

Seznam:

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalец/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
015406	Abaktal 400 mg filmsko obložene tablete 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	Abaktal 400 mg filmsko obložene tablete 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	Abaktal 80 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje 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	Abaktal 80 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje 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	Abstral 100 mikrogramov podjezične tablete 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, Haninge, , 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	Abstral 100 mikrogramov podjezične tablete 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-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	Abstral 200 mikrogramov podjezične tablete 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	Abstral 200 mikrogramov podjezične tablete 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	Abstral 300 mikrogramov podjezične tablete 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	Abstral 300 mikrogramov podjezične tablete 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	Abstral 400 mikrogramov podjezične tablete 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	Abstral 400 mikrogramov podjezične tablete 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	Abstral 600 mikrogramov podjezične tablete 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	Abstral 600 mikrogramov podjezične tablete 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	Abstral 800 mikrogramov podjezične tablete 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	Abstral 800 mikrogramov podjezične tablete 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	Acipan 20 mg gastrorezistentne tablete 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	Acipan 20 mg gastrorezistentne tablete 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	Acipan 40 mg gastrorezistentne tablete 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	Acipan 40 mg gastrorezistentne tablete 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	Albunorm 200 g/l raztopina za infundiranje 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	Albunorm 200 g/l raztopina za infundiranje 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	Albunorm 200 g/l raztopina za infundiranje 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 Črtna koda Delovna šifra
015429	Albunorm 200 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla 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	Albunorm 50 g/l raztopina za infundiranje 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-1857/09 19.11.2014 B05AA01 3837000046205 091332
015431	Albunorm 50 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla 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	Albunorm 50 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla 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	Albunorm 50 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla 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	Albunorm 50 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla 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	ALDIZEM 60 mg tablete diltiazem (diltiazemum)	tableta škatla 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	ALDIZEM 90 mg tablete diltiazem (diltiazemum)	tableta škatla 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 Črtna koda Delovna šifra
015437	Alkeran 2 mg filmsko obložene tablete 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	ALOMIDE 1 mg/ml kapljice za oko, raztopina 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	Alvesco 160 mikrogramov inhalacijska raztopina pod tlakom 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	Alvesco 160 mikrogramov inhalacijska raztopina pod tlakom 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	Alvesco 40 mikrogramov inhalacijska raztopina pod tlakom 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	Alvesco 80 mikrogramov inhalacijska raztopina pod tlakom 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	Alvesco 80 mikrogramov inhalacijska raztopina pod tlakom 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	Alzepil 10 mg filmsko obložene tablete 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	Alzepil 10 mg filmsko obložene tablete 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	Alzepil 5 mg filmsko obložene tablete 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	Alzepil 5 mg filmsko obložene tablete 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	Amaryl 1 mg tablete 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	Amaryl 2 mg tablete 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	Amaryl 3 mg tablete 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	Amaryl 4 mg tablete 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	Amaryl 6 mg tablete 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	AMBROSPRAY 50 mg/ml peroralna raztopina 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	AMBROSPRAY 50 mg/ml peroralna raztopina 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	AMINOVEN 100 mg/ml raztopina za infundiranje aminokisline (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	Amiokordin 200 mg tablete amiodaron (amiodaronum)	tableta škatla 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-1709/09 do preklica C01BD01 3837000079562 002704
015457	Amisulprid Teva 100 mg tablete amisulprid (amisulpridum)	tableta škatla 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	Amisulprid Teva 200 mg tablete amisulprid (amisulpridum)	tableta škatla 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	Amisulprid Teva 400 mg tablete amisulprid (amisulpridum)	tableta škatla 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	Amlodigamma 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla 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	Amlodigamma 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla 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	Amlodigamma 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla 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	Amlodigamma 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla 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	Amlodipin Lek 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla 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	Amlodipin Lek 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla 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	Amlodipin Lek 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla 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	Amlodipin Lek 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla 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	Amoksiklav 1000 mg/200 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje amoksisilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla 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	Amoksiklav 125 mg/31,25 mg v 5 ml prašek za peroralno suspenzijo za otroke amoksisilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za peroralno suspenzijo škatla 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	Amoksiklav 250 mg/62,5 mg v 5 ml prašek za peroralno suspenzijo za otroke amoksisilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za peroralno suspenzijo škatla 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	Amoksiklav 500 mg/100 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje amoksisilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla 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	Ampril HD 5 mg/25 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla 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 Črna koda Delovna šifra
015473	Ampril HD 5 mg/25 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla 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	Ampril HL 2,5 mg/12,5 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla 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	Ampril HL 2,5 mg/12,5 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla 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	ANASTROZOL MEDICO UNO 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	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. 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	ANASTROZOL MEDICO UNO 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	ANASTROZOL MEDICO UNO 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	ANASTROZOL MEDICO UNO 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	ANASTROZOL MEDICO UNO 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	ANASTROZOL MEDICO UNO 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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 Črtna koda Delovna šifra
015482	ANASTROZOL MEDICO UNO 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	ANASTROZOL MEDICO UNO 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	ANASTROZOL MEDICO UNO 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	ANASTROZOL MEDICO UNO 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	ANASTROZOL MEDICO UNO 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	ANASTROZOL MEDICO UNO 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	ANASTROZOL MEDICO UNO 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Androcur 100 mg tablete ciproteron (cyproteronum)	tableta škatla 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	Androcur 50 mg tablete ciproteron (cyproteronum)	tableta škatla 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	ANGAL 2,1 mg/0,5 mg v 1 ml oralno pršilo, raztopina klorheksidin (chlorhexidinum) lidokain (lidocainum)	oralno pršilo, raztopina škatla 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 Laboratoria Qualiphar N.V./S.A., Rijksweg 9, B 2880 Bornem, Belgija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2111/09 do preklica R02AA05 3837000073225 000752
015492	Angised 0,5 mg podjezične tablete gliceriltrinitrat (glyceroli trinitras)	podjezična tableta škatla 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 štradan 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-99/10 do preklica C01DA02 3837000078947 006742
015493	Ansilan 10 mg trde kapsule medazepam (medazepamum)	kapsula, trda škatla 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	Ansilan 5 mg trde kapsule medazepam (medazepamum)	kapsula, trda škatla 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	Anti-T-Limfocitni imunoglobulin Fresenius 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje antitimocitni imunoglobulin (immunoglobulinum antithymocyticum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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 38370000090703 061204
015496	ARICEPT 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla 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	ARICEPT 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Arimidex 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Asacol 400 mg gastrozistentne tablete mesalazin (mesalazinum)	gastrozistentna tableta škatla 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 38370000090123 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 Črtna koda Delovna šifra
015500	Asacol 800 mg gastrozestentne tablete mesalazin (mesalazinum)	gastrozestentna 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 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	Asacol 800 mg gastrozestentne tablete mesalazin (mesalazinum)	gastrozestentna 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 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	Asmanex Twisthaler 200 mikrogramov/vdih prašek za inhaliranje mometazon (mometasonum)	prašek za inhaliranje škatala 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	Asmanex Twisthaler 400 mikrogramov/vdih prašek za inhaliranje mometazon (mometasonum)	prašek za inhaliranje škatala 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	Aspirin 500 mg tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	tableta škatala 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	Aspirin 500 mg tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	tableta škatala 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	Aspirin Complex 500 mg/30 mg zrnca za peroralno suspenzijo acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) psevdoefedrin (pseudoephedrinum)	zrnca za peroralno suspenzijo škatala 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	ASPIRIN direkt 500 mg žvečljive tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	žvečljiva tableta škatala 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	ASPIRIN PLUS C acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	šumeča tableta škatala 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 Črtna koda Delovna šifra
