 13.08.2009	5363-I-1478/09 23.6.2010 C01DA14 3837000076790 072370
016167	<b>OLICARD 60 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> izosorbidmononitrat (isosorbidi mononitras)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Temmler Pharma GmbH & Co. KG, Temmlerstrasse 2, Marburg, Nemčija Solvay Pharmaceuticals GmbH, Hans-Böckler Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-1086/09 13.08.2009	5363-I-1479/09 23.6.2010 C01DA14 3837000076806 072354
016168	<b>Olinapril 10 mg tablete</b> enalapril (enalaprilum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, , Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, , Ljubljana, Slovenija		5363-I-336/10 do preklica C09AA02 3837000027099 055913
016169	<b>Olinapril 10 mg tablete</b> enalapril (enalaprilum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, , Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, , Ljubljana, Slovenija		5363-I-335/10 do preklica C09AA02 3837000027082 055883
016170	<b>Olinapril 20 mg tablete</b> enalapril (enalaprilum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, , Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, , Ljubljana, Slovenija		5363-I-338/10 do preklica C09AA02 3837000027112 055964
016171	<b>Olinapril 20 mg tablete</b> enalapril (enalaprilum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, , Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, , Ljubljana, Slovenija		5363-I-337/10 do preklica C09AA02 3837000027105 055948
016172	<b>Olinapril 5 mg tablete</b> enalapril (enalaprilum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, , Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, , Ljubljana, Slovenija		5363-I-333/10 do preklica C09AA02 3837000027068 055859
016173	<b>Olinapril 5 mg tablete</b> enalapril (enalaprilum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, , Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, , Ljubljana, Slovenija		5363-I-334/10 do preklica C09AA02 3837000027075 055867
016174	<b>Olivin 10 mg tablete</b> enalapril (enalaprilum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet vpretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, , Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1960/09 do preklica C09AA02 3837000005769 059412

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016175	<b>Olivin 10 mg tablete</b> enalapril (enalaprilum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1961/09 do preklica C09AA02 3837000078060 059064
016176	<b>Olivin 20 mg tablete</b> enalapril (enalaprilum)	tableta škatala 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1963/09 do preklica C09AA02 3837000078077 059102
016177	<b>Olivin 20 mg tablete</b> enalapril (enalaprilum)	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1962/09 do preklica C09AA02 3837000005776 029904
016178	<b>Olivin 5 mg tablete</b> enalapril (enalaprilum)	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1958/09 do preklica C09AA02 3837000005752 059668
016179	<b>Olivin 5 mg tablete</b> enalapril (enalaprilum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1959/09 do preklica C09AA02 3837000077735 059005
016180	<b>Onilat 2 mg/ml raztopina za injiciranje</b> ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje škatala s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures, Romunija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-50/08 08.01.2008	5363-I-1901/09 8.1.2013 A04AA01 3837000110685 031607
016181	<b>Onilat 2 mg/ml raztopina za injiciranje</b> ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje škatala s 5 ampulami s 4 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures, Romunija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-51/08 08.01.2008	5363-I-1902/09 8.1.2013 A04AA01 3837000110692 031615
016182	<b>Oropram 10 mg filmsko obložene tablete</b> citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	MEDA Man, GmbH, Nemčija; Actavis Ltd., Zejtun, Malta; Dragenopharm Apotheke Püschl GmbH, Nemčija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1106/09 14.08.2009	5363-I-188/10 14.8.2014 N06AB04 3837000043020 077712

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.lodločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016183	<b>Oropram 20 mg filmsko obložene tablete</b> citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	MEDA Man. GmbH,Nemčija;Actavis Ltd.,Zejtun,Malta; Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH, Nemčija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1107/09 14.08.2009	5363-I-189/10 14.8.2014 N06AB04 3837000043037 077720
016184	<b>Oropram 30 mg filmsko obložene tablete</b> citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	MEDA Man. GmbH,Nemčija;Actavis Ltd.,Zejtun,Malta; Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH, Nemčija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1108/09 14.08.2009	5363-I-190/10 14.8.2014 N06AB04 3837000043044 077755
016185	<b>Oropram 40 mg filmsko obložene tablete</b> citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	MEDA Man. GmbH,Nemčija;Actavis Ltd.,Zejtun,Malta; Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH, Nemčija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1109/09 14.08.2009	5363-I-191/10 14.8.2014 N06AB04 3837000043051 077780
016186	<b>Oropram 60 mg filmsko obložene tablete</b> citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	MEDA Man. GmbH,Nemčija;Actavis Ltd.,Zejtun,Malta; Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH, Nemčija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1110/09 14.08.2009	5363-I-192/10 14.8.2014 N06AB04 3837000043068 077810
016187	<b>Ortanol 20 mg trde kapsule</b> omeprazol (omeprazolom)	kapsula, trda škatala s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-80/07 19.02.2007	5363-I-390/10 31.10.2010 A02BC01 3837000005868 001848
016188	<b>Ortanol 20 mg trde kapsule</b> omeprazol (omeprazolom)	kapsula, trda škatala s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-79/07 19.02.2007	5363-I-389/10 31.10.2010 A02BC01 38370000084108 006459
016189	<b>Ortanol 20 mg trde kapsule</b> omeprazol (omeprazolom)	kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-81/07 19.02.2007	5363-I-391/10 31.10.2010 A02BC01 38370000084115 006491
016190	<b>ORTHO-GYNЕСТ D 3,5 mg vaginalne globule</b> estriol (estriolum)	vaginalna globula škatala s 6 vaginalnimi globulami v dvojnem traku	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-82/06 01.02.2006	5363-I-469/10 1.2.2011 G03CA04 38370000080148 043850
016191	<b>Ospamox 1000 mg disperzibilne tablete</b> amoksicilin (amoxicillinum)	disperzibilna tableta škatala s 16 tabletami (2 x 8 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Sandoz GmbH, Biochemiestrassé 10, Kundl, Avstrija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-96/10 do preklica J01CA04 3837000112801 041858

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.lodločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016192	<b>Ospamox 500 mg disperzibilne tablete</b> amoksicilin (amoxicillinum)	disperzibilna tableta škatala s 16 tabletami (2 x 8 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, , Avstrija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-94/10 do preklica J01CA04 3837000112788 041866
016193	<b>Ospamox 750 mg disperzibilne tablete</b> amoksicilin (amoxicillinum)	disperzibilna tableta škatala s 16 tabletami (2 x 8 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, , Avstrija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-95/10 do preklica J01CA04 3837000112795 041874
016194	<b>Paklitaksel Mylan 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	Oncotec Pharma Produktion GmbH, Nemčija in Mylan SAS, Francija, Francija Mylan S.A.S, Alée des Parcs, Saint Priest, Francija	5363-I-2008/08 02.12.2008	5363-I-41/10 4.9.2012 L01CD01 3837000108682 027413
016195	<b>Paklitaksel Mylan 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	Oncotec Pharma Produktion GmbH, Nemčija in Mylan SAS, Francija, Francija Mylan S.A.S, Alée des Parcs, Saint Priest, Francija	5363-I-2007/08 02.12.2008	5363-I-40/10 4.9.2012 L01CD01 3837000108675 027405
016196	<b>Paklitaksel Mylan 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	Oncotec Pharma Produktion GmbH, Nemčija in Mylan SAS, Francija, Francija Mylan S.A.S, Alée des Parcs, Saint Priest, Francija	5363-I-2009/08 02.12.2008	5363-I-42/10 4.9.2012 L01CD01 3837000108699 027421
016197	<b>Palladone Unotard 12 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> hidromorfon (hydromorphonum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bard Pharmaceutical Ltd., Velika Britanija ali Mundipharma GmbH, Limburg/Lahn, Nemčija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1568/09 14.10.2014 N02AA03 3837000044881 085995
016198	<b>Palladone Unotard 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> hidromorfon (hydromorphonum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bard Pharmaceutical Ltd., Velika Britanija ali Mundipharma GmbH, Limburg/Lahn, Nemčija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1569/09 14.10.2014 N02AA03 3837000044898 086070
016199	<b>Palladone Unotard 24 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> hidromorfon (hydromorphonum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bard Pharmaceutical Ltd., Velika Britanija ali Mundipharma GmbH, Limburg/Lahn, Nemčija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1570/09 14.10.2014 N02AA03 3837000044904 086100
016200	<b>Palladone Unotard 32 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> hidromorfon (hydromorphonum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bard Pharmaceutical Ltd., Velika Britanija ali Mundipharma GmbH, Limburg/Lahn, Nemčija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1571/09 14.10.2014 N02AA03 3837000044911 086177

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016201	<b>Pamitor 30 mg koncentrat za raztopino za infundiranje</b> pamidronska kislina (acidum pamidronicum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 polietilensko ampulo z 2 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Torrex Chiesi Pharma GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija  Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2020/09 do preklica M05BA03 3837000092202 064068
016202	<b>Pamitor 30 mg koncentrat za raztopino za infundiranje</b> pamidronska kislina (acidum pamidronicum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 stekleno ampulo z 2 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Torrex Chiesi Pharma GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija  Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2019/09 do preklica M05BA03 3837000092196 064041
016203	<b>Pamitor 60 mg koncentrat za raztopino za infundiranje</b> pamidronska kislina (acidum pamidronicum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 polietilensko ampulo s 4 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Torrex Chiesi Pharma GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija  Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2022/09 do preklica M05BA03 3837000099317 037907
016204	<b>Pamitor 60 mg koncentrat za raztopino za infundiranje</b> pamidronska kislina (acidum pamidronicum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 stekleno ampulo s 4 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Torrex Chiesi Pharma GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija  Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2021/09 do preklica M05BA03 3837000099300 037893
016205	<b>Pamitor 90 mg koncentrat za raztopino za infundiranje</b> pamidronska kislina (acidum pamidronicum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 stekleno ampulo s 6 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Torrex Chiesi Pharma GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija  Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2023/09 do preklica M05BA03 3837000099324 037915
016206	<b>Pamitor 90 mg koncentrat za raztopino za infundiranje</b> pamidronska kislina (acidum pamidronicum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 polietilensko ampulo s 6 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Torrex Chiesi Pharma GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija  Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2024/09 do preklica M05BA03 3837000099331 037923
016207	<b>PANCEF 400 mg filmsko obložene tablete</b> cefiksimum (cefiximum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo pakiranje	Alkaloid d.o.o., Celovška 40 a, Ljubljana, Slovenija  Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1582/09 28.2.2010 J01DD08 3837000044973 086240
016208	<b>Panrazol 20 mg gastrorezišentne tablete</b> pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezišentna tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis ehf., Island.; Actavis Ltd., Žejtun ZTN 3000, Malta; Actavis Deutschland GmbH&Co.KG, Nemčija  Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-660/09 27.05.2009	5363-I-1631/09 27.5.2014 A02BC02 3837000041408 061964

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016209	<b>Panrazol 20 mg gastrorezistentne tablete</b> pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis ehf., Island.; Actavis Ltd., Zejtun ZTN 3000, Malta; Actavis Deutschland GmbH&Co.KG, Nemčija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-659/09 27.05.2009	5363-I-1630/09 27.5.2014 A02BC02 3837000041392 061956
016210	<b>Panrazol 40 mg gastrorezistentne tablete</b> pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis ehf., Island.; Actavis Ltd., Zejtun ZTN 3000, Malta; Actavis Deutschland GmbH&Co.KG, Nemčija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-662/09 27.05.2009	5363-I-1633/09 27.5.2014 A02BC02 3837000041422 061980
016211	<b>Panrazol 40 mg gastrorezistentne tablete</b> pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis ehf., Island.; Actavis Ltd., Zejtun ZTN 3000, Malta; Actavis Deutschland GmbH&Co.KG, Nemčija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-661/09 27.05.2009	5363-I-1632/09 27.5.2014 A02BC02 3837000041415 061972
016212	<b>Pantoprazol Mylan 20 mg gastrorezistentne tablete</b> pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatala s platenko s 14 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Dr. Esteve S.A., Barcelona, Španija; McDermott Lab. t/a GL, Irska; Pharma Pack Kft., Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-2092/09 21.12.2014 A02BC02 3837000047394 095036
016213	<b>Pantoprazol Mylan 20 mg gastrorezistentne tablete</b> pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatala s platenko z 28 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Dr. Esteve S.A., Barcelona, Španija; McDermott Lab. t/a GL, Irska; Pharma Pack Kft., Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-2093/09 21.12.2014 A02BC02 3837000047400 095060
016214	<b>Pantoprazol Mylan 40 mg gastrorezistentne tablete</b> pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatala s platenko z 28 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Dr. Esteve S.A., Barcelona, Španija; McDermott Lab. t/a GL, Irska; Pharma Pack Kft., Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-2095/09 21.12.2014 A02BC02 3837000047424 095150
016215	<b>Pantoprazol Mylan 40 mg gastrorezistentne tablete</b> pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatala s platenko s 14 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Dr. Esteve S.A., Barcelona, Španija; McDermott Lab. t/a GL, Irska; Pharma Pack Kft., Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-2094/09 21.12.2014 A02BC02 3837000047417 095109
016216	<b>Pantoprazol Tecnimede 20 mg gastrorezistentne tablete</b> pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Atlantic Pharma-Prodúoos Farmaceuticas S.A., Rua da Tapada Grande, Portugalska Tecnimede-Sociedade Técnico-Medicinal, S.A., Edifício Sagres, Prior Velho, Portugalska	5363-I-909/09 17.07.2009	5363-I-1994/09 17.7.2014 A02BC02 3837000042269 078255
016217	<b>Pantoprazol Tecnimede 20 mg gastrorezistentne tablete</b> pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Atlantic Pharma-Prodúoos Farmaceuticas S.A., Rua da Tapada Grande, Portugalska Tecnimede-Sociedade Técnico-Medicinal, S.A., Edifício Sagres, Prior Velho, Portugalska	5363-I-910/09 17.07.2009	5363-I-1995/09 17.7.2014 A02BC02 3837000042276 078280

<b>Zap. Štev.</b>	<b>Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime</b>	<b>Farmacevtska oblika Pakiranje</b>	<b>Način/režim izdajanja Vrsta odločbe</b>	<b>Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj</b>	<b>Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti</b>	<b>Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra</b>
016218	<b>Pantoprazol Tecnimede 40 mg gastrorezistentne tablete</b> pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Atlantic Pharma-Produções Farmaceuticas S.A., Rua da Tapada Grande, Portugalska Tecnimede-Sociedade Técnico-Medicinal, S.A., Edifício Sagres, Prior Velho, Portugalska	5363-I-911/09 17.07.2009	5363-I-1996/09 17.7.2014 A02BC02 3837000042283 078310
016219	<b>Pantoprazol Tecnimede 40 mg gastrorezistentne tablete</b> pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Atlantic Pharma-Produções Farmaceuticas S.A., Rua da Tapada Grande, Portugalska Tecnimede-Sociedade Técnico-Medicinal, S.A., Edifício Sagres, Prior Velho, Portugalska	5363-I-912/09 17.07.2009	5363-I-1997/09 17.7.2014 A02BC02 3837000042290 078441
016220	<b>Paraterax 8 mg/2,5 mg tablete</b> perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francija in Servier (Ireland) Industries Ltd., Wicklow, Irska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija		5363-I-298/10 16.2.2015 C09BA04 3837000049039 098795
016221	<b>Paroksetin Actavis 20 mg filmsko obložene tablete</b> paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2118/09 28.12.2014 N06AB05 3837000047684 095206
016222	<b>Paroksetin Actavis 30 mg filmsko obložene tablete</b> paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2119/09 28.12.2014 N06AB05 3837000047691 095257
016223	<b>Paroksetin Aurobindo 20 mg filmsko obložene tablete</b> paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, Ares,Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip, Velika Britanija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-269/10 4.2.2015 N06AB05 3837000048896 097870
016224	<b>Paroksetin Aurobindo 20 mg filmsko obložene tablete</b> paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, Ares,Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip, Velika Britanija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-270/10 4.2.2015 N06AB05 3837000048902 097888
016225	<b>Paroksetin Aurobindo 30 mg filmsko obložene tablete</b> paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, Ares,Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip, Velika Britanija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-271/10 4.2.2015 N06AB05 3837000048919 097896