015509	ASPIRIN PLUS C acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	šumeča tableta škatla s 40 šumečimi tabletami (20 x 2 tableti v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. novo pakiranje	v Bayer Bitterfeld GmbH, Greppin, , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1953/09 30.9.2010 N02BA51 3837000046533 092304
015510	ASPIRIN PLUS C acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	šumeča tableta škatla z 20 šumečimi tabletami (10 x 2 tableti v dvojnem traku)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba izdelovalca	v 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	ASPIRIN PLUS C acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	šumeča tableta škatla s 40 šumečimi tabletami (20 x 2 tableti v dvojnem traku)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba izdelovalca	v 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	ASTROL 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	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. sprememba imena zdravila	Synthon BV, Niz.;Synthon Hispania,S.L., Špa.; McDermott 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	ATIFAN 10 mg/g krema terbinafin (terbinafinum)	krema škatla s tubo s 15 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	v 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	Atilen 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	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.,Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, , Islandija Medis ehf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-43/10 5.1.2015 C10AA05 3837000047745 094390
015515	Atilen 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	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.,Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, , Islandija Medis ehf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-44/10 5.1.2015 C10AA05 3837000047752 094404
015516	Atilen 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	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.,Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, , Islandija Medis ehf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-45/10 5.1.2015 C10AA05 3837000047769 094412
015517	Atoris 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. 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 Črtna koda Delovna šifra
015518	Atoris 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Atoris 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Atoris 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. 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	Atoris 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Atoris 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. 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	Avelox 400 mg filmsko obložene tablete moksifloksacin (moxifloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Avelox 400 mg filmsko obložene tablete moksifloksacin (moxifloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Avelox 400 mg/250 ml raztopina za infundiranje moksifloksacin (moxifloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla 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	Avodart 0,5 mg mehke kapsule dutasterid (dutasteridum)	kapsula, mehka škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Poznan , Poljska GSK d.o.o., Knezov štradon 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	Avodart 0,5 mg mehke kapsule dutasterid (dutasteridum)	kapsula, mehka škatala 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 štridon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-936/08 26.05.2008	5363-I-1591/09 do preklica G04CB02 3837000027990 019801
015528	Balance 15 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 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-136/10 do preklica B05DB 3837000112092 037354
015529	Balance 15 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 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-137/10 do preklica B05DB 3837000106237 016829
015530	Balance 15 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 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-138/10 do preklica B05DB 3837000106244 016837
015531	Balance 15 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 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-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	Balance 15 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 škatla 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	Balance 15 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 škatla 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	Balance 15 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 škatla z 2 vrečkama (safe lock sistem balance) s 6000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. 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	Balance 15 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 škatla 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	Balance 15 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 škatla 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	Balance 15 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 škatla 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	Balance 15 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 škatla 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-142/10 do preklica B05DB 3837000106251 016870
015539	Balance 15 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 škatla z 2 vrečkama (safe lock sistem balance) s 5000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. 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	Balance 23 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 škatla z 2 vrečkama (safe lock sistem balance) s 5000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. 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	Balance 23 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 škatla 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	Balance 23 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 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	Balance 23 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 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	Balance 23 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 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	Balance 23 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 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	Balance 23 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 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	Balance 23 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 škatla 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	Balance 23 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 škatla 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	Balance 23 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 škatla z 2 vrečkama (safe lock sistem balance) s 5000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. 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	Balance 23 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 škatla 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	Balance 23 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 škatla 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	Balance 42,5 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 škatla z 2 vrečkama (safe lock sistem balance) s 6000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. 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	Balance 42,5 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 škatla z 2 vrečkama (safe lock sistem balance) s 5000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. 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	Balance 42,5 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 škatla 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	Balance 42,5 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 škatla 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	Balance 42,5 mg/ml glukoze, 1,25 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 škatla 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	Balance 42,5 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 škatla 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	Balance 42,5 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 škatla z 2 vrečkama (safe lock sistem balance) s 6000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. 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	Balance 42,5 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 škatla 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	Balance 42,5 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 škatla 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	Balance 42,5 mg/ml glukoze, 1,75 mmol/l kalcija, raztopina za peritonealno dializo 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 škatla z 2 vrečkama (safe lock sistem balance) s 5000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. 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	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
015562	Begrivac suspenzija za injiciranje cepivo proti gripi z inaktiviranimi virusi (vaccinum influenzae inactivatum, ex virus integris praeparatum)	suspenzija za injiciranje škatla 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	Beriplast P Combi-Set 1 ml prašek in vehikel za lepilo za tkiva (tkivni adhezivi) (telae adhesivae)	prašek in vehikel za lepilo za tkivo Set 1 ml: škatla 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; škatla 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	Beriplast P Combi-Set 3 ml prašek in vehikel za lepilo za tkiva (tkivni adhezivi) (telae adhesivae)	prašek in vehikel za lepilo za tkivo Set 3 ml: škatla 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; škatla 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	Betahistin Mylan 24 mg tablete betahistin (betahistinum)	tableta škatla 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	BETOPTIC 5 mg/ml kapljice za oko, raztopina betaxolol (betaxololum)	kapljice za oko, raztopina škatla 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-Couvreure N.V., Rijsksweg 14, Puurs, Belgija	5363-I-797/06 23.10.2006	5363-I-1340/09 17.12.2009 S01ED02 3837000077131 067954
015567	BETOPTIC S 2,5 mg/ml kapljice za oko, suspenzija betaxolol (betaxololum)	kapljice za oko, suspenzija škatla 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-Couvreure N.V., Rijsksweg 14, Puurs, Belgija	5363-I-798/06 23.10.2006	5363-I-1341/09 1.10.2009 S01ED02 3837000075854 089184
015568	Bikalutamid Accord 50 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Bikalutamid Lek 150 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Broncho-Munal 3,5 mg trde kapsule za otroke (drugi pripravki za zdravljenje bolezni dihal-lizat bakterij)	kapsula, trda škatla 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	Broncho-Munal 3,5 mg trde kapsule za otroke (drugi pripravki za zdravljenje bolezni dihal-lizat bakterij)	kapsula, trda škatla 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	Broncho-Munal 7 mg trde kapsule (drugi pripravki za zdravljenje bolezni dihal-lizat bakterij)	kapsula, trda škatla 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	Broncho-Munal 7 mg trde kapsule (drugi pripravki za zdravljenje bolezni dihal-lizat bakterij)	kapsula, trda škatla 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	Brufen 200 mg filmsko obložene tablete ibuprofen (ibuprofenum)	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	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	Brufen 400 mg filmsko obložene tablete ibuprofen (ibuprofenum)	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	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	Brufen 600 mg filmsko obložene tablete ibuprofen (ibuprofenum)	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	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	BUPRENORFIN ALKALOID 0,4 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatla 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	BUPRENORFIN ALKALOID 0,4 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatla 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 Črtna koda Delovna šifra
015579	BUPRENORFIN ALKALOID 0,4 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatla 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	BUPRENORFIN ALKALOID 2 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatla 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	BUPRENORFIN ALKALOID 2 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatla 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	BUPRENORFIN ALKALOID 2 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatla 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	BUPRENORFIN ALKALOID 8 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatla 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	BUPRENORFIN ALKALOID 8 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatla 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	BUPRENORFIN ALKALOID 8 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatla 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	Byol 10 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla 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

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
015587	Byol 10 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Byol 5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Byol 5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Campto 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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	Campto 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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	Campto 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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	Canesten1 set 500 mg vaginalne tablete in 10 mg/g krema klotrimazol (clotrimazolum)	vaginalna tableta/krema škatla 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	Canesten3 set 200 mg vaginalne tablete in 10 mg/g krema klotrimazol (clotrimazolum)	vaginalna tableta/krema škatla 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	Carboplatin "Ebewe" 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	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. 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.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015596	Carboplatin "Ebewe" 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje 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	Carboplatin "Ebewe" 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje 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	Cardosin Retard 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem 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	Casodex 150 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (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	Ceclor 125 mg/5 ml zrnca za peroralno suspenzijo 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	Ceclor 250 mg/5 ml zrnca za peroralno suspenzijo 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	Cefamezin 1 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje 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	Cefotaksim Lek 1 g prašek za raztopino za injiciranje 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	Cefotaksim Lek 2 g prašek za raztopino za injiciranje 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 Črtna koda Delovna šifra
015605	Ceftazidim Kabi 1000 mg prašek za raztopino za injiciranje ceftazidim (ceftazidimum)	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. 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	Ceftazidim Kabi 1000 mg prašek za raztopino za injiciranje ceftazidim (ceftazidimum)	prašek za raztopino za injiciranje škatla 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	Ceftazidim Kabi 2000 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje ceftazidim (ceftazidimum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla 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	Ceftazidim Kabi 2000 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje ceftazidim (ceftazidimum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla 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	Ceftriakson Lek 1 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla 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	Ceftriakson Lek 2 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla 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	Celomix 15 mg tablete meloksikam (meloxicamum)	tableta škatla 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	Cilazil 1 mg filmsko obložene tablete cilazapril (cilazaprilum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Cilazil 2,5 mg filmsko obložene tablete cilazapril (cilazaprilum)	filmsko obložena tableta škatla 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 Črtna koda Delovna šifra
015614	Cilazil 5 mg filmsko obložene tablete cilazapril (cilazaprilum)	filmsko obložena tableta škatla 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-1879/09 do preklica C09AA08 3837000073218 001902
015615	CILOXAN 3 mg/ml kapljice za oko, raztopina ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	kapljice za oko, raztopina škatla 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	Cisplatin Teva 0,5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje cisplatin (cisplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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	Cisplatin Teva 0,5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje cisplatin (cisplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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	Cisplatin Teva 1 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje cisplatin (cisplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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	Cisplatin Teva 1 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje cisplatin (cisplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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	Citalopram Torrex 10 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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	Citalopram Torrex 20 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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	Citalopram Torrex 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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 Črtna koda Delovna šifra
015623	Citalox 20 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatla 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, Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-620/10 do preklica N06AB04 3837000029000 070920
015624	Claritinekombo 120 mg/5 mg obložena tableta s podaljšanim sproščanjem psevdoefedrin (pseudoephedrinum) loratadin (loratadinum)	obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla 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	Clopigamma 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	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	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	Clopigamma 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Coldrex tablete paracetamol (paracetamolum) kofein (coffeinum) fenilefrin (phenylephrinum) terpin (terpinolum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	tableta škatla 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, Irsko in HBM Pharma s.r.o., Martin, Slovaška GSK d.o.o., Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1171/08 21.07.2008	5363-I-549/10 26.10.2011 N02BE51 3837000085860 009954
015628	Coldrex tablete paracetamol (paracetamolum) kofein (coffeinum) fenilefrin (phenylephrinum) terpin (terpinolum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	tableta škatla 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, Irsko in HBM Pharma s.r.o., Martin, Slovaška GSK d.o.o., Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1170/08 21.07.2008	5363-I-548/10 26.10.2011 N02BE51 3837000085853 009946
015629	Concor COR 1,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Concor COR 3,75 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla 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 Črtna koda Delovna šifra
015631	Concor COR 7,5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla 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	CONET 500 mg/500 mg prašek za raztopino za infundiranje imipenem (imipenemum) cilastatin (cilastatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla 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	Coripren 10 mg/10 mg filmsko obložene tablete enalapril (enalaprilum) lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Coripren 10 mg/10 mg filmsko obložene tablete enalapril (enalaprilum) lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Coripren 10 mg/10 mg filmsko obložene tablete enalapril (enalaprilum) lerkanidipin (lercanidipinum)	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	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	Coripren 20 mg/10 mg filmsko obložene tablete enalapril (enalaprilum) lerkanidipin (lercanidipinum)	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	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	Coripren 20 mg/10 mg filmsko obložene tablete enalapril (enalaprilum) lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Coripren 20 mg/10 mg filmsko obložene tablete enalapril (enalaprilum) lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Coryol 12,5 mg tablete karvedilol (carvedilolum)	tableta škatla 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	Coryol 12,5 mg tablete karvedilol (carvedilolum)	tableta škatla 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	Coryol 25 mg tablete karvedilol (carvedilolum)	tableta škatla 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	Coryol 25 mg tablete karvedilol (carvedilolum)	tableta škatla 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	Coryol 3,125 mg tablete karvedilol (carvedilolum)	tableta škatla 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	Coryol 3,125 mg tablete karvedilol (carvedilolum)	tableta škatla 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	COVEREX 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla 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	Cozaar 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Cozaar 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Cozaar 12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla 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 Črtna koda Delovna šifra
015649	Cozaar 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla 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 3837000000344 059498
015650	CRESTOR 10 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na 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	CRESTOR 20 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na 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	CRESTOR 40 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na 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	CRESTOR 5 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na 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	Cyclo-Progynova obložene tablete norgestrel (norgestrelum) estradiol (estradiolum)	obložena tableta škatla 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	DABROSTON 10 mg filmsko obložene tablete dihydrogesteron (dydrogesteronum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Depakine chrono 500 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem valprojska kislina (acidum valproicum) natrijev valproat (natrii valproas)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sanofi Winthrop Industrie, Ambares, 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	DEPO-MEDROL 40 mg/ml suspenzija za injiciranje metilprednizolon (methylprednisolonum)	suspenzija za injiciranje škatla 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	Diane 0,035 mg/2 mg obložene tablete ciproteron (cyproteronum) 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	Bayer Schering Pharma AG, Berlin, , Nemčija Bayer Schering Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija		5363-I-2073/09 do preklica G03HB01 3837000075502 023728
015659	Dianeal PD1 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	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, , Irska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-255/10 do preklica B05DB 3837000048803 097705
015660	Dianeal PD1 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	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, , Irska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-256/10 do preklica B05DB 3837000048810 097713
015661	Dianeal PD4 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi 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 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	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi 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 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 Črtna koda Delovna šifra
015663	Dianeal PD4 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla 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-259/10 do preklica B05DB 3837000048841 097748
015664	DIAPREL MR 30 mg tablete s prirejenim sproščanjem gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatla 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., Irska, Akmon d.o.o.,Grosuplje in ANPHARM, Poljska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija		5363-I-513/10 do preklica A10BB09 3837000030020 023574