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016226	<b>Paroksetin Aurobindo 30 mg filmsko obložene tablete</b> paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, Ares,Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip, Velika Britanija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-272/10 4.2.2015 N06AB05 3837000048926 097900
016227	<b>Paroksetin Teva 20 mg filmsko obložene tablete</b> paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd, VB;Pharmachemie B.V., Niz.;Teva Santé SA, Fr.;Teva Pharmaceutical Works Ltd., Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska		5363-I-1738/09 9.11.2014 N06AB05 3837000045437 089141
016228	<b>Paroksetin Teva 30 mg filmsko obložene tablete</b> paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd, VB;Pharmachemie B.V., Niz.;Teva Santé SA, Fr.;Teva Pharmaceutical Works Ltd., Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska		5363-I-1739/09 9.11.2014 N06AB05 3837000045444 089150
016229	<b>Percarnil 2 mg tablete</b> perindopril (perindoprilum)	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Tillomed Laboratories Ltd, Cambridgeshire, VB; Medicamenta a.s.,Češka;Actavis B.V., Nizozemska Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-98/09 13.01.2009	5363-I-1868/09 13.1.2014 C09AA04 3837000119466 053759
016230	<b>Percarnil 4 mg tablete</b> perindopril (perindoprilum)	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Tillomed Laboratories Ltd, Cambridgeshire, VB; Medicamenta a.s.,Češka;Actavis B.V., Nizozemska Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-99/09 13.01.2009	5363-I-1869/09 13.1.2014 C09AA04 3837000119473 053775
016231	<b>Percarnil 8 mg tablete</b> perindopril (perindoprilum)	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Tillomed Laboratories Ltd, Cambridgeshire, VB; Medicamenta a.s.,Češka;Actavis B.V., Nizozemska Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-100/09 13.01.2009	5363-I-1870/09 13.1.2014 C09AA04 3837000119480 053783
016232	<b>Perineva 2 mg tablete</b> perindopril (perindoprilum)	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Miklich Laboratorios, S.L., Cuevas bajas Edificio Picasso, Malaga, Španija		5363-I-504/10 23.3.2015 C09AA04 3837000049992 102580
016233	<b>Perineva 4 mg tablete</b> perindopril (perindoprilum)	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Miklich Laboratorios, S.L., Cuevas bajas Edificio Picasso, Malaga, Španija		5363-I-505/10 23.3.2015 C09AA04 3837000050028 102601
016234	<b>Perineva 8 mg tablete</b> perindopril (perindoprilum)	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Miklich Laboratorios, S.L., Cuevas bajas Edificio Picasso, Malaga, Španija		5363-I-506/10 23.3.2015 C09AA04 3837000050035 102555

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016235	<b>Phoxilium 1,2 mmol/l fosfata raztopina za hemodializo/hemofiltracijo</b> kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenfosfat dihidrat (dinatrii phosphas dihydricus)	raztopina za hemodializo/hemofiltracijo škata z 2 dvoprekatnima vrečama iz poliolefina s 5000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	GAMBRO DASCO S.p.A., Via Stelvio 94, Sondalo, , Italija  Gambro Lundia AB, Magistratsvägen 16, Lund, Švedska		5363-I-1559/09 30.10.2014 B05ZB 3837000044836 086380
016236	<b>Phoxilium 1,2 mmol/l fosfata raztopina za hemodializo/hemofiltracijo</b> kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum) natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenfosfat dihidrat (dinatrii phosphas dihydricus)	raztopina za hemodializo/hemofiltracijo škata z 2 dvoprekatnima vrečama iz polivinilklorida s 5000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	GAMBRO DASCO S.p.A., Via Stelvio 94, Sondalo, , Italija  Gambro Lundia AB, Magistratsvägen 16, Lund, Švedska		5363-I-1560/09 30.10.2014 B05ZB 3837000044843 086398
016237	<b>Picozone 2,5 mg filmsko obložene tablete</b> letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škata s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.  sprememba imetnika dovoljenja za promet	Haupt Pharma Münster GmbH, Münster, Nemčija in cell pharm GmbH, Hannover, Nemčija  STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, Bad Vilbel, Nemčija	5363-I-821/09 08.07.2009	5363-I-2047/09 11.11.2013 L02BG04 3837000117141 053180
016238	<b>Picozone 2,5 mg filmsko obložene tablete</b> letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.  sprememba imetnika dovoljenja za promet	Haupt Pharma Münster GmbH, Münster, Nemčija in cell pharm GmbH, Hannover, Nemčija  STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, Bad Vilbel, Nemčija	5363-I-820/09 08.07.2009	5363-I-2046/09 11.11.2013 L02BG04 3837000117134 053163
016239	<b>Picozone 2,5 mg filmsko obložene tablete</b> letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škata z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.  sprememba imetnika dovoljenja za promet	Haupt Pharma Münster GmbH, Münster, Nemčija in cell pharm GmbH, Hannover, Nemčija  STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, Bad Vilbel, Nemčija	5363-I-819/09 08.07.2009	5363-I-2045/09 11.11.2013 L02BG04 3837000117127 053155
016240	<b>Picturlop 75 mg filmsko obložene tablete</b> klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škata s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Pallini Attiki, Grčija in Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija  IWA Consulting ApS., Olby Center 7,1, Koge, Danska		5363-I-2038/09 15.12.2014 B01AC04 3837000047011 093297

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016241	<b>Picturlop 75 mg filmsko obložene tablete</b> klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Pallini Attiki, Grčija in Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija IWA Consulting ApS., Olby Center 7,1, Koge, Danska		5363-I-2039/09 15.12.2014 B01AC04 3837000047028 093220
016242	<b>Picturlop 75 mg filmsko obložene tablete</b> klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Pallini Attiki, Grčija in Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija IWA Consulting ApS., Olby Center 7,1, Koge, Danska		5363-I-2041/09 15.12.2014 B01AC04 3837000047042 093050
016243	<b>Picturlop 75 mg filmsko obložene tablete</b> klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Pallini Attiki, Grčija in Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija IWA Consulting ApS., Olby Center 7,1, Koge, Danska		5363-I-2042/09 15.12.2014 B01AC04 3837000047059 092991
016244	<b>Picturlop 75 mg filmsko obložene tablete</b> klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Pallini Attiki, Grčija in Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija IWA Consulting ApS., Olby Center 7,1, Koge, Danska		5363-I-2043/09 15.12.2014 B01AC04 3837000047066 092983
016245	<b>Picturlop 75 mg filmsko obložene tablete</b> klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Pallini Attiki, Grčija in Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija IWA Consulting ApS., Olby Center 7,1, Koge, Danska		5363-I-2040/09 15.12.2014 B01AC04 3837000047035 093190
016246	<b>Picturlop 75 mg filmsko obložene tablete</b> klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Pallini Attiki, Grčija in Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija IWA Consulting ApS., Olby Center 7,1, Koge, Danska		5363-I-2044/09 15.12.2014 B01AC04 3837000047073 092975
016247	<b>Piperacilin/tazobaktam Mylan 2 g/0,25 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje</b> piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 vialo (50 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Laboratorio Pharmaceutico C.T. S.r.l., Sanremo, Italija in Mylan S.A.S., Saint Priest, Francija Mylan S.A.S., Alée des Parcs, Saint Priest, Francija		5363-I-502/10 23.3.2015 J01CR05 3837000049978 102512
016248	<b>Piperacilin/tazobaktam Mylan 4 g/0,5 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje</b> piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 vialo (50 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Laboratorio Pharmaceutico C.T. S.r.l., Sanremo, Italija in Mylan S.A.S., Saint Priest, Francija Mylan S.A.S., Alée des Parcs, Saint Priest, Francija		5363-I-503/10 23.3.2015 J01CR05 3837000049985 102571
016249	<b>Piramil 1,25 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum)	tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	LekS A., Strykow, Pol.; LekS A., Var., Pol.; Salu GmbH, Barleben in Gerlingen, Nem.; Sand.GmbHKundl, Avstrija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-486/09 06.04.2009	5363-I-1927/09 do preklica C09AA05 3837000093094 016292

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016250	<b>Piramil 1,25 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum)	tableta škatala z 28 tabletami (7 x 4 tablete v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Var.,Pol.;Salu GmbH,Barleben in Gerlingen,Nem.;Sand.GmbHKundl, Avstrija  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-485/09 06.04.2009	5363-I-1926/09 do preklica C09AA05 3837000093087 016276
016251	<b>Piramil 10 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum)	tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Var.,Pol.;Salu GmbH,Barleben in Gerlingen,Nem.;Sand.GmbHKundl, Avstrija  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-495/09 06.04.2009	5363-I-1936/09 do preklica C09AA05 3837000093186 016489
016252	<b>Piramil 10 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Var.,Pol.;Salu GmbH,Barleben in Gerlingen,Nem.;Sand.GmbHKundl, Avstrija  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-494/09 06.04.2009	5363-I-1935/09 do preklica C09AA05 3837000093179 016470
016253	<b>Piramil 10 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum)	tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Var.,Pol.;Salu GmbH,Barleben in Gerlingen,Nem.;Sand.GmbHKundl, Avstrija  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-493/09 06.04.2009	5363-I-1934/09 do preklica C09AA05 3837000093162 016462
016254	<b>Piramil 2,5 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Var.,Pol.;Salu GmbH,Barleben in Gerlingen,Nem.;Sand.GmbHKundl, Avstrija  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-488/09 06.04.2009	5363-I-1929/09 do preklica C09AA05 3837000093117 016330
016255	<b>Piramil 2,5 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum)	tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Var.,Pol.;Salu GmbH,Barleben in Gerlingen,Nem.;Sand.GmbHKundl, Avstrija  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-489/09 06.04.2009	5363-I-1930/09 do preklica C09AA05 3837000093124 016349
016256	<b>Piramil 2,5 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum)	tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Var.,Pol.;Salu GmbH,Barleben in Gerlingen,Nem.;Sand.GmbHKundl, Avstrija  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-487/09 06.04.2009	5363-I-1928/09 do preklica C09AA05 3837000093100 016306
016257	<b>Piramil 5 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum)	tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Var.,Pol.;Salu GmbH,Barleben in Gerlingen,Nem.;Sand.GmbHKundl, Avstrija  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-492/09 06.04.2009	5363-I-1933/09 do preklica C09AA05 3837000093155 016454
016258	<b>Piramil 5 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum)	tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Var.,Pol.;Salu GmbH,Barleben in Gerlingen,Nem.;Sand.GmbHKundl, Avstrija  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-490/09 06.04.2009	5363-I-1931/09 do preklica C09AA05 3837000093131 016365

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016259	<b>Piramil 5 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LekS.A.,Strykow,Pol.;LekS.A.,Var.,Pol.;Salu GmbH,Barleben in Gerlingen,Nem.;Sand.GmbHKundl, Avstrija  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-491/09 06.04.2009	5363-I-1932/09 do preklica C09AA05 3837000093148 016373
016260	<b>Piramil H 2,5 mg/12,5 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Hexal A/S, Hvidovre in LEK S.A., Poljska  LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-200/09 11.02.2009	5363-I-291/10 do preklica C09BA05 3837000096200 036765
016261	<b>Piramil H 2,5 mg/12,5 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Hexal A/S, Hvidovre in LEK S.A., Poljska  LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-201/09 22.02.2009	5363-I-292/10 do preklica C09BA05 3837000103205 001104
016262	<b>Piramil H 5 mg/25 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Hexal A/S, Hvidovre in LEK S.A., Poljska  LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-202/09 11.02.2009	5363-I-293/10 do preklica C09BA05 3837000096217 036773
016263	<b>Piramil H 5 mg/25 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Hexal A/S, Hvidovre in LEK S.A., Poljska  LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-203/09 11.02.2009	5363-I-294/10 do preklica C09BA05 3837000103212 001155
016264	<b>Pontius 75 mg filmsko obložene tablete</b> klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska  LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1844/09 19.11.2014 B01AC04 3837000046144 091740
016265	<b>PORTALAK 667 mg/ml sirup</b> laktuloza (lactulosum)	sirup škatala s plastenko z 250 ml sirupa	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.  podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija  Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1509/09 do preklica A06AD11 3837000087932 022845
016266	<b>PORTALAK 667 mg/ml sirup</b> laktuloza, tekoča (lactulosum liquidum)	sirup škatala s plastenko z 250 ml sirupa	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.  sprememba/e v dovoljenju za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija  Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1509/09 12.10.2009	5363-I-1884/09 do preklica A06AD11 3837000087932 022845
016267	<b>PORTALAK 667 mg/ml sirup</b> laktuloza, tekoča (lactulosum liquidum)	sirup škatala s plastenko s 500 ml sirupa	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.  sprememba/e v dovoljenju za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija  Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1510/09 12.10.2009	5363-I-1885/09 do preklica A06AD11 3837000076837 068322

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016268	<b>PORTALAK 667 mg/ml sirup</b> laktuloza (lactulosum)	sirup škata s platenko s 500 ml sirupa	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1510/09 do preklica A06AD11 3837000076837 068322
016269	<b>Pramipeksol Synthron 0,088 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škata z 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1748/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045529 089257
016270	<b>Pramipeksol Synthron 0,088 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1746/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045499 089265
016271	<b>Pramipeksol Synthron 0,088 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škata z 98 tabletami (14 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1750/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045543 089320
016272	<b>Pramipeksol Synthron 0,088 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škata z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1749/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045536 089206
016273	<b>Pramipeksol Synthron 0,088 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škata z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1745/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045482 089460
016274	<b>Pramipeksol Synthron 0,088 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1747/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045505 089192
016275	<b>Pramipeksol Synthron 0,088 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škata z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1744/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045475 089290
016276	<b>Pramipeksol Synthron 0,088 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škata s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1751/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045550 089222

<b>Zap. Štev.</b>	<b>Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime</b>	<b>Farmacevtska oblika Pakiranje</b>	<b>Način/režim izdajanja Vrsta odločbe</b>	<b>Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj</b>	<b>Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti</b>	<b>Št.lodločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra</b>
016277	<b>Pramipeksol Synthron 0,18 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1752/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045567 089478
016278	<b>Pramipeksol Synthron 0,18 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1754/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045581 089494
016279	<b>Pramipeksol Synthron 0,18 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1756/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045604 089559
016280	<b>Pramipeksol Synthron 0,18 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1757/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045611 089613
016281	<b>Pramipeksol Synthron 0,18 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatala z 98 tabletami (14 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1758/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045628 089583
016282	<b>Pramipeksol Synthron 0,18 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1759/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045635 089524
016283	<b>Pramipeksol Synthron 0,18 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1755/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045598 089575
016284	<b>Pramipeksol Synthron 0,18 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1753/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045574 089605
016285	<b>Pramipeksol Synthron 0,35 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1762/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045666 089630