015665	DIAPREL MR 60 mg tablete s prirejenim sproščanjem gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatla 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, Irska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija		5363-I-273/10 4.2.2015 A10BB09 3837000048933 095354
015666	DIAPREL MR 60 mg tablete s prirejenim sproščanjem gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatla 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, Irska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija		5363-I-274/10 4.2.2015 A10BB09 3837000048940 095435
015667	Dienille 2 mg/0,03 mg filmsko obložene tablete dienogest (dienogestum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Dienille 2 mg/0,03 mg filmsko obložene tablete dienogest (dienogestum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Diflucan 10 mg/ml prašek za peroralno suspenzijo fluconazol (fluconazolum)	prašek za peroralno suspenzijo škatla 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	Diflucan 100 mg trde kapsule fluconazol (fluconazolum)	kapsula, trda škatla 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 Črtna koda Delovna šifra
015671	Diflucan 100 mg trde kapsule flukonazol (fluconazolum)	kapsula, trda škatla 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	Diflucan 150 mg trde kapsule flukonazol (fluconazolum)	kapsula, trda škatla 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	Diflucan 2 mg/ml raztopina za infundiranje flukonazol (fluconazolum)	raztopina za infundiranje škatla 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	Diflucan 40 mg/ml prašek za peroralno suspenzijo flukonazol (fluconazolum)	prašek za peroralno suspenzijo škatla s platenko 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	Diflucan 50 mg trde kapsule flukonazol (fluconazolum)	kapsula, trda škatla 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	Dilatrend 12,5 mg tablete karvedilol (carvedilolum)	tableta škatla 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	Dilatrend 25 mg tablete karvedilol (carvedilolum)	tableta škatla 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	Dilatrend 3,125 mg tablete karvedilol (carvedilolum)	tableta škatla 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	Dilatrend 6,25 mg tablete karvedilol (carvedilolum)	tableta škatla 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 Črtna koda Delovna šifra
015680	DIPHERELINE 0,1 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje triptorelin (triptorelinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla 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	DIPHERELINE 11,25 mg prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje triptorelin (triptorelinum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje škatla 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	DIPHERELINE 3,75 mg prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje triptorelin (triptorelinum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje škatla 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	Docetaksel Ebewe 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje docetaksel (docetaxelum)	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	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	Docetaksel Ebewe 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje docetaksel (docetaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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	Docetaksel Hospira 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje docetaksel (docetaxelum)	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	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	Docetaksel Hospira 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje docetaksel (docetaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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	Docetaksel Hospira 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje docetaksel (docetaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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 Črtna koda Delovna šifra
015688	DOKSORUBICIN EBEWE 2 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje doksorubicin (doxorubicinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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	DOKSORUBICIN EBEWE 2 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje doksorubicin (doxorubicinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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	DOKSORUBICIN EBEWE 2 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje doksorubicin (doxorubicinum)	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-177/10 do preklica L01DB01 3837000025248 014184
015691	DOKSORUBICIN EBEWE 2 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje doksorubicin (doxorubicinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. 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	Donepezil Actavis 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Żejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-888/09 13.07.2009	5363-I-1718/09 13.7.2014 N06DA02 3837000042214 074802
015693	Donepezil Actavis 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Żejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-887/09 13.07.2009	5363-I-1717/09 13.7.2014 N06DA02 3837000042207 074810
015694	Donepezilijev klorid Mylan 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tableti (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	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	Donepezilijev klorid Mylan 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tableti (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	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	Dopamin Fresenius 50 mg/5 ml koncentrat za raztopino za infundiranje dopaminijev klorid	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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 Črna koda Delovna šifra
015697	Dormicum 5 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla 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	Dormicum 1 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla 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	Duodopa 20 mg/ml + 5 mg/ml intestinalni gel levodopa (levodopum) karbidopa (carbidopum)	intestinalni gel škatla 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	DYSPOSPORT 500 enot/ml prašek za raztopino za injiciranje toksin bakterije Clostridium botulinum (toxinum Clostridii botulini)	prašek za raztopino za injiciranje škatla 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	DYSPOSPORT 500 enot/ml prašek za raztopino za injiciranje toksin bakterije Clostridium botulinum (toxinum Clostridii botulini)	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 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	Ebrantil 25 mg raztopina za injiciranje in infundiranje urapidil (urapidilum)	raztopina za injiciranje in infundiranje škatla 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	Ebrantil 50 mg raztopina za injiciranje in infundiranje urapidil (urapidilum)	raztopina za injiciranje in infundiranje škatla 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.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015704	Ecytara 10 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	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-1749/08 29.10.2008	5363-I-570/10 29.10.2013 N06AB10 3837000116809 058793
015705	Ecytara 10 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala s 56 tabletami (8 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-1750/08 29.10.2008	5363-I-571/10 29.10.2013 N06AB10 3837000116816 058807
015706	Ecytara 20 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	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-1751/08 29.10.2008	5363-I-572/10 29.10.2013 N06AB10 3837000116823 058815
015707	Ecytara 20 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala s 56 tabletami (8 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-1752/08 29.10.2008	5363-I-573/10 29.10.2013 N06AB10 3837000116830 058823
015708	Ecytara 5 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	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-1747/08 29.10.2008	5363-I-568/10 29.10.2013 N06AB10 3837000116786 058831
015709	Ecytara 5 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala s 56 tabletami (8 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-1748/08 29.10.2008	5363-I-569/10 29.10.2013 N06AB10 3837000116793 058840
015710	Edicin 1000 mg prašek za raztopino za infundiranje ali peroralno raztopino 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	Edicin 500 mg prašek za raztopino za infundiranje ali peroralno raztopino 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	EFDEGE 1 GBq/ml raztopina za injiciranje (drugi radiodiagnostiki za tumorje) (alia tumorum radiodiagnostics)	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, Avtstrija/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 Črtna koda Delovna šifra
015713	Elderin 300 mg filmsko obložene tablete etodolak (etodolacum)	filmsko obložena tableta škatala 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	ELEVIT PRONATAL filmsko obložene tablete vitamini (vitamina)	filmsko obložena tableta škatala 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	Elicea 10 mg filmsko obložene tablete 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-342/10 26.10.2014 N06AB10 3837000049428 098639
015716	Elicea 10 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	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	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	Elicea 10 mg filmsko obložene tablete 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-1641/09 26.10.2014 N06AB10 3837000045215 085685
015718	Elicea 20 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	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	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	Elicea 20 mg filmsko obložene tablete 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-1643/09 26.10.2014 N06AB10 3837000045239 085715
015720	Elicea 20 mg filmsko obložene tablete 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-343/10 26.10.2014 N06AB10 3837000049435 098647
015721	Elicea 5 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	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	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 Črtna koda Delovna šifra
015722	Elicea 5 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Elicea 5 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Eligard 45 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje levprorelin (leuprorelinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla s kompletom z eno aluminijasto zunanjo vrečko, ki vsebuje dve aluminijasti vrečki, sterilno injekcijsko iglo in vrečko s sušilom (v eni vrečki je napolnjena injekcijska brizga z vehiklom in velikim batom, v drugi pa napolnjena injekcijska brizga s praškom)	Predpisovanje 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	Eligard 7,5 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje 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	Enap 10 mg tablete 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	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	Enap 10 mg tablete 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	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	Enap 20 mg tablete 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	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	Enap 20 mg tablete 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	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	Enap-HL 20 mg/12,5 mg tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla 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 Črna koda Delovna šifra