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016286	<b>Pramipeksol Synthron 0,35 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1767/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045710 089648
016287	<b>Pramipeksol Synthron 0,35 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1760/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045642 089672
016288	<b>Pramipeksol Synthron 0,35 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1765/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045697 089664
016289	<b>Pramipeksol Synthron 0,35 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1763/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045673 089770
016290	<b>Pramipeksol Synthron 0,35 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1761/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045659 089761
016291	<b>Pramipeksol Synthron 0,35 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatala z 98 tabletami (14 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1766/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045703 089699
016292	<b>Pramipeksol Synthron 0,35 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1764/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045680 089796
016293	<b>Pramipeksol Synthron 0,7 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1769/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045734 089958
016294	<b>Pramipeksol Synthron 0,7 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1773/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045772 089800

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016295	<b>Pramipeksol Synthron 0,7 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škata s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1775/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045796 089850
016296	<b>Pramipeksol Synthron 0,7 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škata z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1768/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045727 089982
016297	<b>Pramipeksol Synthron 0,7 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1770/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045741 090000
016298	<b>Pramipeksol Synthron 0,7 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škata z 98 tabletami (14 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1774/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045789 090131
016299	<b>Pramipeksol Synthron 0,7 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škata s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1772/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045765 090123
016300	<b>Pramipeksol Synthron 0,7 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1771/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045758 089940
016301	<b>Pramipeksol Synthron 1,1 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1779/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045833 090239
016302	<b>Pramipeksol Synthron 1,1 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škata z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1777/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045819 090280
016303	<b>Pramipeksol Synthron 1,1 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1778/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045826 090344

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016304	<b>Pramipeksol Synthon 1,1 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škafka s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1783/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045871 090212
016305	<b>Pramipeksol Synthon 1,1 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škafka z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1776/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045802 090310
016306	<b>Pramipeksol Synthon 1,1 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škafka z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1781/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045857 090140
016307	<b>Pramipeksol Synthon 1,1 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škafka s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1780/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045840 090425
016308	<b>Pramipeksol Synthon 1,1 mg tablete</b> pramipeksol (pramipexolum)	tableta škafka z 98 tabletami (14 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1782/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045864 090433
016309	<b>PRESTANCE 10 mg/10 mg tablete</b> perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škafka z 1 vsebnikom s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Les Lab. Servier Ind., Francija, Servier (Ireland) Industries Ltd, Irska in Anpharm SA, Poljska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1530/08 22.09.2008	5363-I-1687/09 22.9.2013 C09BB04 3837000115673 047813
016310	<b>PRESTANCE 10 mg/5 mg tablete</b> perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škafka z 1 vsebnikom s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Les Lab. Servier Ind., Francija, Servier (Ireland) Industries Ltd, Irska in Anpharm SA, Poljska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1529/08 22.09.2008	5363-I-1686/09 22.9.2013 C09BB04 3837000115666 047821
016311	<b>PRESTANCE 5 mg/10 mg tablete</b> perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škafka z 1 vsebnikom s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Les Lab. Servier Ind., Francija, Servier (Ireland) Industries Ltd, Irska in Anpharm SA, Poljska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1528/08 22.09.2008	5363-I-1685/09 22.9.2013 C09BB04 3837000115659 047830
016312	<b>PRESTANCE 5 mg/5 mg tablete</b> perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škafka z 1 vsebnikom s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Les Lab. Servier Ind., Francija, Servier (Ireland) Industries Ltd, Irska in Anpharm SA, Poljska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1527/08 22.09.2008	5363-I-1684/09 22.9.2013 C09BB04 3837000115642 047848

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016313	<b>Primolut Nor 5 mg tablete</b> noretesteron (norethisteronum)	tableta škatala z 20 tabletami (1 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Schering GmbH und Co.Produktions KG,Weimar, , Nemčija Bayer Schering Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija		5363-I-402/10 do preklica G03DC02 3837000113389 042382
016314	<b>Primovist 0,25 mmol/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injeksijski brizgi</b> (paramagnetna kontrastna sredstva) (media contrasta paramagnetica)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injeksijski brizgi škatala z 1 napolnjeno injeksijsko 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG, Berlin, , Nemčija Bayer Schering Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija		5363-I-1908/09 14.2.2014 V08CA10 3837000092929 076155
016315	<b>Prismasol 2 mmol/l raztopina za hemodializo/hemofiltracijo</b> kalcijev klorid (calcii chloridum) magnezijev klorid (magnesi chloridum) glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas) mlečna kislina (acidum lacticum)	raztopina za hemodializo/hemofiltracijo škatala z 2 dvoprekatnima vrečama iz polivinilklorida s 5000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	GAMBRO DASCO S.p.A., Via Stelvio 94, Sondalo, , Italija Gambro Lundia AB, Magistratsvägen 16, Lund, Švedska		5363-I-406/10 9.3.2015 B05ZB 3837000045451 090441
016316	<b>Prismasol 2 mmol/l kalija raztopina za hemodializo/hemofiltracijo</b> kalcijev klorid (calcii chloridum) magnezijev klorid (magnesi chloridum) glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas) mlečna kislina (acidum lacticum)	raztopina za hemodializo/hemofiltracijo škatala z 2 dvoprekatnima vrečama iz poliolefinu s 5000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	GAMBRO DASCO S.p.A., Via Stelvio 94, Sondalo, , Italija Gambro Lundia AB, Magistratsvägen 16, Lund, Švedska		5363-I-407/10 9.3.2015 B05ZB 3837000049497 101940
016317	<b>Prismasol 4 mmol/l kalija raztopina za hemodializo/hemofiltracijo</b> kalcijev klorid (calcii chloridum) magnezijev klorid (magnesi chloridum) glukoza brezvodna mlečna kislina (acidum lacticum) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas)	raztopina za hemodializo/hemofiltracijo škatala z 2 dvoprekatnima vrečama iz polivinilklorida s 5000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	GAMBRO DASCO S.p.A., Via Stelvio 94, Sondalo, , Italija Gambro Lundia AB, Magistratsvägen 16, Lund, Švedska		5363-I-408/10 9.3.2015 B05ZB 3837000045468 090450

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016318	<b>Primasol 4 mmol/l kalija raztopina za hemodializo/hemofiltracijo</b> kalcijev klorid (calcii chloridum) magnezijev klorid (magnesii chloridum) glukoza brezvodna mlečna kislina (acidum lacticum) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas)	raztopina za hemodializo/hemofiltracijo škata z 2 dvoprekatnima vrečama iz poliolefina s 5000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	GAMBRO DASCO S.p.A., Via Stelvio 94, Sondalo, , Italija  Gambro Lundia AB, Magistratsvägen 16, Lund, Švedska		5363-I-409/10 9.3.2015 B05ZB 3837000049503 101958
016319	<b>Propikomb 2 mg/0,625 mg tablete</b> perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija  LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1258/10 2.7.2015 C09BA04 3837000054590 107778
016320	<b>Prozac 20 mg trde kapsule</b> fluoksetin (fluoxetinum)	kapsula, trda škata z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Eli Lilly and Company, Besingstoke, VB in Pantheon France, Francija  Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-I-817/09 21.07.2009	5363-I-1895/09 25.2.2010 N06AB03 3837000081718 052884
016321	<b>Prozac 20 mg trde kapsule</b> fluoksetin (fluoxetinum)	kapsula, trda škata z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba izdelovalca/proizvajalca	Patheon France, Boulevard de Champaret, Bourgoin-Jallieu, Francija  Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1895/09 26.11.2009	5363-I-321/10 25.2.2010 N06AB03 3837000081718 052884
016322	<b>Pulmicort Turbuhaler 100 mikrogramov/vdih prašek za inhaliranje</b> budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škata s plastičnim inhalatorjem s praškom za 200 vdihov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Sodertalje, Švedska  AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija		5363-I-472/10 16.3.2011 R03BA02 3837000018998 007005
016323	<b>Pulmicort Turbuhaler 200 mikrogramov/vdih prašek za inhaliranje</b> budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škata s plastičnim inhalatorjem s praškom za 100 vdihov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Sodertalje, Švedska  AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija		5363-I-473/10 16.3.2011 R03BA02 3837000018967 007056
016324	<b>Pulmicort Turbuhaler 400 mikrogramov/vdih prašek za inhaliranje</b> budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škata s plastičnim inhalatorjem s praškom za 100 vdihov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Sodertalje, Švedska  AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija		5363-I-474/10 16.3.2011 R03BA02 3837000018974 007188
016325	<b>Ranital 150 mg filmsko obložene tablete</b> ranitidin (ranitidinum)	filmsko obložena tableta škata z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-451/10 do preklica A02BA02 3837000006018 071684

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016326	<b>Ranital 25 mg/ ml raztopina za injiciranje/infundiranje</b> ranitidin (ranitidinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-453/10  do preklica A02BA02 3837000005899 071757
016327	<b>Ranital 300 mg filmsko obložene tablete</b> ranitidin (ranitidinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-452/10  do preklica A02BA02 3837000005998 071692
016328	<b>Ranital S 150 mg filmsko obložene tablete</b> ranitidin (ranitidinum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.  podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-461/10  do preklica A02BA02 3837000095968 036951
016329	<b>Rasoltan 100 mg filmsko obložene tablete</b> losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	Actavis Group hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis hf., Kopavogur, Islandija  Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1489/09 7.10.2014 C09CA01 3837000044638 085090
016330	<b>Rasoltan 100 mg filmsko obložene tablete</b> losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija  Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1489/09 07.10.2009	5363-I-519/10 7.10.2014 C09CA01 3837000044638 085090
016331	<b>Rasoltan 12,5 mg filmsko obložene tablete</b> losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	Actavis Group hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis hf., Kopavogur, Islandija  Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1486/09 7.10.2014 C09CA01 3837000044607 085103
016332	<b>Rasoltan 12,5 mg filmsko obložene tablete</b> losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija  Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1486/09 07.10.2009	5363-I-516/10 7.10.2014 C09CA01 3837000044607 085103
016333	<b>Rasoltan 25 mg filmsko obložene tablete</b> losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	Actavis Group hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis hf., Kopavogur, Islandija  Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1487/09 7.10.2014 C09CA01 3837000044614 085111
016334	<b>Rasoltan 25 mg filmsko obložene tablete</b> losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija  Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1487/09 07.10.2009	5363-I-517/10 7.10.2014 C09CA01 3837000044614 085111

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016335	<b>Rasoltan 50 mg filmsko obložene tablete</b> losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	Actavis Group hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis hf., Kopavogur, Islandija  Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurevigi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1488/09 7.10.2014 C09CA01 3837000044621 085120
016336	<b>Rasoltan 50 mg filmsko obložene tablete</b> losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Actavis hf., Reykjavíkurevur 76-78, Hafnarfjörður, , Islandija  Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurevigi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1488/09 07.10.2009	5363-I-518/10 7.10.2014 C09CA01 3837000044621 085120
016337	<b>Rawel SR 1,5 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem</b> indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1853/09 do preklica C03BA11 3837000091038 062162
016338	<b>Rawel SR 1,5 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem</b> indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1855/09 do preklica C03BA11 3837000091052 062197
016339	<b>Rawel SR 1,5 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem</b> indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1854/09 do preklica C03BA11 3837000091045 062170
016340	<b>Reductil 10 mg trde kapsule</b> sibutramin (sibutraminum)	kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Abbott GmbH&Co.KG, Knollstrasse 50, 67061 Ludwigshafen, Nemčija  Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija		5363-I-905/10 26.2.2015 A08AA10 3837000083132 005347
016341	<b>Reductil 15 mg trde kapsule</b> sibutramin (sibutraminum)	kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Abbott GmbH&Co.KG, Knollstrasse 50, 67061 Ludwigshafen, Nemčija  Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija		5363-I-906/10 26.2.2015 A08AA10 3837000083149 005363
016342	<b>REGLAN 10 mg tablete</b> metoklopramid (metoclopramidum)	tableta škatala s 40 tabletami (4 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba izdelovalca	Alkaloid d.o.o., Celovška 40 a, Ljubljana, , Slovenija  Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-368/07 12.06.2007	5363-I-1985/09 19.12.2010 A03FA01 3837000013634 072575
016343	<b>REGLAN 10 mg/2 ml raztopina za injiciranje</b> metoklopramid (metoclopramidum)	raztopina za injiciranje škatala 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.  sprememba izdelovalca	Alkaloid d.o.o., Celovška 40 a, Ljubljana, , Slovenija  Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-369/07 12.06.2007	5363-I-1986/09 19.12.2010 A03FA01 3837000013641 072451

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016344	<b>REGLAN 5 mg/5 ml peroralna raztopina</b> metoklopramid (metoclopramidum)	peroralna raztopina škatala s stekleničko s 120 ml peroralne raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Alkaloid d.o.o., Celovška 40 a, Ljubljana, Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-370/07 12.06.2007	5363-I-1987/09 19.12.2010 A03FA01 3837000013658 072508
016345	<b>RELPAK 20 mg filmsko obložene tablete</b> eletriptan (eletriptanum)	filmsko obložena tableta škatala s 6 tabletami (3 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Illertissen, Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-400/08 06.03.2008	5363-I-1740/09 22.11.2012 N02CC06 3837000022940 024511
016346	<b>RELPAK 40 mg filmsko obložene tablete</b> eletriptan (eletriptanum)	filmsko obložena tableta škatala s 6 tabletami (3 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Illertissen, Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-401/08 06.03.2008	5363-I-1741/09 22.11.2012 N02CC06 3837000022971 024546
016347	<b>Remirta 15 mg orodisperzibilne tablete</b> mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis hf.,Hafnarfj.,Isl.;Actavis Ltd.,Zejtun ZTN 3000,Malta;Egis Phar.PLC Keresztúri in Bökényföldi, Madžarska Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-659/08 10.04.2008	5363-I-483/10 10.4.2013 N06AX11 3837000113303 035190
016348	<b>Remirta 30 mg orodisperzibilne tablete</b> mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis hf.,Hafnarfj.,Isl.;Actavis Ltd.,Zejtun ZTN 3000,Malta;Egis Phar.PLC Keresztúri in Bökényföldi, Madžarska Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-660/08 10.04.2008	5363-I-484/10 10.4.2013 N06AX11 3837000113327 035360
016349	<b>Remirta 45 mg orodisperzibilne tablete</b> mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis hf.,Hafnarfj.,Isl.;Actavis Ltd.,Zejtun ZTN 3000,Malta;Egis Phar.PLC Keresztúri in Bökényföldi, Madžarska Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-661/08 10.04.2008	5363-I-485/10 10.4.2013 N06AX11 3837000113334 035599
016350	<b>Renicin 150 mg filmsko obložene tablete</b> roksitromicin (roxithromycinum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-193/10 do preklica J01FA06 3837000006087 068187
016351	<b>Repaglinid Arrow 0,5 mg tablete</b> repaglinid (repaglinidum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Limited, Birzebbugia, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Ltd, Irska in Akmon d.o.o., Slovenija Arrow ApS, Hovedgaden 41, 2, 2970 Horsholm, Danska		5363-I-1699/09 4.11.2014 A10BX02 3837000045277 090468
016352	<b>Repaglinid Arrow 1 mg tablete</b> repaglinid (repaglinidum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Limited, Birzebbugia, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Ltd, Irska in Akmon d.o.o., Slovenija Arrow ApS, Hovedgaden 41, 2, 2970 Horsholm, Danska		5363-I-1700/09 4.11.2014 A10BX02 3837000045284 090484