015731	Enap-HL 20 mg/12,5 mg tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla 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	Enap-HL 20 mg/12,5 mg tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla 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	Enap-HL 20 mg/12,5 mg tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla 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	Enap-HL 20 mg/12,5 mg tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla 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	Encepur za odrasle 1,5 mikrograma/0,5 ml suspenzija za injiciranje cepivo proti klopnemu meningoencefalitisu z inaktiviranimi virusi (vaccinum ixodi ricini encephalitis inactivatum, ex viris integris praeparatum)	suspenzija za injiciranje škatla 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	Encepur za odrasle 1,5 mikrograma/0,5 ml suspenzija za injiciranje cepivo proti klopnemu meningoencefalitisu z inaktiviranimi virusi (vaccinum ixodi ricini encephalitis inactivatum, ex viris integris praeparatum)	suspenzija za injiciranje škatla 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	Encepur za otroke 0,75 mikrograma/0,25 ml suspenzija za injiciranje cepivo proti klopnemu meningoencefalitisu z inaktiviranimi virusi (vaccinum ixodi ricini encephalitis inactivatum, ex viris integris praeparatum)	suspenzija za injiciranje škatla 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	Encepur za otroke 0,75 mikrograma/0,25 ml suspenzija za injiciranje cepivo proti klopnemu meningoencefalitisu z inaktiviranimi virusi (vaccinum ixodi ricini encephalitis inactivatum, ex viris integris praeparatum)	suspenzija za injiciranje škatla 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	Encepur za otroke 0,75 mikrograma/0,25 ml suspenzija za injiciranje cepivo proti klopnemu meningoencefalitisu z inaktiviranimi virusi (vaccinum ixodi ricini encephalitis inactivatum, ex virus integris praeparatum)	suspenzija za injiciranje škatla 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	Encepur za otroke 0,75 mikrograma/0,25 ml suspenzija za injiciranje cepivo proti klopnemu meningoencefalitisu z inaktiviranimi virusi (vaccinum ixodi ricini encephalitis inactivatum, ex virus integris praeparatum)	suspenzija za injiciranje škatla 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	EPIRUBICIN EBEWE 2 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje epirubicin (epirubicinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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	EPIRUBICIN EBEWE 2 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje epirubicin (epirubicinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. 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	EPIRUBICIN EBEWE 2 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje epirubicin (epirubicinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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	EPIRUBICIN EBEWE 2 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje epirubicin (epirubicinum)	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-181/10 do preklica L01DB03 3837000025262 014206
015745	Epsisolde 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Epsisolde 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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 Črtna koda Delovna šifra
015747	Epsisolde 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Epsisolde 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Epsisolde 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Epsisolde 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Epsisolde 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	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. 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	Ergometrin Lek 200 mikrogramov filmsko obložene tablete ergometrin (ergometrinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Escitalopram Mylan 10 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Escitalopram Mylan 5 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatla 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 Črtna koda Delovna šifra
015755	Escitalopram Teva 10 mg filmsko obložene tablete 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	Escitalopram Teva 15 mg filmsko obložene tablete 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	Escitalopram Teva 20 mg filmsko obložene tablete 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	Escitalopram Teva 5 mg filmsko obložene tablete 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	ESMERON 10 mg/ml raztopina za injiciranje 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, Eragry 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	ESMERON 10 mg/ml raztopina za injiciranje 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, Eragry 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	ESMERON 10 mg/ml raztopina za injiciranje 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, Eragry 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	ESMOCARD 10 mg/ml raztopina za injiciranje 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	ESMOCARD 250 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje 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	EXCEDRINIL 250 mg/250 mg/65 mg filmsko obložene tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) kofein (coffeinum) paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	v 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	EXCEDRINIL 250 mg/250 mg/65 mg filmsko obložene tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) kofein (coffeinum) paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatla z 32 tabletami (4 x 8 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	v 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	EXCEDRINIL 250 mg/250 mg/65 mg filmsko obložene tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) kofein (coffeinum) paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	v 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	EXCEDRINIL 250 mg/250 mg/65 mg filmsko obložene tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) kofein (coffeinum) paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatla s 16 tabletami (2 x 8 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	v 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	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla 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, , Irska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-262/10 29.1.2011 B05DA 3837000048872 097764
015769	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla 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-260/10 29.1.2011 B05DA 3837000048858 097756
015770	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla 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-261/10 29.1.2011 B05DA 3837000048865 097772
015771	Fastum 25 mg/g gel ketoprofen (ketoprofenum)	gel škatla 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	v 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 Črtna koda Delovna šifra
015772	Fastum 25 mg/g gel ketoprofen (ketoprofenum)	gel škatla 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, Firenze, Italija Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l., Via Sette Santi 3, Firenze, Italija	5363-I-260/09 01.04.2009	5363-I-1583/09 1.4.2014 M02AA10 3837000120325 054640
015773	Fastum 25 mg/g gel ketoprofen (ketoprofenum)	gel škatla 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, Firenze, Italija Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l., Via Sette Santi 3, Firenze, Italija	5363-I-261/09 01.04.2009	5363-I-1584/09 1.4.2014 M02AA10 3837000120332 054674
015774	Faxiprol 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem 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 Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-2009/09 10.12.2014 N06AX16 3837000046854 092517
015775	Faxiprol 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla 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	Faxiprol 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	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	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	Faxiprol 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla 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	Faxiprol 225 mg tablete s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla 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	Faxiprol 225 mg tablete s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	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	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	Faxiprol 225 mg tablete s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla 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

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
015781	Faxiprol 225 mg tablete s podaljšanim sproščanjem 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	Faxiprol 37,5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem 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	Faxiprol 37,5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem 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	Faxiprol 37,5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem 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	Faxiprol 37,5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem 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	Faxiprol 75 mg tablete s podaljšanim sproščanjem 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	Faxiprol 75 mg tablete s podaljšanim sproščanjem 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	Faxiprol 75 mg tablete s podaljšanim sproščanjem 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	Faxiprol 75 mg tablete s podaljšanim sproščanjem 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	Feksofenadin Lek 120 mg filmsko obložene tablete feksofenadin (feksofenadinum)	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	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	Feksofenadin Lek 180 mg filmsko obložene tablete feksofenadin (feksofenadinum)	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	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	Femoden 0,03 mg/0,075 mg obložene tablete 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. 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	FENOLIP 160 mg trde kapsule fenofibrat (fenofibratum)	kapsula, trda škatla 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	FENOLIP 160 mg trde kapsule fenofibrat (fenofibratum)	kapsula, trda škatla 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	Fentanil Torrex 50 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje fentanil (fentanylum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v 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	Fentanil Torrex 50 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje fentanil (fentanylum)	raztopina za injiciranje škatla 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	Finasterid Aurobindo 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	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 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	Finasterid Aurobindo 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škafila 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	Flexbumin 200 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škafila z 12 polietilenskimi 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	Flexbumin 200 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škafila s 24 polietilenskimi vrečkami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. 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	FLIXONASE 50 mikrogramov/vpih pršilo za nos, suspenzija flutikazon (fluticasonium)	pršilo za nos, suspenzija škafila 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 štrardon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1597/09 do preklica R01AD08 3837000015133 063134
015802	Flosteron 7 mg/ml suspenzija za injiciranje betametazon (betamethasonum) betametazon (betamethasonum)	suspenzija za injiciranje škafila 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	Fluarix suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje škafila 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 štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1405/08 12.09.2008	5363-I-1946/09 do preklica J07BB02 3837000025125 080829
015804	Fluarix suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje škafila 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 štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1406/08 12.09.2008	5363-I-1947/09 do preklica J07BB02 3837000106152 037583
015805	Flucinom 250 mg tablete flutamid (flutamidum)	tableta škafila 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	Fluconazole Pliva 100 mg trde kapsule fluconazol (fluconazolum)	kapsula, trda škatla 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	Fluconazole Pliva 100 mg trde kapsule fluconazol (fluconazolum)	kapsula, trda škatla 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	Fluconazole Pliva 150 mg trde kapsule fluconazol (fluconazolum)	kapsula, trda škatla 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	Fluconazole Pliva 50 mg trde kapsule fluconazol (fluconazolum)	kapsula, trda škatla 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	Fludara 10 mg filmsko obložene tablete fludarabin (fludarabinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Fludara 10 mg filmsko obložene tablete fludarabin (fludarabinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	FLUDARA 50 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje fludarabin (fludarabinum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla 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	Fluvastatin Actavis 20 mg trde kapsule fluvastatin (fluvastatinum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavíkurgur 78, Hafnarfjörður, , Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1598/09 21.10.2014 C10AA04 3837000044980 085812
015814	Fluvastatin Actavis 40 mg trde kapsule fluvastatin (fluvastatinum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavíkurgur 78, Hafnarfjörður, , Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 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	Fluvastatin Actavis 80 mg tablete s podaljšanim sproščanjem fluvastatin (fluvastatinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla 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., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1376/09 17.09.2009	5363-I-37/10 17.9.2014 C10AA04 3837000044034 083500
015816	Fluvastatin Mylan 40 mg trde kapsule fluvastatin (fluvastatinum)	kapsula, trda škatla 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	FOLKODIN ALKALOID 0,8 mg/ml peroralna raztopina za otroke folkodin (pholcodinum)	peroralna raztopina škatla 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	FOLKODIN ALKALOID 1 mg/ml peroralna raztopina folkodin (pholcodinum)	peroralna raztopina škatla 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	FOLKODIN ALKALOID 10 mg trde kapsule folkodin (pholcodinum)	kapsula, trda škatla 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	Fosicard 10 mg tablete fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavíkurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1601/09 21.10.2014 C09AA09 3837000045017 085839
015821	Fosicard 20 mg tablete fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavíkurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1602/09 21.10.2014 C09AA09 3837000045024 085847
015822	Fosicard 5 mg tablete fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavíkurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1600/09 21.10.2014 C09AA09 3837000045000 085855
015823	Fozinopril Arrow 10 mg tablete 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-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.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015824	Fozinopril Arrow 20 mg tablete 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	Fromilid uno 500 mg tablete s podaljšanim sproščanjem 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	Fromilid uno 500 mg tablete s podaljšanim sproščanjem 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	Fromilid uno 500 mg tablete s podaljšanim sproščanjem 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	Fromilid uno 500 mg tablete s podaljšanim sproščanjem 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	Fucidin 20 mg/g krema 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	Fucidin 20 mg/g mazilo 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	Fucidin 30 mg prepojena tkanina 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	Gabagamma 100 mg trde kapsule 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 Püschl 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	Gabagamma 100 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla 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	Gabagamma 100 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla 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	Gabagamma 100 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla 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	Gabagamma 300 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla 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	Gabagamma 300 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla 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	Gabagamma 300 mg trde kapsule 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 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	Gabagamma 300 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla 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	Gabagamma 400 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla 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	Gabagamma 400 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla 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	Gabagamma 400 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla 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	Gabagamma 400 mg trde kapsule 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 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	Gabagamma 600 mg filmsko obložene tablete gabapentin (gabapentinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Galantamin Mylan 8 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla 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	Galistat 80 mg tablete s podaljšanim sproščanjem fluvastatin (fluvastatinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla 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	GASTROMIRO iopamidol (iopamidolum)	raztopina za peroralno ali rektalno uporabo škatla 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	GASTROMIRO iopamidol (iopamidolum)	raztopina za peroralno ali rektalno uporabo škatla 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	GASTROMIRO jopamidol (iopamidolum)	raztopina za peroralno ali rektalno uporabo škatla 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	Gelofusine 40 mg/ml raztopina za infundiranje 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	Gemcitabin "Ebewe" 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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	Gemcitabin "Ebewe" 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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	Gemcitabin "Ebewe" 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. 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	Gemcitabin Actavis 1000 mg prašek za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla 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	Gemcitabin Actavis 200 mg prašek za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla 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	Gemcitabin Mylan 38 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla 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	GENOTROPIN 12 mg/ml prašek in vehikel za raztopino za injiciranje 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	GENOTROPIN 5,3 mg/ml prašek in vehikel za raztopino za injiciranje 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	Gentamicin Lek 10 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje 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	Gentamicin Lek 20 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje 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	Gentamicin Lek 40 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje 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	Gentamicin Lek 60 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje 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	Gethi 75 mikrogramov/20 mikrogramov obložene tablete 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	Gethi 75 mikrogramov/20 mikrogramov obložene tablete 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	Gethi 75 mikrogramov/20 mikrogramov obložene tablete gestoden (gestodenum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	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, Schheerüggenkamp, Münster, Nemčija Stragen Nordic A/S, Hesselvej 41, Ganlose, Stenlose, Danska		5363-I-1990/09 9.12.2014 G03AA10 3837000046700 092690
015866	Gethi 75 mikrogramov/30 mikrogramov obložene tablete 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, Schheerüggenkamp, Münster, Nemčija Stragen Nordic A/S, Hesselvej 41, Ganlose, Stenlose, Danska		5363-I-1992/09 9.12.2014 G03AA10 3837000046724 092738
015867	Gethi 75 mikrogramov/30 mikrogramov obložene tablete gestoden (gestodenum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	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, Schheerüggenkamp, Münster, Nemčija Stragen Nordic A/S, Hesselvej 41, Ganlose, Stenlose, Danska		5363-I-1993/09 9.12.2014 G03AA10 3837000046731 092720
015868	Gethi 75 mikrogramov/30 mikrogramov obložene tablete 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, Schheerüggenkamp, Münster, Nemčija Stragen Nordic A/S, Hesselvej 41, Ganlose, Stenlose, Danska		5363-I-1991/09 9.12.2014 G03AA10 3837000046717 092746
015869	Glucophage 1000 mg filmsko obložene tablete 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	GLUCOPHAGE 500 mg filmsko obložene tablete 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	GLUCOPHAGE 500 mg filmsko obložene tablete 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	GLUCOPHAGE 850 mg filmsko obložene tablete 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 Črtna koda Delovna šifra
015873	GLUCOPHAGE 850 mg filmsko obložene tablete 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	GLUCTAM MR 30 mg tablete s prirejenim sproščanjem 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	Glukoza 5 % raztopina za infundiranje, BP Baxter 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	Glukoza 5 % raztopina za infundiranje, BP Baxter 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	Glukoza 5 % raztopina za infundiranje, BP Baxter 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	Glukoza 5 % raztopina za infundiranje, BP Baxter 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	Glukoza 5 % raztopina za infundiranje, BP Baxter 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	Glukoza 5 % raztopina za infundiranje, BP Baxter glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje škatla 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	Glukoza Krka 50 mg/ml raztopina za infundiranje 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	Glukoza Krka 50 mg/ml raztopina za infundiranje 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	GLYDIUM 30 mg tablete s prirejenim sproščanjem gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatla 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	Gonapeptyl 0,1 mg/1 ml raztopina za injiciranje triptorelin (triptorelinum)	raztopina za injiciranje škatla 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	Gonapeptyl 0,1 mg/1 ml raztopina za injiciranje triptorelin (triptorelinum)	raztopina za injiciranje škatla 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	Gynodian Depot 4 mg/200 mg raztopina za injiciranje estradiol (estradiolum) prasteron (prasteronum)	raztopina za injiciranje škatla 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	Haematopan 100 mg filmsko obložene tablete železov(II) sulfat (ferrosi(II) sulfas)	filmsko obložena tableta škatla 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	Haematopan 50 mg filmsko obložene tablete 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	Hartmannova raztopina Krka raztopina za infundiranje 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	Hartmannova raztopina Krka raztopina za infundiranje 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	HAVRIX 1440 ELISA enot suspenzija za injiciranje za odrasle 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., 89, 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	HAVRIX 720 ELISA enot suspenzija za injiciranje za otroke 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., 89, rue de L'Institut, 1330 Rixensart, Belgija GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1814/09 do preklica J07BC02 3837000082913 004774
015893	Helex 0,25 mg tablete 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	Helex 0,5 mg tablete 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	Helex 1 mg tablete 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	HeliCap 37 kBq trde kapsule 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	Hepatect CP 50 i.e./ml raztopina za infundiranje Humani imunoglobulini proti hepatitisu tipa B (immunoglobulinum humanum hepatitisidis B)	raztopina za infundiranje škatla 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	Hepatect CP 50 i.e./ml raztopina za infundiranje Humani imunoglobulini proti hepatitisu tipa B (immunoglobulinum humanum hepatitisidis B)	raztopina za infundiranje škatla 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	Hepatect CP 50 i.e./ml raztopina za infundiranje Humani imunoglobulini proti hepatitisu tipa B (immunoglobulinum humanum hepatitisidis B)	raztopina za infundiranje škatla 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	Heptanon 10 mg/ml peroralna raztopina metadon (methadonum)	peroralna raztopina steklenica s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. 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	Heptanon 10 mg/ml peroralna raztopina metadon (methadonum)	peroralna raztopina škatla 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	Heptanon 10 mg/ml peroralne kapljice, raztopina metadon (methadonum)	peroralne kapljice, raztopina škatla s kapalno steklenička 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	Heptanon 10 mg/ml raztopina za injiciranje metadon (methadonum)	raztopina za injiciranje škatla s 50 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. 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	Heptanon 5 mg tablete metadon (methadonum)	tableta škatla 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	HUMANI ALBUMIN 200 g/l BAXTER raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla 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	HUMANI ALBUMIN 200 g/l BAXTER raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla 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	HUMANI ALBUMIN 50 g/l BAXTER raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla 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	HUMANI ALBUMIN 50 g/l BAXTER raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla 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	Humatrope 12 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje 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-146/08 27.02.2008	5363-I-1897/09 do preklica H01AC01 3837000016178 095931