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016353	<b>Repaglinid Arrow 2 mg tablete</b> repaglinid (repaglinidum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Limited, Birzebbugia, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Ltd, Irska in Akmon d.o.o., Slovenija Arrow ApS, Hovedgaden 41, 2, 2970 Horsholm, Danska		5363-I-1701/09 4.11.2014 A10BX02 3837000045291 090514
016354	<b>Revia 50 mg filmsko obložene tablete</b> naltrekson (naltrexonum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Bristol-Myers Squibb, Epemon, Francija in Bristol Myers Squibb S.R.L., Anagni (FR), Italija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-123/09 15.01.2009	5363-I-1785/09 9.7.2013 N07BB04 3837000074048 022314
016355	<b>Rhophylac 300 mikrogramov/2 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi</b> humani imunoglobulin anti-D (Rh) (immunoglobulinum humanum anti-D (Rh))	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatala 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 izdelovalca	CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg, Nemčija CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg, Nemčija	5363-I-892/08 14.05.2008	5363-I-93/10 11.3.2013 J06BB01 3837000110005 039748
016356	<b>Ringerjev laktat raztopina za infundiranje, BP Baxter</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za infundiranje škatala z 10 vrečkami s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Baxter S.A., Belgija; Baxter Healthcare Ltd, VB; Bieffe Medital Sabinanigo, Španija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-891/07 06.12.2007	5363-I-297/10 do preklica B05BB01 3837000098624 037567
016357	<b>Ringerjev laktat raztopina za infundiranje, BP Baxter</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za infundiranje škatala z 20 vrečkami s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Baxter S.A., Belgija; Baxter Healthcare Ltd, VB; Bieffe Medital Sabinanigo, Španija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-890/07 06.12.2007	5363-I-296/10 do preklica B05BB01 3837000098617 037540
016358	<b>Ringerjev laktat raztopina za infundiranje, BP Baxter</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za infundiranje škatala s 30 vrečkami z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Baxter S.A., Belgija; Baxter Healthcare Ltd, VB; Bieffe Medital Sabinanigo, Španija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-889/07 06.12.2007	5363-I-295/10 do preklica B05BB01 3837000098600 037516
016359	<b>Ringerjeva raztopina Krka raztopina za infundiranje</b> kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje plastenka iz polietilena s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. 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-290/10 20.12.2011 B05BB01 3837000049022 098809

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016360	<b>Risperidon Alkaloid 2 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Alkaloid d.o.o., Celovška 40 a, Ljubljana, Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-959/09 24.07.2009	5363-I-1484/09 24.7.2014 N05AX08 3837000042368 078484
016361	<b>Risperidon Alkaloid 3 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Alkaloid d.o.o., Celovška 40 a, Ljubljana, Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-960/09 24.07.2009	5363-I-1485/09 24.7.2014 N05AX08 3837000042375 078514
016362	<b>Risperidon Merck 1 mg/ml peroralna raztopina</b> risperidon (risperidonum)	peroralna raztopina škatala s stekleničko s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Chanelle Medical,Irska;McDermott Lab.Ltd,Irska; Generics (UK)Ltd.,VB;Merck Farma y Quimica S.A., Španija Merck d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija		5363-I-385/10 3.3.2015 N05AX08 3837000049480 101800
016363	<b>Risperidon Mylan 0,5 mg orodisperzibilne tablete</b> risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slo. in McDermott Laboratories Ltd, Dublin 13, Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1548/09 14.10.2014 N05AX08 3837000044751 086401
016364	<b>Risperidon Mylan 0,5 mg orodisperzibilne tablete</b> risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatala s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slo. in McDermott Laboratories Ltd, Dublin 13, Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1549/09 14.10.2014 N05AX08 3837000044768 086410
016365	<b>Risperidon Mylan 1 mg orodisperzibilne tablete</b> risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slo. in McDermott Laboratories Ltd, Dublin 13, Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1550/09 14.10.2014 N05AX08 3837000044775 086428
016366	<b>Risperidon Mylan 1 mg orodisperzibilne tablete</b> risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatala s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slo. in McDermott Laboratories Ltd, Dublin 13, Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1551/09 14.10.2014 N05AX08 3837000044782 086436
016367	<b>Risperidon Mylan 1 mg/ml peroralna raztopina</b> risperidon (risperidonum)	peroralna raztopina škatala s stekleničko s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Chanelle Medical,Irska;McDermott Lab.Ltd,Irska; Generics (UK)Ltd.,VB;Merck Farma y Quimica S.L., Španija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-385/10 03.03.2010	5363-I-405/10 3.3.2015 N05AX08 3837000049480 101800
016368	<b>Risperidon Mylan 2 mg orodisperzibilne tablete</b> risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slo. in McDermott Laboratories Ltd, Dublin 13, Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1552/09 14.10.2014 N05AX08 3837000044799 086444

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016369	<b>Risperidon Mylan 2 mg orodisperzibilne tablete</b> risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatala s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slo. in McDermott Laboratories Ltd, Dublin 13, Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1553/09 14.10.2014 N05AX08 3837000044805 086452
016370	<b>Risperidon Teva 2 mg orodisperzibilne tablete</b> risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd., VB; Pharma. B.V., Nizoz.; Teva Sante SAS, Franc.; 2x Teva Pharma., Madž. in Ivax Pharm., Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska		5363-I-1615/09 23.10.2014 N05AX08 3837000045079 086495
016371	<b>Risperidon Teva 2 mg orodisperzibilne tablete</b> risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd., VB; Pharma. B.V., Nizoz.; Teva Sante SAS, Franc.; 2x Teva Pharma., Madž. in Ivax Pharm., Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska		5363-I-1614/09 23.10.2014 N05AX08 3837000045062 086509
016372	<b>Risperidon Teva 3 mg orodisperzibilne tablete</b> risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd., VB; Pharma. B.V., Nizoz.; Teva Sante SAS, Franc.; 2x Teva Pharma., Madž. in Ivax Pharm., Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska		5363-I-1617/09 23.10.2014 N05AX08 3837000045093 086525
016373	<b>Risperidon Teva 3 mg orodisperzibilne tablete</b> risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd., VB; Pharma. B.V., Nizoz.; Teva Sante SAS, Franc.; 2x Teva Pharma., Madž. in Ivax Pharm., Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska		5363-I-1616/09 23.10.2014 N05AX08 3837000045086 086517
016374	<b>Risperidon Teva 4 mg orodisperzibilne tablete</b> risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd., VB; Pharma. B.V., Nizoz.; Teva Sante SAS, Franc.; 2x Teva Pharma., Madž. in Ivax Pharm., Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska		5363-I-1619/09 23.10.2014 N05AX08 3837000045116 086622
016375	<b>Risperidon Teva 4 mg orodisperzibilne tablete</b> risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd., VB; Pharma. B.V., Nizoz.; Teva Sante SAS, Franc.; 2x Teva Pharma., Madž. in Ivax Pharm., Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska		5363-I-1618/09 23.10.2014 N05AX08 3837000045109 086550
016376	<b>Risperidon Teva 6 mg orodisperzibilne tablete</b> risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd., VB; Pharma. B.V., Nizoz.; Teva Sante SAS, Franc.; 2x Teva Pharma., Madž. in Ivax Pharm., Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska		5363-I-1621/09 23.10.2014 N05AX08 3837000045130 086673
016377	<b>Risperidon Teva 6 mg orodisperzibilne tablete</b> risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd., VB; Pharma. B.V., Nizoz.; Teva Sante SAS, Franc.; 2x Teva Pharma., Madž. in Ivax Pharm., Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska		5363-I-1620/09 23.10.2014 N05AX08 3837000045123 086649

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016378	<b>Rispolux 1 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-1061/08 17.06.2008	5363-I-1800/09 4.4.2010 N05AX08 3837000095340 064912
016379	<b>Rispolux 1 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-1062/08 17.06.2008	5363-I-1801/09 4.4.2010 N05AX08 3837000095357 064920
016380	<b>Rispolux 1 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija		5363-I-357/10 do preklica N05AX08 3837000095326 064890
016381	<b>Rispolux 1 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija		5363-I-358/10 do preklica N05AX08 3837000095333 064904
016382	<b>Rispolux 1 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija		5363-I-359/10 do preklica N05AX08 3837000095340 064912
016383	<b>Rispolux 1 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija		5363-I-360/10 do preklica N05AX08 3837000095357 064920
016384	<b>Rispolux 1 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-1060/08 17.06.2008	5363-I-1799/09 4.4.2010 N05AX08 3837000095333 064904
016385	<b>Rispolux 1 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-1059/08 17.06.2008	5363-I-1798/09 4.4.2010 N05AX08 3837000095326 064890
016386	<b>Rispolux 2 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-1065/08 17.06.2008	5363-I-1804/09 4.4.2010 N05AX08 3837000095388 064963

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016387	<b>Rispolux 2 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-1064/08 17.06.2008	5363-I-1803/09 4.4.2010 N05AX08 3837000095371 064947
016388	<b>Rispolux 2 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-1066/08 17.06.2008	5363-I-1805/09 4.4.2010 N05AX08 3837000095395 064971
016389	<b>Rispolux 2 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija		5363-I-364/10 do preklica N05AX08 3837000095395 064971
016390	<b>Rispolux 2 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija		5363-I-361/10 do preklica N05AX08 3837000095364 064939
016391	<b>Rispolux 2 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija		5363-I-362/10 do preklica N05AX08 3837000095371 064947
016392	<b>Rispolux 2 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-1063/08 17.06.2008	5363-I-1802/09 4.4.2010 N05AX08 3837000095364 064939
016393	<b>Rispolux 2 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija		5363-I-363/10 do preklica N05AX08 3837000095388 064963
016394	<b>Rispolux 3 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-1069/08 17.06.2008	5363-I-1808/09 4.4.2010 N05AX08 3837000095425 066753
016395	<b>Rispolux 3 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija		5363-I-365/10 do preklica N05AX08 3837000095401 064998

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016396	<b>Rispolux 3 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija		5363-I-366/10 do preklica N05AX08 3837000095418 066672
016397	<b>Rispolux 3 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-1067/08 17.06.2008	5363-I-1806/09 4.4.2010 N05AX08 3837000095401 064998
016398	<b>Rispolux 3 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-1068/08 17.06.2008	5363-I-1807/09 4.4.2010 N05AX08 3837000095418 066672
016399	<b>Rispolux 3 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija		5363-I-367/10 do preklica N05AX08 3837000095418 066753
016400	<b>Rispolux 4 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-1070/08 17.06.2008	5363-I-1809/09 4.4.2010 N05AX08 3837000095432 066842
016401	<b>Rispolux 4 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-1071/08 17.06.2008	5363-I-1810/09 4.4.2010 N05AX08 3837000095449 066869
016402	<b>Rispolux 4 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija		5363-I-368/10 do preklica N05AX08 3837000095432 066842
016403	<b>Rispolux 4 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija		5363-I-369/10 do preklica N05AX08 3837000095449 066869
016404	<b>Rispolux 4 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija		5363-I-370/10 do preklica N05AX08 3837000095456 066877

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016405	<b>Rispolux 4 mg filmsko obložene tablete</b> risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-1072/08  17.06.2008	5363-I-1811/09  4.4.2010 N05AX08 3837000095456 066877
016406	<b>Rizatriptan Lek 10 mg orodisperzibilne tablete</b> rizatriptan (rizatriptanum)	orodisperzibilna tableta škatala s 6 tabletami (2 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana, Slo.; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nem. in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures, Romunija  LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2018/09  10.12.2014 N02CC04 3837000046946 093360
016407	<b>Rizatriptan Lek 5 mg orodisperzibilne tablete</b> rizatriptan (rizatriptanum)	orodisperzibilna tableta škatala s 6 tabletami (2 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana, Slo.; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nem. in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures, Romunija  LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2017/09  10.12.2014 N02CC04 3837000046939 093530
016408	<b>Rowatinex mehke gastorozistentne kapsule</b> pinen (pinenum) kamfen (camphenum) cineol (cineolum) fenhon (fenchonum) borneol (borneolum) anetol (anetholum)	gastrorezistentna kapsula, mehka škatala s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	ROWA Pharmaceuticals Ltd., Newtown, Bantry, Co.Cork, , Irska  Farmedica, d.o.o., Podjetje za prodajo farmacevtskih izdelkov, Leskoškova 12, Ljubljana, Slovenija		5363-I-59/10  do preklica G04BC 3837000026399 045535
016409	<b>Rytmonorm 150 mg filmsko obložene tablete</b> propafenon (propafenonum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Abbott GmbH&Co.KG, Knollstrasse 50, 67061 Ludwigshafen, Nemčija  Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija		5363-I-241/10  do preklica C01BC03 3837000000740 056065
016410	<b>Rytmonorm 300 mg filmsko obložene tablete</b> propafenon (propafenonum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Abbott GmbH&Co.KG, Knollstrasse 50, 67061 Ludwigshafen, Nemčija  Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija		5363-I-242/10  do preklica C01BC03 3837000000757 076007
016411	<b>Sclefic 50 mg filmsko obložene tablete</b> riluzol (riluzolum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.  novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, , Islandija  Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-224/10  22.1.2015 N07XX02 3837000048643 097918
016412	<b>Septolete plus z okusom medu in limete 5 mg/1 mg pastile</b> benzokain (benzocainum) cetilpiridinij (cetylpyridinium)	pastila škatala z 18 pastilami (2 x 9 pastil v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah.  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-1716/09  5.11.2014 R02AA06 3837000045307 090549
016413	<b>Seroquel 100 mg filmsko obložene tablete</b> kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija in Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija  AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija		5363-I-1543/09  do preklica N05AH04 3837000082166 003638

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016414	<b>Seroquel 200 mg filmsko obložene tablete</b> kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija in Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija		5363-I-1544/09 do preklica N05AH04 3837000082173 003646
016415	<b>Seroquel 25 mg filmsko obložene tablete</b> kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija in Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija		5363-I-1542/09 do preklica N05AH04 3837000082159 003611
016416	<b>Seroquel 300 mg filmsko obložene tablete</b> kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija in Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija		5363-I-1545/09 do preklica N05AH04 3837000093483 016780
016417	<b>Seroquel SR 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija		5363-I-223/10 11.3.2013 N05AH04 3837000148770 097934
016418	<b>Seroquel SR 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija		5363-I-222/10 11.3.2013 N05AH04 3837000148787 097926
016419	<b>Setinin 100 mg filmsko obložene tablete</b> kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-230/10 25.1.2015 N05AH04 3837000048667 097942
016420	<b>Setinin 150 mg filmsko obložene tablete</b> kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-231/10 25.1.2015 N05AH04 3837000048674 097950
016421	<b>Setinin 200 mg filmsko obložene tablete</b> kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-232/10 25.1.2015 N05AH04 3837000048681 097969
016422	<b>Setinin 25 mg filmsko obložene tablete</b> kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-229/10 25.1.2015 N05AH04 3837000048650 097977

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016423	<b>Setinin 300 mg filmsko obložene tablete</b> kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta  Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-233/10 25.1.2015 N05AH04 3837000048698 097985
016424	<b>Sibutramin Lek 10 mg trde kapsule</b> sibutramin (sibutraminum)	kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek, d.d., Ljubljana; Lek S.A., Poljska; Lek d.d., Lendava; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija  LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-975/08 02.06.2008	5363-I-1792/09 2.6.2013 A08AA10 3837000114003 042994
016425	<b>Sibutramin Lek 15 mg trde kapsule</b> sibutramin (sibutraminum)	kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek, d.d., Ljubljana; Lek S.A., Poljska; Lek d.d., Lendava; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija  LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-976/08 02.06.2008	5363-I-1793/09 2.6.2013 A08AA10 3837000114010 042986
016426	<b>Sildenafil Lek 100 mg tablete</b> sildenafil (sildenafilum)	tableta škatala s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Slo.; LEK S.A., Strykow, Po.;Salutas Ph. GmbH, Barleben in Gerlingen; S.C.Sandoz S.R.L., Romunija  LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1848/09 19.11.2014 G04BE03 3837000046182 091782
016427	<b>Sildenafil Lek 25 mg tablete</b> sildenafil (sildenafilum)	tableta škatala s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Slo.; LEK S.A., Strykow, Po.;Salutas Ph. GmbH, Barleben in Gerlingen; S.C.Sandoz S.R.L., Romunija  LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1846/09 19.11.2014 G04BE03 3837000046168 091790
016428	<b>Sildenafil Lek 50 mg tablete</b> sildenafil (sildenafilum)	tableta škatala s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Slo.; LEK S.A., Strykow, Po.;Salutas Ph. GmbH, Barleben in Gerlingen; S.C.Sandoz S.R.L., Romunija  LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1847/09 19.11.2014 G04BE03 3837000046175 091804
016429	<b>Sindaxel 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> paklitaxel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Actavis Nordic A/S, Gentofte, Danska in S.C.Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta, Romunija  Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-669/09 01.06.2009	5363-I-1520/09 1.6.2014 L01CD01 3837000041453 061719
016430	<b>Sindaxel 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> paklitaxel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Actavis Nordic A/S, Gentofte, Danska in S.C.Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta, Romunija  Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-670/09 01.06.2009	5363-I-1521/09 1.6.2014 L01CD01 3837000041460 061760
016431	<b>Sindaxel 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> paklitaxel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 25 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Actavis Nordic A/S, Gentofte, Danska in S.C.Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta, Romunija  Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-671/09 01.06.2009	5363-I-1522/09 1.6.2014 L01CD01 3837000041477 061816

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016432	<b>Sindaxel 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> paklitaxel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škata z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Actavis Nordic A/S, Gentofte, Danska in S.C Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta, Romunija  Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-672/09 01.06.2009	5363-I-1523/09 1.6.2014 L01CD01 3837000041484 061930
016433	<b>SINGULAIR 4 mg zrnca</b> montelukast (montelukastum)	zrnca škata z 28 vrečkami s 500 mg zrnca	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem, Nizozemska  Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1689/09 do preklica R03DC03 3837000026122 033502
016434	<b>SINGULAIR 4 mg žvečljive tablete</b> montelukast (montelukastum)	žvečljiva tableta škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet ali 2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem, Nizozemska  Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1688/09 do preklica R03DC03 3837000026115 033510
016435	<b>SINVACOR 10 mg filmsko obložene tablete</b> simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem, Nizozemska  Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1970/09 do preklica C10AA01 3837000029574 023825
016436	<b>SINVACOR 20 mg filmsko obložene tablete</b> simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škata z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem, Nizozemska  Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1971/09 do preklica C10AA01 3837000089202 012890
016437	<b>SINVACOR 20 mg filmsko obložene tablete</b> simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škata z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem, Nizozemska  Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1972/09 do preklica C10AA01 3837000089219 012866
016438	<b>SINVACOR FORTE 40 mg filmsko obložene tablete</b> simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škata z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem, Nizozemska  Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1973/09 do preklica C10AA01 3837000078930 034002
016439	<b>SINVACOR FORTE 40 mg filmsko obložene tablete</b> simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škata z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem, Nizozemska  Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1974/09 do preklica C10AA01 3837000089226 012831
016440	<b>Sirdalud 2 mg tablete</b> tizanidin (tizanidinum)	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija  Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-550/10 do preklica M03BX02 3837000072433 078026

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016441	<b>Sirdalud 4 mg tablete</b> tizanidin (tizanidinum)	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-551/10 do preklica M03BX02 3837000072440 078107
016442	<b>SKOPRYL 10 mg tablete</b> lizinopril (lizinoprilum)	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Alkaloid d.o.o., Celovška 40 a, Ljubljana, , Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1794/09 16.5.2011 C09AA03 3837000145885 091820
016443	<b>SKOPRYL 10 mg tablete</b> lizinopril (lizinoprilum)	tableta škata z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Alkaloid d.o.o., Celovška 40 a, Ljubljana, , Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1795/09 16.5.2011 C09AA03 3837000145892 091839
016444	<b>SKOPRYL 20 mg tablete</b> lizinopril (lizinoprilum)	tableta škata z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Alkaloid d.o.o., Celovška 40 a, Ljubljana, , Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1797/09 16.5.2011 C09AA03 3837000145915 091855
016445	<b>SKOPRYL 20 mg tablete</b> lizinopril (lizinoprilum)	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Alkaloid d.o.o., Celovška 40 a, Ljubljana, , Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1796/09 16.5.2011 C09AA03 3837000145908 091847
016446	<b>SmofKabiven Peripheral emulzija za infundiranje</b> (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokislina,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škata s 4 tri-prekatnimi vrečkami (Biofine) s 1206 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi AB, Uppsala, , Švedska Fresenius Kabi AB , Uppsala, Švedska		5363-I-1696/09 4.11.2014 B05BA10 3837000045246 090565
016447	<b>SmofKabiven Peripheral emulzija za infundiranje</b> (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokislina,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škata s 4 tri-prekatnimi vrečkami (Biofine) s 1448 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi AB, Uppsala, , Švedska Fresenius Kabi AB , Uppsala, Švedska		5363-I-1697/09 4.11.2014 B05BA10 3837000045253 090573
016448	<b>SmofKabiven Peripheral emulzija za infundiranje</b> (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokislina,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škata s 4 tri-prekatnimi vrečkami (Biofine) s 1904 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi AB, Uppsala, , Švedska Fresenius Kabi AB , Uppsala, Švedska		5363-I-1698/09 4.11.2014 B05BA10 3837000045260 090590

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016449	<b>SMOFlipid 200 mg/ml emulzija za infundiranje</b> sojino olje, rafinirano (Soiae oleum raffinatum) trigliceridi, srednjeveržni, nasičeni (Tryglicerida saturata media) olivno olje, rafinirano (Olivae oleum raffinatum) ribje olje, bogato z omega-3-kislinami (Piscis oleum omega-3 acidis abundans)	emulzija za infundiranje škata z 10 Excel vrečkami z 250 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Fresenius Kabi AB, Rapskatan 7, Uppsala, Švedska  Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1948/08 21.11.2008	5363-I-424/10 do preklica B05BA02 3837000102116 099848
016450	<b>SMOFlipid 200 mg/ml emulzija za infundiranje</b> sojino olje, rafinirano (Soiae oleum raffinatum) trigliceridi, srednjeveržni, nasičeni (Tryglicerida saturata media) olivno olje, rafinirano (Olivae oleum raffinatum) ribje olje, bogato z omega-3-kislinami (Piscis oleum omega-3 acidis abundans)	emulzija za infundiranje škata z 12 Excel vrečkami s 500 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Fresenius Kabi AB, Rapskatan 7, Uppsala, Švedska  Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1949/08 21.11.2008	5363-I-425/10 do preklica B05BA02 3837000102123 099851
016451	<b>SMOFlipid 200 mg/ml emulzija za infundiranje</b> sojino olje, rafinirano (Soiae oleum raffinatum) trigliceridi, srednjeveržni, nasičeni (Tryglicerida saturata media) olivno olje, rafinirano (Olivae oleum raffinatum) ribje olje, bogato z omega-3-kislinami (Piscis oleum omega-3 acidis abundans)	emulzija za infundiranje steklenica s 500 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija/ Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska  Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1946/08 21.11.2008	5363-I-422/10 do preklica B05BA02 3837000096088 036668
016452	<b>SMOFlipid 200 mg/ml emulzija za infundiranje</b> sojino olje, rafinirano (Soiae oleum raffinatum) trigliceridi, srednjeveržni, nasičeni (Tryglicerida saturata media) olivno olje, rafinirano (Olivae oleum raffinatum) ribje olje, bogato z omega-3-kislinami (Piscis oleum omega-3 acidis abundans)	emulzija za infundiranje steklenica s 100 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija  Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1944/08 21.11.2008	5363-I-420/10 do preklica B05BA02 3837000096064 036633

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016453	<b>SMOFIpid 200 mg/ml emulzija za infundiranje</b> sojino olje, rafinirano (Soiae oleum raffinatum) trigliceridi, srednjeveržni, nasičeni (Tryglicerida saturata media) olivno olje, rafinirano (Olivae oleum raffinatum) ribje olje, bogato z omega-3-kislinami (Piscis oleum omega-3 acidis abundans)	emulzija za infundiranje steklenica z 250 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija  Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1945/08 21.11.2008	5363-I-421/10 do preklica B05BA02 3837000096071 036641
016454	<b>SMOFIpid 200 mg/ml emulzija za infundiranje</b> sojino olje, rafinirano (Soiae oleum raffinatum) trigliceridi, srednjeveržni, nasičeni (Tryglicerida saturata media) olivno olje, rafinirano (Olivae oleum raffinatum) ribje olje, bogato z omega-3-kislinami (Piscis oleum omega-3 acidis abundans)	emulzija za infundiranje škatala z 10 Excel vrečkami s 100 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Fresenius Kabi AB, Rapsgatan 7, Uppsala, Švedska  Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1947/08 21.11.2008	5363-I-423/10 do preklica B05BA02 3837000102109 099834
016455	<b>SOLU-CORTEF 100 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje</b> hidrokortizon (hydrocortisonum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 dvodelno vialo s praškom (Act-O-Vial) in 2 ml vehiklom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijksweg 12, Puurs, Belgija  Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-81/10 do preklica H02AB09 3837000079319 078093
016456	<b>SOLU-CORTEF 500 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje</b> hidrokortizon (hydrocortisonum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 dvodelno vialo s praškom (Act-O-vial) in 4 ml vehiklom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijksweg 12, Puurs, Belgija  Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-82/10 do preklica H02AB09 3837000079326 078123
016457	<b>Solu-Medrol 1000 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje</b> metilprednizolon (methylprednisolonum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 vialo s praškom in 1 vialo z vehiklom za raztopino za injiciranje ali infundiranje	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijksweg 12, Puurs, Belgija  Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-1957/09 do preklica H02AB04 3837000079050 080454
016458	<b>Solu-Medrol 125 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje</b> metilprednizolon (methylprednisolonum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 dvodelno vialo (Act-O-vial) s praškom in 2 ml vehikla za raztopino za injiciranje ali infundiranje	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijksweg 12, Puurs, Belgija  Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-1955/09 do preklica H02AB04 3837000079036 078158

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016459	<b>Solu-Medrol 40 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje</b> metilprednizolon (methylprednisolonum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 dvodelno vialo (Act-O-vial) s praškom in 1 ml vehikla za raztopino za injiciranje ali infundiranje	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijksweg 12, Puurs, Belgija  Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-1954/09 do preklica H02AB04 3837000079029 078182
016460	<b>Solu-Medrol 500 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje</b> metilprednizolon (methylprednisolonum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo s praškom in 1 vialo z vehiklom za raztopino za injiciranje ali infundiranje	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijksweg 12, Puurs, Belgija  Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-1956/09 do preklica H02AB04 3837000079043 080446
016461	<b>Somatuline Autogel 120 mg raztopina za injiciranje</b> lanreotid (lanreotidum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo in injekcijsko iglo s ščitnikom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.  sprememba imetnika dovoljenja za promet	IPSEN PHARMA BIOTECH, Chemin Départemental n 402, Signes, Francija  IPSEN PHARMA, 65 Quai Georges Gorse, Boulogne Billancourt, Francija	5363-I-719/08 16.06.2008	5363-I-1873/09 do preklica H01CB03 3837000023466 024872
016462	<b>Somatuline Autogel 60 mg raztopina za injiciranje</b> lanreotid (lanreotidum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo in injekcijsko iglo s ščitnikom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.  sprememba imetnika dovoljenja za promet	IPSEN PHARMA BIOTECH, Chemin Départemental n 402, Signes, Francija  IPSEN PHARMA, 65 Quai Georges Gorse, Boulogne Billancourt, Francija	5363-I-717/08 16.06.2008	5363-I-1871/09 do preklica H01CB03 3837000023442 024899
016463	<b>Somatuline Autogel 90 mg raztopina za injiciranje</b> lanreotid (lanreotidum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo in injekcijsko iglo s ščitnikom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.  sprememba imetnika dovoljenja za promet	IPSEN PHARMA BIOTECH, Chemin Départemental n 402, Signes, Francija  IPSEN PHARMA, 65 Quai Georges Gorse, Boulogne Billancourt, Francija	5363-I-718/08 16.06.2008	5363-I-1872/09 do preklica H01CB03 3837000023459 024880
016464	<b>SPORANOX 100 mg trde kapsule</b> itraconazol (itraconazolom)	kapsula, trda škatla s 15 kapsulami (3 x 5 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen-Cilag S.p.A., Via C.Janssen, I-04010, Borgo San Michele, Italija  Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-434/10 do preklica J02AC02 3837000079913 043672
016465	<b>SPORANOX 100 mg trde kapsule</b> itraconazol (itraconazolom)	kapsula, trda škatla s 4 kapsulami (1 x 4 kapsule v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen-Cilag S.p.A., Via C.Janssen, I-04010, Borgo San Michele, Italija  Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-433/10 do preklica J02AC02 3837000079920 019356
016466	<b>SPORANOX 100 mg trde kapsule</b> itraconazol (itraconazolom)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (7 x 4 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen-Cilag S.p.A., Via C.Janssen, I-04010, Borgo San Michele, Italija  Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-435/10 do preklica J02AC02 3837000086447 080047