015910	Humatrope 24 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje 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-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	Humatrope 6 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje 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	Humulin M3 100 i.e./ml suspenzija za injiciranje v vložku 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	Humulin M3 Pen 100 i.e./ml suspenzija za injiciranje 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	Humulin N 100 i.e./ml suspenzija za injiciranje v vložku 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	Humulin N Pen 100 i.e./ml suspenzija za injiciranje 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	Humulin R 100 i.e./ml raztopina za injiciranje v vložku 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	IMIGRAN 10 mg/0,1 ml pršilo za nos, raztopina 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 štrardon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2027/09 do preklica N02CC01 3837000095500 025585
015918	IMIGRAN 100 mg filmsko obložene tablete 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 štrardon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-135/10 do preklica N02CC01 3837000015324 049948
015919	IMIGRAN 20 mg/0,1 ml pršilo za nos, raztopina 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 štrardon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2028/09 do preklica N02CC01 3837000073843 021539

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
015920	IMIGRAN 50 mg filmsko obložene tablete 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 štradon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2026/09 do preklica N02CC01 3837000072983 001708
015921	IMIGRAN 6 mg/0,5 ml raztopina za injiciranje 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 štradon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2025/09 do preklica N02CC01 3837000015317 042420
015922	Indapamid 1APharma 1,5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem 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, Keltnering 1 + 3, Oberhaching, Nemčija		5363-I-1876/09 24.11.2014 C03BA11 3837000046304 091421
015923	Indapamid Hexal 1,5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem 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	Indapamid Lek 1,5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem 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	Inotop 12,5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje 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	Irbesartan/hidroklorotiazid Sandoz 150 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete 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	Irbesartan/hidroklorotiazid Sandoz 300 mg/25 mg filmsko obložene tablete 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	Irinotekan Ebewe 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje 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	Irinotekan Ebewe 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje 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	Irinotekan Ebewe 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje 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	Irinotekan Teva 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje 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	Irinotekan Teva 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje 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	Irinotekanijev klorid Lek 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje 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	Irinotekanijev klorid Lek 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje 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	Irinotekanijev klorid medac 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje 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	Irinotekanijev klorid medac 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje 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	Irinotekanijev klorid medac 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje 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 Črtna koda Delovna šifra
015938	Irinotekanijev klorid Mylan 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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	Irinotekanijev klorid Mylan 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje 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 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	Irtucalan 150 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	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	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, , Islandija Medis ehf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2113/09 28.12.2014 C09CA04 3837000047639 094692
015941	Irtucalan 300 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	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	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, , Islandija Medis ehf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2114/09 28.12.2014 C09CA04 3837000047646 094714
015942	Irtucalan 75 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	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	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, , Islandija Medis ehf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2112/09 28.12.2014 C09CA04 3837000047622 094730
015943	ISOPTO TEARS 5 mg/ml kapljice za oko, raztopina hipromeloza (hypromelloseum)	kapljice za oko, raztopina škatla 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	Ivagalmin 1,5 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatla 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	Ivagalmin 3 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatla 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	Ivagalmin 4,5 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatla 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

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
015947	Ivagalmin 6 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatla 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-129/10 13.1.2015 N06DA03 3837000048551 096369
015948	Jurnista 16 mg tablete s podaljšanim sproščanjem hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla 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	Jurnista 16 mg tablete s podaljšanim sproščanjem hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla 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	Jurnista 32 mg tablete s podaljšanim sproščanjem hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla 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	Jurnista 32 mg tablete s podaljšanim sproščanjem hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla 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	Jurnista 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla 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	Jurnista 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla 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	Jurnista 64 mg tablete s podaljšanim sproščanjem hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla 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	Jurnista 64 mg tablete s podaljšanim sproščanjem hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla 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	Jurnista 8 mg tablete s podaljšanim sproščanjem hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla 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	Jurnista 8 mg tablete s podaljšanim sproščanjem hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla 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	Kalcij Sandoz 500 mg šumeče tablete kalcij (calcium)	šumeča tableta škatla 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	Kalcijev karbonat Lekarna Ljubljana 500 mg trde kapsule kalcijev karbonat (calcii carbonas)	kapsula, trda škatla 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	Kalijev jodid Lek 65 mg tablete kalijev jodid (kalii iodidum)	tableta škatla 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	Kalijev jodid Lek 65 mg tablete kalijev jodid (kalii iodidum)	tableta škatla 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	Kalijev klorid Lekarna Ljubljana 500 mg tablete kalijev klorid (kalii chloridum)	tableta škatla 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	KAPTOPRIL ALKALOID 25 mg tablete kaptopril (captoprilum)	tableta škatla 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	Karboplatin medac 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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 fur 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 Črtna koda Delovna šifra
015965	Karboplatin medac 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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	Karboplatin medac 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje 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. 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	Karboplatin medac 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	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-489/10 17.3.2015 L01XA02 3837000049848 102059
015968	Karboplatin medac 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje 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. 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	Ketonal 150 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem ketoprofen (ketoprofenum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla 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	Ketonal 150 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem ketoprofen (ketoprofenum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla 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	Kinapril/hidroklorotiazid Nucleus 10 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete kinapril (quinaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	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., Reykjavíkurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija Nucleus ehf., Naustanesi, Reykjavík, Islandija		5363-I-234/10 26.1.2015 C09BA06 3837000048704 097845
015972	Kinapril/hidroklorotiazid Nucleus 20 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete kinapril (quinaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	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., Reykjavíkurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija Nucleus ehf., Naustanesi, Reykjavík, 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 Črtna koda Delovna šifra
015973	Kinapril/hidroklorotiazid Nucleus 20 mg/25 mg filmsko obložene tablete 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	Klopidogrel Arrow 75 mg filmsko obložene tablete 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	Klopidogrel EGIS 75 mg filmsko obložene tablete 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, Bókényföldi út 118-120, Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38, Budimpešta, Madžarska		5363-I-1732/09 6.11.2014 B01AC04 3837000045420 089109
015976	Klopidogrel EGIS 75 mg filmsko obložene tablete 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, Bókényföldi út 118-120, Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38, Budimpešta, Madžarska		5363-I-1731/09 6.11.2014 B01AC04 3837000045413 089117
015977	Klopidogrel EGIS 75 mg filmsko obložene tablete 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, Bókényföldi út 118-120, Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38, Budimpešta, Madžarska		5363-I-1730/09 6.11.2014 B01AC04 3837000045406 089125