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016467	<b>STAMICIS 1 mg komplet za pripravo radiofarmaka</b> [tetrakis(2-metoksiizobutilizonitril) bakrov (I) tetrafluoroborat] (-)	komplet za pripravo radiofarmaka škatala s 5 večodmernimi vialami z 1 mg praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	CIS bio international, B.P. 32, GIF-SUR-YVETTE CEDEX, Francija CIS bio international, B.P. 32, 91192 GIF-SUR-YVETTE CEDEX, Francija		5363-I-1952/09 2.12.2014 V09GA01 3837000046526 093670
016468	<b>Strefen 8,75 mg pastile</b> flurbiprofen (flurbiprofenum)	pastila škatala z 8 pastilami (1 x 8 pastil v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd,VB; Crookes Healthcare Limited, Velika Britanija Reckitt Benckiser Healthcare International, Ltd. 103-105 Bath Road, Slough, Berkshire, Velika Britanija		5363-I-1166/10 9.6.2015 M01AE09 3837000054446 107859
016469	<b>Sulfasalazin Krka 500 mg filmsko obložene tablete</b> sulfasalazin (salazosulfapiridin) (sulfasalazinum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-2074/09 do preklica A07EC01 3837000082654 004502
016470	<b>Symbicort Turbuhaler 160 mikrogramov/4,5 mikrograma na odmerek prašek za inhaliranje</b> formoterol (formoterolum) budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatala z 1 inhalatorjem s praškom za inhaliranje za 120 odmerkov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	AstraZeneca AB, Södertälje, Švedska in Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-1375/09 17.09.2009	5363-I-416/10 11.4.2012 R03AK07 3837000026726 055786
016471	<b>Symbicort Turbuhaler 320 mikrogramov/9 mikrogramov na odmerek prašek za inhaliranje</b> formoterol (formoterolum) budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatala z 1 inhalatorjem s praškom za inhaliranje za 60 odmerkov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Södertälje, Švedska in Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija		5363-I-417/10 do preklica R03AK07 3837000090352 083038
016472	<b>Symbicort Turbuhaler 80 mikrogramov/4,5 mikrograma na odmerek prašek za inhaliranje</b> formoterol (formoterolum) budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatala z 1 inhalatorjem s praškom za inhaliranje za 120 odmerkov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	AstraZeneca AB, Södertälje, Švedska in Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-1374/09 17.09.2009	5363-I-415/10 11.4.2012 R03AK07 3837000026719 055794
016473	<b>Tamsulozin Lek 0,4 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatala z 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Salutas,Berleben,Nem.; SalutasGerlingen,Nem.; Lek S.A.,Warszawa,Pol.; Synthon BV,Nijmegen,Niz., Nizozemska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-723/07 17.10.2007	5363-I-83/10 13.2.2011 G04CA02 3837000103298 001376
016474	<b>Tamsulozin Lek 0,4 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Salutas,Berleben,Nem.; SalutasGerlingen,Nem.; Lek S.A.,Warszawa,Pol.; Synthon BV,Nijmegen,Niz., Nizozemska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-724/07 17.10.2007	5363-I-84/10 13.2.2011 G04CA02 3837000100419 039403
016475	<b>Tardyferon 80 mg obložene tablete</b> železov(II) sulfat (ferrosi(II) sulfas)	obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pierre Fabre Médicament Production, Rue du Lycée , Gien, Francija PIERRE FABRE MÉDICAMENT, 45, Place Abel Gance, Boulogne, Francija		5363-I-346/10 26.2.2015 B03AA07 3837000049466 098817

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016476	<b>TAZOCIN 4,5 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje</b> piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škata z 1 vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imena izdelovalca	Wyeth Lederle S.p.A, Catania, , Italija Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Storchengasse 1, Dunaj, Avstrija	5363-I-540/06 18.07.2006	5363-I-1540/09 2.6.2010 J01CR05 3837000084467 009075
016477	<b>TAZOCIN 4,5 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje</b> piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škata z 12 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imena izdelovalca	Wyeth Lederle S.p.A, Catania, , Italija Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Storchengasse 1, Dunaj, Avstrija	5363-I-541/06 18.07.2006	5363-I-1541/09 2.6.2010 J01CR05 3837000095227 032190
016478	<b>Td-pur suspenzija za injiciranje</b> tetanusni toksoid (tetani anatoxinum) davični toksoid (diphtheriae anatoxinum)	suspenzija za injiciranje škata z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,5 ml suspenzije in 10 injekcijskimi 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. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH, Marburg, Nemčija Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH, Emil-von-Behring Strasse 76, D-35041 Marburg, Nemčija	5363-I-908/09 15.07.2009	5363-I-107/10 do preklica J07AM51 3837000025217 040134
016479	<b>Td-pur suspenzija za injiciranje</b> tetanusni toksoid (tetani anatoxinum) davični toksoid (diphtheriae anatoxinum)	suspenzija za injiciranje škata z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije in 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 imena imetnika dovoljenja za promet	Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH, Marburg, Nemčija Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH, Emil-von-Behring Strasse 76, D-35041 Marburg, Nemčija	5363-I-907/09 15.07.2009	5363-I-106/10 do preklica J07AM51 3837000025200 040118
016480	<b>TEARS NATURALE II 1 mg/3 mg v 1 ml kapljice za oko, raztopina</b> dekstran (dextranum) hipromeloza (hypromellose)	kapljice za oko, raztopina škata s kapalnim vsebnikom s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	S.A. ALCON-COUVREUR N.V., Puurs, Belgija in ALCON CUSI S.A., El Masnou, Barcelona, Španija S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijsksweg 14, Puurs, Belgija		5363-I-263/10 do preklica S01XA20 3837000078466 087041
016481	<b>Telfast 30 mg filmsko obložene tablete za otroke</b> feksofenadin (fexofenadinum)	filmsko obložena tableta škata s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	sanofi-aventis S.p.A., Scoppito, , Italija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija		5363-I-221/10 do preklica R06AX26 3837000093056 088951
016482	<b>Tenzimet 10 mg/5 mg tablete</b> pindolol (pindololum) klopamid (clopamidum)	tableta škata s 20 tabletami (2 x 10 v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto v sodelovanju z Novartis Pharma Ltd., Švica KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2125/09 do preklica C07CA03 3837000007213 082813
016483	<b>Tenzopril 30 mg filmsko obložene tablete</b> zofenopril (zofenoprilum)	filmsko obložena tableta škata s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., Campo di Pile, L'Aquila (AQ), Italija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-577/10 do preklica C09AA15 3837000028423 065102

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016484	<b>Tenzopril 30 mg filmsko obložene tablete</b> zofenopril (zofenoprilum)	filmsko obložena tableta škatala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., Campo di Pile, L'Aquila (AQ), Italija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-578/10 do preklica C09AA15 3837000028430 065137
016485	<b>Tenzopril 30 mg filmsko obložene tablete</b> zofenopril (zofenoprilum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., Campo di Pile, L'Aquila (AQ), Italija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-579/10 do preklica C09AA15 3837000028447 065196
016486	<b>Tenzopril 7,5 mg filmsko obložene tablete</b> zofenopril (zofenoprilum)	filmsko obložena tableta škatala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., Campo di Pile, L'Aquila (AQ), Italija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-575/10 do preklica C09AA15 3837000028409 065013
016487	<b>Tenzopril 7,5 mg filmsko obložene tablete</b> zofenopril (zofenoprilum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., Campo di Pile, L'Aquila (AQ), Italija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-576/10 do preklica C09AA15 3837000028416 065072
016488	<b>Tenzopril 7,5 mg filmsko obložene tablete</b> zofenopril (zofenoprilum)	filmsko obložena tableta škatala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., Campo di Pile, L'Aquila (AQ), Italija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-574/10 do preklica C09AA15 3837000028393 065005
016489	<b>Teotard 200 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> teofilin (theophyllinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatala s 40 kapsulami (4 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1578/09 do preklica R03DA04 3837000007244 083127
016490	<b>Teotard 350 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> teofilin (theophyllinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatala s 40 kapsulami (4 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1579/09 do preklica R03DA04 3837000007251 083143
016491	<b>Teraxans 10 mg/2,5 mg filmsko obložene tablete</b> perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta škatala s polipropilensko platenko s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francija in Servier (Ireland) Industries Ltd., Wicklow, Irska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišču 33, Ljubljana, Slovenija		5363-I-301/10 16.2.2015 C09BA04 3837000049060 098825
016492	<b>Terbinafin Mylan 250 mg tablete</b> terbinafin (terbinafinum)	tableta škatala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Generics (UK) Ltd., VB; McDermott Lab., Irska; Merck S.L., Poligono Merck, Španija, Španija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1425/08 05.09.2008	5363-I-1945/09 18.8.2010 D01BA02 3837000096552 034754

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016493	<b>Terbinafin Romikim Farma 250 mg tablete</b> terbinafin (terbinafinum)	tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares, Španija ROMIKIM FARMA, S.L., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1245/10 1.7.2015 D01BA02 3837000054552 107875
016494	<b>Terc-butilaminijev perindoprilat/indapamid Servier 8 mg/2,5 mg tablete</b> perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francija in Servier (Ireland) Industries Ltd., Wicklow, Irska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija		5363-I-299/10 16.2.2015 C09BA04 3837000049046 098833
016495	<b>Tetanol pur 40 i.e. suspenzija za injiciranje</b> tetanusni toksoid (tetani anatoxinum)	suspenzija za injiciranje škatla z 1 napolnjeno brizgo z 0,5 ml suspenzije brez priložene injekcijske igle	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 imetnika dovoljenja za promet	Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH, Marburg, Nemčija Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH, Emil-von-Behring Strasse 76, D-35041 Marburg, Nemčija	5363-I-710/08 16.06.2008	5363-I-108/10 do preklica J07AM01 3837000073003 002097
016496	<b>Thymoglobuline 25 mg prašek za raztopino za infundiranje</b> antitimocitni imunoglobulin (immunoglobulinum antithymocyticum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo (10 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Genzyme Polyclonals S.A.S., Marcy l'Etoile, Francija Genzyme Europe B.V., Gooimeer 10, Naarden, Nizozemska		5363-I-202/10 20.1.2015 L04AA04 3837000048599 097993
016497	<b>Tifol 0,4 mg filmsko obložene tablete</b> folna kislina (acidum folicum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. 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-1604/09 do preklica B03BB01 3837000082777 003433
016498	<b>Tifol 0,4 mg filmsko obložene tablete</b> folna kislina (acidum folicum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. 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-1603/09 do preklica B03BB01 3837000082760 003417
016499	<b>Tonocardin 2 mg tablete</b> doksazosin (doxazosinum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Pliva Krakow S.A., Krakow, Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-393/10 do preklica C02CA04 3837000014150 060283
016500	<b>Tonocardin 2 mg tablete</b> doksazosin (doxazosinum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Pliva Krakow S.A., Krakow, Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-395/10 do preklica C02CA04 3837000103809 002950
016501	<b>Tonocardin 2 mg tablete</b> doksazosin (doxazosinum)	tableta škatla z 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Pliva Krakow S.A., Krakow, Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-394/10 do preklica C02CA04 3837000103793 003280

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016502	<b>Tonocardin 4 mg tablete</b> doksazosin (doxazosinum)	tableta škafka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Pliva Krakow S.A., Krakow, Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-396/10 do preklica C02CA04 3837000012934 060313
016503	<b>Tonocardin 4 mg tablete</b> doksazosin (doxazosinum)	tableta škafka z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Pliva Krakow S.A., Krakow, Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-398/10 do preklica C02CA04 3837000103823 003140
016504	<b>Tonocardin 4 mg tablete</b> doksazosin (doxazosinum)	tableta škafka z 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Pliva Krakow S.A., Krakow, Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-397/10 do preklica C02CA04 3837000103816 003000
016505	<b>Topiramaf Arrow 15 mg trde kapsule</b> topiramaf (topiramatum)	kapsula, trda škafka z vsebnikom s 60 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Ltd., Malta; Akmon, Grosuplje, Slo.; Medicopharma S.A., Poljska; Selamine Ltd., Dublin, Irska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1572/09 16.10.2014 N03AX11 3837000044928 086690
016506	<b>Topiramaf Arrow 25 mg trde kapsule</b> topiramaf (topiramatum)	kapsula, trda škafka z vsebnikom s 60 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Ltd., Malta; Akmon, Grosuplje, Slo.; Medicopharma S.A., Poljska; Selamine Ltd., Dublin, Irska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1573/09 16.10.2014 N03AX11 3837000044935 086703
016507	<b>Topiramaf Arrow 50 mg trde kapsule</b> topiramaf (topiramatum)	kapsula, trda škafka z vsebnikom s 60 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Limited, Birzebbugia, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Ltd, Irska in Akmon d.o.o., Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-76/10 do preklica N03AX11 3837000043259 084638
016508	<b>Torvalipin 10 mg filmsko obložene tablete</b> atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škafka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-571/08 28.03.2008	5363-I-427/10 28.3.2013 C10AA05 3837000113020 042404
016509	<b>Torvalipin 20 mg filmsko obložene tablete</b> atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škafka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-572/08 28.03.2008	5363-I-428/10 28.3.2013 C10AA05 3837000113037 042412
016510	<b>Torvalipin 40 mg filmsko obložene tablete</b> atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škafka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-573/08 28.03.2008	5363-I-429/10 28.3.2013 C10AA05 3837000113044 042439

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016511	<b>Trandolapril Arrow 0,5 mg trde kapsule</b> trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škata z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba/le na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	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-1428/08 08.09.2008	5363-I-98/10 8.9.2013 C09AA10 3837000115338 046540
016512	<b>Trandolapril Galex 0,5 mg trde kapsule</b> trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škata z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Pharmathen S.A., Pallini Attikis, Grčija; Galex d.d., Murska Sobota; Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija  Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1054/09 06.08.2009	5363-I-211/10 6.8.2014 C09AA10 3837000042955 078816
016513	<b>Trandolapril Galex 1 mg trde kapsule</b> trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škata z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Pharmathen S.A., Pallini Attikis, Grčija; Galex d.d., Murska Sobota; Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija  Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1055/09 06.08.2009	5363-I-212/10 6.8.2014 C09AA10 3837000042962 078832
016514	<b>Trandolapril Galex 2 mg trde kapsule</b> trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škata z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Pharmathen S.A., Pallini Attikis, Grčija; Galex d.d., Murska Sobota; Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija  Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1056/09 06.08.2009	5363-I-213/10 6.8.2014 C09AA10 3837000042979 078840
016515	<b>Trandolapril Galex 4 mg trde kapsule</b> trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škata z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Pharmathen S.A., Pallini Attikis, Grčija; Galex d.d., Murska Sobota; Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija  Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1057/09 06.08.2009	5363-I-214/10 6.8.2014 C09AA10 3837000042986 078859
016516	<b>Trandolapril Mylan 0,5 mg trde kapsule</b> trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škata z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irska  Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-295/09 04.03.2009	5363-I-1663/09 4.3.2014 C09AA10 3837000120585 057568
016517	<b>Trandolapril Mylan 0,5 mg trde kapsule</b> trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škata z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	McDermott Lab. t/a Gerard Lab., Dublin, Irska in Pharmathen S.A., Industrial Park Sapes, Rodopi, Grčija  Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1663/09 28.10.2009	5363-I-609/10 4.3.2014 C09AA10 3837000120585 057568
016518	<b>Trandolapril Mylan 1 mg trde kapsule</b> trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škata s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irska  Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-296/09 04.03.2009	5363-I-1664/09 4.3.2014 C09AA10 3837000120592 057622
016519	<b>Trandolapril Mylan 1 mg trde kapsule</b> trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škata s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	McDermott Lab. t/a Gerard Lab., Dublin, Irska in Pharmathen S.A., Industrial Park Sapes, Rodopi, Grčija  Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1664/09 28.10.2009	5363-I-610/10 4.3.2014 C09AA10 3837000120592 057622

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016520	<b>Trandolapril Mylan 1 mg trde kapsule</b> trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škafila z 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-297/09 04.03.2009	5363-I-1665/09 4.3.2014 C09AA10 3837000120608 057665
016521	<b>Trandolapril Mylan 1 mg trde kapsule</b> trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škafila z 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	McDermott Lab. t/a Gerard Lab., Dublin, Irsko in Pharmathen S.A., Industrial Park Sapce, Rodopi, Grčija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1665/09 28.10.2009	5363-I-611/10 4.3.2014 C09AA10 3837000120608 057665
016522	<b>Trandolapril Mylan 2 mg trde kapsule</b> trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škafila z 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	McDermott Lab. t/a Gerard Lab., Dublin, Irsko in Pharmathen S.A., Industrial Park Sapce, Rodopi, Grčija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1667/09 28.10.2009	5363-I-613/10 4.3.2014 C09AA10 3837000120622 057681
016523	<b>Trandolapril Mylan 2 mg trde kapsule</b> trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škafila s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-298/09 04.03.2009	5363-I-1666/09 4.3.2014 C09AA10 3837000120615 057690
016524	<b>Trandolapril Mylan 2 mg trde kapsule</b> trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škafila z 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-299/09 04.03.2009	5363-I-1667/09 4.3.2014 C09AA10 3837000120622 057681
016525	<b>Trandolapril Mylan 2 mg trde kapsule</b> trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škafila s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	McDermott Lab. t/a Gerard Lab., Dublin, Irsko in Pharmathen S.A., Industrial Park Sapce, Rodopi, Grčija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1666/09 28.10.2009	5363-I-612/10 4.3.2014 C09AA10 3837000120615 057690
016526	<b>Trasolette 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škafila s 84 tabletami (6 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Galex d.d., Tišinska ulica 29 g, Murska Sobota, Slovenija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1669/08 25.09.2008	5363-I-1726/09 25.9.2013 L02BG03 3837000116304 048011
016527	<b>Trasolette 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škafila z 20 tabletami (2 x 10 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Galex d.d., Tišinska ulica 29 g, Murska Sobota, Slovenija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1666/08 25.09.2008	5363-I-1723/09 25.9.2013 L02BG03 3837000116274 047970

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016528	<b>Trasolette 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala 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.  sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Galex d.d., Tišinska ulica 29 g, Murska Sobota, , Slovenija  PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1667/08  25.09.2008	5363-I-1724/09 25.9.2013 L02BG03 3837000116281 047988
016529	<b>Trasolette 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala s 14 tabletami (1 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.  sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Galex d.d., Tišinska ulica 29 g, Murska Sobota, , Slovenija  PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1665/08  25.09.2008	5363-I-1722/09 25.9.2013 L02BG03 3837000116267 047961
016530	<b>Trasolette 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 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.  sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Galex d.d., Tišinska ulica 29 g, Murska Sobota, , Slovenija  PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1670/08  25.09.2008	5363-I-1727/09 25.9.2013 L02BG03 3837000116311 048020
016531	<b>Trasolette 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 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.  sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Galex d.d., Tišinska ulica 29 g, Murska Sobota, , Slovenija  PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1671/08  25.09.2008	5363-I-1728/09 25.9.2013 L02BG03 3837000116328 048038
016532	<b>Trasolette 1 mg filmsko obložene tablete</b> anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 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.  sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Galex d.d., Tišinska ulica 29 g, Murska Sobota, , Slovenija  PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1668/08  25.09.2008	5363-I-1725/09 25.9.2013 L02BG03 3837000116298 047996
016533	<b>Uitop 10 mg trde gastrorezistentne kapsule</b> omeprazol (omeprazolom)	gastrorezistentna kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1653/09 do preklica A02BC01 3837000087505 019216
016534	<b>Uitop 10 mg trde gastrorezistentne kapsule</b> omeprazol (omeprazolom)	gastrorezistentna kapsula, trda škatala z 28 kapsulami v plastičnem vsebniku	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1652/09 do preklica A02BC01 3837000026771 040762

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016535	<b>Ultop 20 mg trde gastrorezistentne kapsule</b> omeprazol (omeprazolom)	gastrorezistentna kapsula, trda škata z 28 kapsulami v plastičnem vsebniku	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1655/09 do preklica A02BC01 3837000026764 040797
016536	<b>Ultop 20 mg trde gastrorezistentne kapsule</b> omeprazol (omeprazolom)	gastrorezistentna kapsula, trda škata s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1656/09 do preklica A02BC01 3837000001044 080039
016537	<b>Ultop 20 mg trde gastrorezistentne kapsule</b> omeprazol (omeprazolom)	gastrorezistentna kapsula, trda škata z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1657/09 do preklica A02BC01 3837000026740 040800
016538	<b>Ultop 20 mg trde gastrorezistentne kapsule</b> omeprazol (omeprazolom)	gastrorezistentna kapsula, trda škata s 14 kapsulami v plastičnem vsebniku	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1654/09 do preklica A02BC01 3837000026757 040770
016539	<b>Ultop 40 mg prašek za raztopino za injiciranje in infundiranje</b> omeprazol (omeprazolom)	prašek za raztopino za injiciranje in infundiranje škata z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. 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-1662/09 do preklica A02BC01 3837000096774 032468
016540	<b>Ultop 40 mg trde gastrorezistentne kapsule</b> omeprazol (omeprazolom)	gastrorezistentna kapsula, trda škata s 14 kapsulami v plastičnem vsebniku	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1658/09 do preklica A02BC01 3837000026795 040819
016541	<b>Ultop 40 mg trde gastrorezistentne kapsule</b> omeprazol (omeprazolom)	gastrorezistentna kapsula, trda škata s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1660/09 do preklica A02BC01 3837000026733 040835
016542	<b>Ultop 40 mg trde gastrorezistentne kapsule</b> omeprazol (omeprazolom)	gastrorezistentna kapsula, trda škata z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1661/09 do preklica A02BC01 3837000026788 040843
016543	<b>Ultop 40 mg trde gastrorezistentne kapsule</b> omeprazol (omeprazolom)	gastrorezistentna kapsula, trda škata z 28 kapsulami v plastičnem vsebniku	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1659/09 do preklica A02BC01 3837000026801 040827

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016544	<b>Ursosan 250 mg trde kapsule</b> ursodeoksiholna kislina (acidum ursodeoxycholicum)	kapsula, trda škatala s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	PRO.MED.CS., Praha a.s., Telčska 1, Praga, , Češka Republika PRO.MED.CS Praha a.s., Telčska 1, Telčska 1, Praga, Češka Republika		5363-I-616/10 do preklica A05AA02 3837000094350 015059
016545	<b>Ursosan 250 mg trde kapsule</b> ursodeoksiholna kislina (acidum ursodeoxycholicum)	kapsula, trda škatala s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	PRO.MED.CS., Praha a.s., Telčska 1, Praga, , Češka Republika PRO.MED.CS Praha a.s., Telčska 1, Telčska 1, Praga, Češka Republika		5363-I-615/10 do preklica A05AA02 3837000081459 094064
016546	<b>Valaciklovir Mylan 500 mg filmsko obložene tablete</b> valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatala z 42 tabletami (3 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Merck S.L., Poligono Merck, Barcelona, Španija in Pharma-Pack Kft, Hungary, Budaörs, Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-153/09 26.01.2009	5363-I-582/10 26.1.2014 J05AB11 3837000119701 055280
016547	<b>Valaciklovir Mylan 500 mg filmsko obložene tablete</b> valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Merck S.L., Poligono Merck, Barcelona, Španija in Pharma-Pack Kft, Hungary, Budaörs, Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-152/09 26.01.2009	5363-I-581/10 26.1.2014 J05AB11 3837000119695 055140
016548	<b>Valdacir 1000 mg filmsko obložene tablete</b> valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, , Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2117/09 28.12.2014 J05AB11 3837000047677 095281
016549	<b>Valdacir 250 mg filmsko obložene tablete</b> valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatala z 42 tabletami (6 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, , Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2115/09 28.12.2014 J05AB11 3837000047653 095290
016550	<b>Valdacir 500 mg filmsko obložene tablete</b> valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, , Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2116/09 28.12.2014 J05AB11 3837000047660 095320
016551	<b>Valsacombi 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1921/09 30.11.2014 C09DA03 3837000046434 093823
016552	<b>Valsacombi 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1920/09 30.11.2014 C09DA03 3837000046427 093840

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016553	<b>Valsacombi 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1922/09 30.11.2014 C09DA03 3837000046441 093700
016554	<b>Valsacombi 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1923/09 30.11.2014 C09DA03 3837000046458 093980
016555	<b>Valsacombi 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1925/09 30.11.2014 C09DA03 3837000046472 093963
016556	<b>Valsacombi 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1924/09 30.11.2014 C09DA03 3837000046465 093971
016557	<b>Valsacombi 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1918/09 30.11.2014 C09DA03 3837000046403 094021
016558	<b>Valsacombi 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1917/09 30.11.2014 C09DA03 3837000046397 094030
016559	<b>Valsacombi 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-1919/09 30.11.2014 C09DA03 3837000046410 093998
016560	<b>Valsaden 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika 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-425/08 10.03.2008	5363-I-540/10 10.3.2013 C09DA03 3837000112368 040410
016561	<b>Valsaden 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika 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-426/08 10.03.2008	5363-I-541/10 10.3.2013 C09DA03 3837000112375 040550

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016562	<b>Valsaden 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika 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-424/08 10.03.2008	5363-I-539/10 10.3.2013 C09DA03 3837000112351 040380
016563	<b>Valsaden 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika 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-427/08 10.03.2008	5363-I-542/10 10.3.2013 C09DA03 3837000112382 040690
016564	<b>Valsaden 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika 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-430/08 10.03.2008	5363-I-545/10 10.3.2013 C09DA03 3837000112412 040908
016565	<b>Valsaden 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika 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-431/08 10.03.2008	5363-I-546/10 10.3.2013 C09DA03 3837000112429 040916
016566	<b>Valsaden 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika 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-428/08 10.03.2008	5363-I-543/10 10.3.2013 C09DA03 3837000112399 040720
016567	<b>Valsaden 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika 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-429/08 10.03.2008	5363-I-544/10 10.3.2013 C09DA03 3837000112405 040860
016568	<b>Valsaden 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika 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-422/08 10.03.2008	5363-I-537/10 10.3.2013 C09DA03 3837000112337 041050
016569	<b>Valsaden 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika 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-420/08 10.03.2008	5363-I-535/10 10.3.2013 C09DA03 3837000112313 040940
016570	<b>Valsaden 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika 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-423/08 10.03.2008	5363-I-538/10 10.3.2013 C09DA03 3837000112344 041190

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016571	<b>Valsaden 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika 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-421/08 10.03.2008	5363-I-536/10 10.3.2013 C09DA03 3837000112320 040959
016572	<b>Vaposirup sirup</b> guaifenezin (guaifenesinum)	sirup škatala s stekleničko s 120 ml sirupa z za otroke varno zaporko iz polipropilena in merilnim lončkom	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba stične ovojnine	Procter&Gamble Manufacturing GmbH, Schwalbach am Taunus, Nemčija MIKONA, Internacionalno podjetje s farmacevtskimi in medicinskimi izdelki d.o.o., Predilniška 14, Tržič, Slovenija	5363-I-129/05 09.03.2005	5363-I-2126/09 9.3.2010 R05CA03 3837000094527 014915
016573	<b>Vasilip 10 mg filmsko obložene tablete</b> simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-521/10 do preklica C10AA01 3837000087482 090069
016574	<b>Vasilip 10 mg filmsko obložene tablete</b> simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-522/10 do preklica C10AA01 3837000029628 013420
016575	<b>Vasilip 10 mg filmsko obložene tablete</b> simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-520/10 do preklica C10AA01 3837000078695 093580
016576	<b>Vasilip 20 mg filmsko obložene tablete</b> simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-524/10 do preklica C10AA01 3837000087499 090077
016577	<b>Vasilip 20 mg filmsko obložene tablete</b> simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-523/10 do preklica C10AA01 3837000078701 093599
016578	<b>Vasilip 20 mg filmsko obložene tablete</b> simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-525/10 do preklica C10AA01 3837000029635 013439
016579	<b>Vasilip 80 mg filmsko obložene tablete</b> simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-527/10 do preklica C10AA01 3837000103571 002780

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016580	<b>Vasilip 80 mg filmsko obložene tablete</b> simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-526/10 do preklica C10AA01 3837000103564 002640
016581	<b>VENITAN forte 10 mg/100 i.e. v 1 g gela</b> heparin (heparinum) escin (aescinum)	gel škatala s tubo s 50 g gela	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, , Ljubljana, Slovenija		5363-I-97/10 do preklica C05BA53 3837000082180 004413
016582	<b>Venlafaksin Mylan 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	McDermott Lab. Ltd, Ir.;Pharma Pack Kft, Mad.; Pharmathen Int. S.A., Grčija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1595/09 21.10.2009	5363-I-1940/09 2.6.2014 N06AX16 3837000041521 062260
016583	<b>Venlafaksin Mylan 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	McDermott Lab. Ltd, Ir.; Merck Farma y Quimica, Šp.;Pharma Pack Kft, Mad.;Pharmathen Int. S.A., Grčija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-686/09 02.06.2009	5363-I-1594/09 2.6.2014 N06AX16 3837000041507 062120
016584	<b>Venlafaksin Mylan 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	McDermott Lab. Ltd, Ir.; Merck Farma y Quimica, Šp.;Pharma Pack Kft, Mad.;Pharmathen Int. S.A., Grčija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-687/09 02.06.2009	5363-I-1595/09 2.6.2014 N06AX16 3837000041521 062260
016585	<b>Venlafaksin Mylan 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	McDermott Lab. Ltd, Ir.;Pharma Pack Kft, Mad.; Pharmathen Int. S.A., Grčija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1594/09 21.10.2009	5363-I-1939/09 2.6.2014 N06AX16 3837000041507 062120
016586	<b>Venlafaksin Mylan 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	McDermott Lab. Ltd, Ir.; Merck Farma y Quimica, Šp.;Pharma Pack Kft, Mad.;Pharmathen Int. S.A., Grčija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-685/09 02.06.2009	5363-I-1593/09 2.6.2014 N06AX16 3837000041514 062324
016587	<b>Venlafaksin Mylan 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	McDermott Lab. Ltd, Ir.;Pharma Pack Kft, Mad.; Pharmathen Int. S.A., Grčija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1592/09 21.10.2009	5363-I-1937/09 2.6.2014 N06AX16 3837000041491 062383
016588	<b>Venlafaksin Mylan 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	McDermott Lab. Ltd, Ir.; Merck Farma y Quimica, Šp.;Pharma Pack Kft, Mad.;Pharmathen Int. S.A., Grčija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-684/09 02.06.2009	5363-I-1592/09 2.6.2014 N06AX16 3837000041491 062383

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016589	<b>Venlafaksin Mylan 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	McDermott Lab. Ltd., Ir.;Pharma Pack Kft, Mad.; Pharmathen Int. S.A., Grčija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1593/09 21.10.2009	5363-I-1938/09 2.6.2014 N06AX16 3837000041514 062324
016590	<b>Venter 1 g tablete</b> sukralfat (aluminijev saharozni sulfat) (sucralfatum)	tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-2084/09 do preklica A02BX02 3837000007411 091219
016591	<b>Venter 1 g zrnca</b> sukralfat (aluminijev saharozni sulfat) (sucralfatum)	zrnca škatla s 50 vrečkami	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-2085/09 do preklica A02BX02 3837000007404 091243
016592	<b>Ventilastin Novolizer 100 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje</b> salbutamol (salbutamololum)	prašek za inhaliranje škatla z 1 vložkom z 200 odmerki in 1 inhalatorjem (Novolizer)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	MEDA Manufacturing GmbH, Cologne, Nemčija MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija		5363-I-1942/09 1.12.2014 R03AC02 3837000046489 094102
016593	<b>Ventilastin Novolizer 100 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje</b> salbutamol (salbutamololum)	prašek za inhaliranje škatla z 2 vložkoma z 200 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	MEDA Manufacturing GmbH, Cologne, Nemčija MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija		5363-I-1944/09 1.12.2014 R03AC02 3837000046502 094056
016594	<b>Ventilastin Novolizer 100 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje</b> salbutamol (salbutamololum)	prašek za inhaliranje škatla z 1 vložkom z 200 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	MEDA Manufacturing GmbH, Cologne, Nemčija MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija		5363-I-1943/09 1.12.2014 R03AC02 3837000046496 094099
016595	<b>VIANI 25 mikrogramov/125 mikrogramov/vpih inhalacijska raztopna pod tlakom</b> salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonum)	inhalacijska suspenzija pod tlakom škatla s kovinskim vsebnikom (z odmernim ventilom) s suspenzijo za 120 vpihov in ustnikom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska in Glaxo W. Production, La Madeleine, Evreux, Francija GSK d.o.o., Knezov štradol 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-376/10 do preklica R03AK06 3837000090239 083062
016596	<b>VIANI 25 mikrogramov/250 mikrogramov/vpih inhalacijska suspenzija pod tlakom</b> salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonum)	inhalacijska suspenzija pod tlakom škatla s kovinskim vsebnikom (z odmernim ventilom) s suspenzijo za 120 vpihov in ustnikom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska in Glaxo W. Production, La Madeleine, Evreux, Francija GSK d.o.o., Knezov štradol 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-377/10 do preklica R03AK06 3837000090246 083135
016597	<b>VIANI 25 mikrogramov/50 mikrogramov/vpih inhalacijska suspenzija pod tlakom</b> salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonum)	inhalacijska suspenzija pod tlakom škatla s kovinskim vsebnikom (z odmernim ventilom) s suspenzijo za 120 vpihov in ustnikom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska in Glaxo W. Production, La Madeleine, Evreux, Francija GSK d.o.o., Knezov štradol 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-375/10 do preklica R03AK06 3837000090222 083186

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016598	<b>VIANI DISKUS 50 mikrogramov/100 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje, odmerjeni</b> salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonum)	prašek za inhaliranje, odmerjen škatala s plastično napravo s praškom za inhaliranje (za 60 odmerkov)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Glaxo W. Operations, Hertfordshire, VB ali Glaxo W. Production, Evreux, Francija GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-378/10 do preklica R03AK06 3837000090192 083194
016599	<b>VIANI DISKUS 50 mikrogramov/250 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje, odmerjeni</b> salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonum)	prašek za inhaliranje, odmerjen škatala s plastično napravo s praškom za inhaliranje (za 60 odmerkov)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Glaxo W. Operations, Hertfordshire, VB ali Glaxo W. Production, Evreux, Francija GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-379/10 do preklica R03AK06 3837000090208 083208
016600	<b>VIANI DISKUS 50 mikrogramov/500 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje, odmerjeni</b> salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonum)	prašek za inhaliranje, odmerjen škatala s plastično napravo s praškom za inhaliranje (za 60 odmerkov)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Glaxo W. Operations, Hertfordshire, VB ali Glaxo W. Production, Evreux, Francija GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-380/10 do preklica R03AK06 3837000090215 083313
016601	<b>VIGAMOX 5mg/ml kapljice za oko, raztopina</b> moksifloksacin (moxifloxacinum)	kapljice za oko, raztopina škatala z 1 kapalnim vsebnikom s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	S.A. ALCON-COUVREUR N.V., Puurs, Belgija in ALCON CUSÍ S.A., El Masnou, Barcelona, Španija S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijsksweg 14, Puurs, Belgija		5363-I-2091/09 21.12.2014 S01AX22 3837000047387 073040
016602	<b>Visanne 2 mg tablete</b> dienogest (dienogestum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Schering GmbH & Co Produktion KG, Weimar, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-324/10 18.2.2015 G03D 3837000049145 098841
016603	<b>VisiClear 0,5 mg/ml kapljice za oko, raztopina</b> tetrizolin (tetryzolinum)	kapljice za oko, raztopina škatala z kapalnim vsebnikom in polipropilensko navojno zaporko s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way,, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija		5363-I-583/10 do preklica S01GA02 3837000081497 091812
016604	<b>Voda za injekcije Baxter, Ph. Eur.</b> voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatala s 30 vrečkami po 250 ml vode za injekcije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Baxter S.A., Belgija; Baxter Healthcare Ltd, VB; Baxter S.A., Irska; Bieffe Medital Sabinanigo, Španija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-868/07 03.12.2007	5363-I-304/10 18.10.2010 V07AB 3837000098266 035769
016605	<b>Voda za injekcije Baxter, Ph. Eur.</b> voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatala z 20 vrečkami po 500 ml vode za injekcije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Baxter S.A., Belgija; Baxter Healthcare Ltd, VB; Baxter S.A., Irska; Bieffe Medital Sabinanigo, Španija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-869/07 03.12.2007	5363-I-305/10 18.10.2010 V07AB 3837000098273 035785

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016606	<b>Voda za injekcije Baxter, Ph. Eur.</b> voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škata z 10 vrečkami po 1000 ml vode za injekcije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Baxter S.A., Belgija; Baxter Healthcare Ltd, VB; Baxter S.A., Irska; Bieffe Medital Sabinanigo, Španija  Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-870/07 03.12.2007	5363-I-306/10 18.10.2010 V07AB 3837000098280 035823
016607	<b>Voda za injekcije Baxter, Ph. Eur.</b> voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škata s 50 vrečkami po 100 ml vode za injekcije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Baxter S.A., Belgija; Baxter Healthcare Ltd, VB; Baxter S.A., Irska; Bieffe Medital Sabinanigo, Španija  Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-866/07 03.12.2007	5363-I-302/10 18.10.2010 V07AB 3837000098242 035742
016608	<b>Voda za injekcije Baxter, Ph. Eur.</b> voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škata s 35 vrečkami po 150 ml vode za injekcije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Baxter S.A., Belgija; Baxter Healthcare Ltd, VB; Baxter S.A., Irska; Bieffe Medital Sabinanigo, Španija  Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-867/07 03.12.2007	5363-I-303/10 18.10.2010 V07AB 3837000098259 035750
016609	<b>Voltaren Emulgel 11,6 mg/g gel</b> diklofenak (diclofenacum)	gel škata z aluminijasto tubo s 50 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah.  podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, , Slovenija  Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-455/10 do preklica M02AA15 3837000026405 055212
016610	<b>Voltaren Emulgel 11,6 mg/g gel</b> diklofenak (diclofenacum)	gel škata z aluminijasto laminatno tubo s 50 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah.  podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, , Slovenija  Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-456/10 do preklica M02AA15 3837000113310 042480
016611	<b>Voltaren Emulgel 11,6 mg/g gel</b> diklofenak (diclofenacum)	gel škata z aluminijasto tubo s 100 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah.  podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, , Slovenija  Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-457/10 do preklica M02AA15 3837000119756 055590
016612	<b>Voltaren Emulgel 11,6 mg/g gel</b> diklofenak (diclofenacum)	gel škata z aluminijasto laminatno tubo s 150 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah.  novo pakiranje	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, , Slovenija  Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-460/10 do preklica M02AA15 3837000049947 102024
016613	<b>Voltaren Emulgel 11,6 mg/g gel</b> diklofenak (diclofenacum)	gel škata z aluminijasto laminatno tubo s 100 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah.  podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, , Slovenija  Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-458/10 do preklica M02AA15 3837000119787 055620

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016614	<b>Voltaren Emulgel 11,6 mg/g gel, tlačni vsebnik</b> diklofenak (diclofenacum)	gel škafila s tlačnim vsebnikom s 75 ml gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-459/10 do preklica M02AA15 3837000113167 042510
016615	<b>VOLUVEN 60 mg/ml raztopina za infundiranje</b> hetaškrob (hetamylum) natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje plastenka s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Nemčija in Fresenius Kabi Polska Sp. z.o.o., Poljska Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija		5363-I-114/10 do preklica B05AA07 3837000099935 038938
016616	<b>VOLUVEN 60 mg/ml raztopina za infundiranje</b> hetaškrob (hetamylum) natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje vrečka (freeflex) s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Nemčija in Fresenius Kabi Polska Sp. z.o.o., Poljska Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija		5363-I-113/10 do preklica B05AA07 3837000030013 024112
016617	<b>Vuyator 80 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> fluvastatin (fluvastatinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Actavis hf.,Hafnarfjörður,Islandija;Actavis Ltd., Zejtun ZTN 3000;Salutas Pharma GmbH,Barleben, Nemčija Medis ehf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1377/09 17.09.2009	5363-I-464/10 17.9.2014 C10AA04 3837000044041 084875
016618	<b>Xamiol 50 mikrogramov/500 mikrogramov v 1 g gel</b> kalcipotriol (calcipotriolum) betametazon (betamethasonum)	gel škafila s plastenko s 60 g gela	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LEO Pharmaceutical Products Ltd., Ballerup, , Danska LEO Pharmaceutical Products Ltd. 55 Industriparken, Ballerup, Danska		5363-I-1845/09 18.11.2014 D05AX52 3837000046151 091863
016619	<b>Xelpac 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> pakiitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Haupt Pharma Wolftratshausen GmbH, Pfaffenrieder Strasse 5, Wolftratshausen, Nemčija Stragen Nordic A/S, Hesselvej 41, Ganlose, Stenlose, Danska		5363-I-475/10 16.3.2015 L01CD01 3837000049749 101630
016620	<b>Xelpac 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> pakiitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Haupt Pharma Wolftratshausen GmbH, Pfaffenrieder Strasse 5, Wolftratshausen, Nemčija Stragen Nordic A/S, Hesselvej 41, Ganlose, Stenlose, Danska		5363-I-476/10 16.3.2015 L01CD01 3837000049756 101770
016621	<b>Xelpac 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> pakiitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 1 vialo s 25 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Haupt Pharma Wolftratshausen GmbH, Pfaffenrieder Strasse 5, Wolftratshausen, Nemčija Stragen Nordic A/S, Hesselvej 41, Ganlose, Stenlose, Danska		5363-I-477/10 16.3.2015 L01CD01 3837000049763 101990
016622	<b>Xelpac 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> pakiitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Haupt Pharma Wolftratshausen GmbH, Pfaffenrieder Strasse 5, Wolftratshausen, Nemčija Stragen Nordic A/S, Hesselvej 41, Ganlose, Stenlose, Danska		5363-I-478/10 16.3.2015 L01CD01 3837000049770 102016

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016623	<b>Xylocaine 10 mg/razpršek pršilo, raztopina</b> lidokain (lidocainum)	pršilo, raztopina škatala s stekleničko s 50 ml raztopine (500 razprškov) in plastično pršilino šobo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Sodertalje, Švedska  AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija		5363-I-328/10 do preklica N01BB02 3837000081053 089753
016624	<b>Xylocaine 20 mg/g gel</b> lidokain (lidocainum)	gel škatala z 10 tubami s 30 g gela in aplikatorjem v pretisnih omotih	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Sodertalje, Švedska  AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija		5363-I-326/10 do preklica N01BB02 3837000088908 089680
016625	<b>Xylocaine 20 mg/ml raztopina za injiciranje</b> lidokain (lidocainum)	raztopina za injiciranje škatala s 5 vialami z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Recipharm Monts, Usine de Monts, Rue de Montbazon, Monts, Francija  AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija		5363-I-327/10 do preklica N01BB02 3837000081060 089656
016626	<b>Zaldiar 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete</b> tramadol (tramadololum) paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatala s 40 tabletami (4 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo pakiranje	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, , Nemčija  Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1977/09 do preklica N02AX52 3837000046625 094145
016627	<b>Zaldiar 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete</b> tramadol (tramadololum) paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo pakiranje	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, , Nemčija  Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1978/09 do preklica N02AX52 3837000046632 094110
016628	<b>Zemplar 1 mikrogram mehke kapsule</b> paricalcitol (paricalcitololum)	kapsula, mehka škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Aesica Queenborough Limited, Queenborough, Kent, , Velika Britanija  Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1392/08 28.08.2008	5363-I-282/10 9.1.2013 H05BX02 3837000110708 031453
016629	<b>Zemplar 2 mikrograma mehke kapsule</b> paricalcitol (paricalcitololum)	kapsula, mehka škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Aesica Queenborough Limited, Queenborough, Kent, , Velika Britanija  Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1393/08 28.08.2008	5363-I-283/10 9.1.2013 H05BX02 3837000110715 031461
016630	<b>Zemplar 4 mikrogrami mehke kapsule</b> paricalcitol (paricalcitololum)	kapsula, mehka škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.  sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Aesica Queenborough Limited, Queenborough, Kent, , Velika Britanija  Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1394/08 28.08.2008	5363-I-284/10 9.1.2013 H05BX02 3837000110722 031470

<b>Zap. Štev.</b>	<b>Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime</b>	<b>Farmacevtska oblika Pakiranje</b>	<b>Način/režim izdajanja Vrsta odločbe</b>	<b>Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj</b>	<b>Številka odločbe, ki preneha veljati  Datum prenehanja veljavnosti</b>	<b>Št.lodločbe Datum veljavnosti  ATC Črtna koda Delovna šifra</b>
016631	<b>Zoladex 10,8 mg implantat v napolnjeni injekcijski brizgi</b> goserelin (goserelinum)	implantat škatala z vrečko z napolnjeno injekcijsko brizgo in zaščitnim tulcem ter sušilnim sredstvom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, , Velika Britanija  AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija		5363-I-463/10 do preklica L02AE03 3837000083729 006432
016632	<b>Zoladex 3,6 mg implantat v napolnjeni injekcijski brizgi</b> goserelin (goserelinum)	implantat škatala z vrečko z napolnjeno injekcijsko brizgo in zaščitnim tulcem ter sušilnim sredstvom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, , Velika Britanija  AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija		5363-I-462/10 do preklica L02AE03 3837000075762 007226
016633	<b>Zyvoxid 100 mg/5 ml zrnca za peroralno suspenzijo</b> linezolid (linezolidum)	zrnca za peroralno suspenzijo škatala s stekleničko s 66 g zrnca za peroralno suspenzijo in merilno žličko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.  podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijksweg 12, Puurs, Belgija  Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-2121/09 do preklica J01XX08 3837000026948 041017
016634	<b>Zyvoxid 2 mg/ml raztopina za infundiranje</b> linezolid (linezolidum)	raztopina za infundiranje škatala z 10 infuzijskimi vrečkami s 300 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi Norge AS, Svinesundveien 80, Berg I Ostfold, Halden, Norveška  Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-2122/09 do preklica J01XX08 3837000026955 041025
016635	<b>Zyvoxid 600 mg filmsko obložene tablete</b> linezolid (linezolidum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.  podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijksweg 12, Puurs, Belgija  Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-2120/09 do preklica J01XX08 3837000026931 019518