015978	Klopidogrel Jenson 75 mg filmsko obložene tablete 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, Bókényföldi 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	KODEINIJEV FOSFAT ALKALOID 30 mg tablete 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	Ksilodeks 1 mg/50 mg v 1 ml pršilo za nos, raztopina 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	Ksilodeks za otroke 0,5 mg/50 mg v 1 ml pršilo za nos, raztopina 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 Črtna koda Delovna šifra
015982	Kuterid 0,5 mg/g mazilo 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	Kuterid 0,5 mg/g mazilo 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	Kvetiapin Lek 100 mg filmsko obložene tablete 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	Kvetiapin Lek 200 mg filmsko obložene tablete 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	Kvetiapin Lek 300 mg filmsko obložene tablete 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	Lactecon z okusom slive 667 mg/ml peroralna raztopina 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	Lactecon z okusom slive 667 mg/ml peroralna raztopina 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	Lamal 100 mg tablete 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	Lamal 200 mg tablete 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.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
015991	Lamal 25 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatla 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	Lamal 50 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatla 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	Lamisil 10 mg/g dermalno pršilo, raztopina terbinafin (terbinafinum)	dermalno pršilo, raztopina škatla s platenko 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	Lamisil 10 mg/g dermalno pršilo, raztopina terbinafin (terbinafinum)	dermalno pršilo, raztopina škatla s platenko 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	Lamisil 10 mg/g krema terbinafin (terbinafinum)	krema škatla 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	Lanitop 0,1 mg tablete metildigoksin (metildigoxinum)	tableta škatla 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 sejmišču35, Ljubljana, Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-386/10 do preklica C01AA08 3837000014051 044326
015997	Lekoklar 250 mg filmsko obložene tablete klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Lekoklar 500 mg filmsko obložene tablete klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Leponex 100 mg tablete klozapin (clozapinum)	tableta škatla 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 Črtna koda Delovna šifra
016000	Leponex 25 mg tablete klozapin (clozapinum)	tableta škatla 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	Lercaprel 10 mg/10 mg filmsko obložene tablete enalapril (enalaprilum) lerkanidipin (lercanidipinum)	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	RECORDATI Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A., Milano, Italija Recordati Ireland Limited, Raheens East, Ringaskiddy Co. Cork, Irska		5363-I-60/10 5.1.2015 C09BB02 3837000047929 094765
016002	Lercaprel 10 mg/10 mg filmsko obložene tablete enalapril (enalaprilum) lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatla 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-62/10 5.1.2015 C09BB02 3837000047943 094781
016003	Lercaprel 10 mg/10 mg filmsko obložene tablete enalapril (enalaprilum) lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatla 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-61/10 5.1.2015 C09BB02 3837000047936 094773
016004	Lercaprel 20 mg/10 mg filmsko obložene tablete enalapril (enalaprilum) lerkanidipin (lercanidipinum)	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	RECORDATI Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A., Milano, Italija Recordati Ireland Limited, Raheens East, Ringaskiddy Co. Cork, Irska		5363-I-63/10 5.1.2015 C09BB02 3837000047899 094803
016005	Lercaprel 20 mg/10 mg filmsko obložene tablete enalapril (enalaprilum) lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatla 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-64/10 5.1.2015 C09BB02 3837000047905 094811
016006	Lercaprel 20 mg/10 mg filmsko obložene tablete enalapril (enalaprilum) lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatla 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-65/10 5.1.2015 C09BB02 3837000047912 094790
016007	Letrozol Lek 2,5 mg filmsko obložene tablete letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Letrozol Medico Uno 2,5 mg filmsko obložene tablete letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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 Črna koda Delovna šifra
016009	Letrozol Medico Uno 2,5 mg filmsko obložene tablete letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Letrozol Medico Uno 2,5 mg filmsko obložene tablete letrozol (letrozolum)	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. 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	Letrozol Medico Uno 2,5 mg filmsko obložene tablete letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Letrozol Medico Uno 2,5 mg filmsko obložene tablete letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Letrozol Medico Uno 2,5 mg filmsko obložene tablete letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Letrozol Medico Uno 2,5 mg filmsko obložene tablete letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Letrozol Medico Uno 2,5 mg filmsko obložene tablete letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Letrozol Medico Uno 2,5 mg filmsko obložene tablete letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Letrozol Medico Uno 2,5 mg filmsko obložene tablete letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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 Črtna koda Delovna šifra
016018	Levofloksacin Lek 250 mg filmsko obložene tablete 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	Levofloksacin Lek 5 mg/ml raztopina za infundiranje 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	Levofloksacin Lek 5 mg/ml raztopina za infundiranje 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	Levofloksacin Lek 500 mg filmsko obložene tablete 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	Linatera 0,02 mg/3 mg filmsko obložene tablete etinilestradiol (ethinylestradiolum) drospirenol (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	Linola Urea 120 mg/g krema 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	Linola Urea 120 mg/g krema 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	Locoidon crelo 0,1 g/100 g dermalna emulzija 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	Termier 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	Locoidon lipocrema 0,1 g/100 g krema hidrokortizonbutirat (hydrocortisoni butyras)	krema škatala s tubo s 30 g kreme	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Termier 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 Črtna koda Delovna šifra
016027	Lodoz 10 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Lodoz 2,5 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Lodoz 5 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Loram 2,5 mg tablete lorazepam (lorazepamum)	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-1574/09 do preklica N05BA06 3837000005448 047112
016031	Lorsilan 1 mg tablete 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	Lorsilan 1 mg tablete lorazepam (lorazepamum)	tableta škatla 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	Lorsilan 2,5 mg tablete lorazepam (lorazepamum)	tableta škatla 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	Lorsilan 2,5 mg tablete 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	Losartan HCT Mylan 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	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	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	Losartan HCT Mylan 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	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	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-2096/09 21.12.2014 C09DA01 3837000047431 094870
016037	LOTAR 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla 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	LOTAR 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Lovispes 5 mg tablete neбиволol (neбиволolum)	tableta škatla 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	Lovispes 5 mg tablete neбиволol (neбиволolum)	tableta škatla 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	Lovispes 5 mg tablete neбиволol (neбиволolum)	tableta škatla 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	Lovispes 5 mg tablete neбиволol (neбиволolum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	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	Lovispes 5 mg tablete neбиволol (neбиволolum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	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	Lovispes 5 mg tablete neбиволol (neбиволolum)	tableta škatla 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	Lovispes 5 mg tablete neбиволol (neбиволolum)	tableta škatla 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	Lovispes 5 mg tablete neбиволol (neбиволolum)	tableta škatla 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	Lovispes 5 mg tablete neбиволol (neбиволolum)	tableta škatla 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	Lovispes 5 mg tablete neбиволol (neбиволolum)	tableta škatla 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	Lovispes 5 mg tablete neбиволol (neбиволolum)	tableta škatla 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	Lovispes 5 mg tablete neбиволol (neбиволolum)	tableta škatla 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	Lovispes 5 mg tablete neбиволol (neбиволolum)	tableta škatla 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	Lovispes 5 mg tablete neбиволol (neбиволolum)	tableta škatla 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	Lovispes 5 mg tablete neбиволol (neбиволolum)	tableta škatla 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	Macropen 400 mg filmsko obložene tablete midekamicin (midecamycinum)	filmsko obložena tableta škatla 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-1941/09 do preklica J01FA03 3837000006308 048291
016055	Madopar 100 mg/25 mg tablete levodopa (levodopum) benserazid (benserazidum)	tableta škatla 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	Madopar 200 mg/50 mg tablete levodopa (levodopum) benserazid (benserazidum)	tableta škatla 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	Medicinski kisik Messer 100% medicinski plin, stisnjeni 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	Medicinski kisik Messer 100% medicinski plin, stisnjeni 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	Medicinski kisik Messer 100% medicinski plin, stisnjeni 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	Medicinski kisik Messer 100% medicinski plin, stisnjeni 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	Medicinski kisik Messer 100% medicinski plin, stisnjeni 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	Medicinski kisik Messer 100% medicinski plin, stisnjeni 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	Medicinski kisik Messer 100% medicinski plin, stisnjeni 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	Medicinski kisik Messer 100% medicinski plin, stisnjeni 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	Medicinski kisik Messer 100% medicinski plin, stisnjeni 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	Medicinski kisik Messer 100% medicinski plin, stisnjeni 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	Medicinski kisik Messer 100% medicinski plin, stisnjeni 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	MEGACE 40 mg/ml peroralna suspenzija megestrol (megestrolum)	peroralna suspenzija škatlja 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	Meloksikam Mylan 15 mg tablete meloksikam (meloxicamum)	tableta škatlja 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 Channele 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 Črtna koda Delovna šifra
016070	Meloksikam Mylan 7,5 mg tablete 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	Metformin Aurobindo 1000 mg filmsko obložene tablete 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	Metformin Aurobindo 1000 mg filmsko obložene tablete 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	Metformin Aurobindo 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 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	Metformin Aurobindo 500 mg filmsko obložene tablete 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	Metformin Aurobindo 500 mg filmsko obložene tablete 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	Metformin Aurobindo 850 mg filmsko obložene tablete 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	Metformin Aurobindo 850 mg filmsko obložene tablete 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	Metformin Aurobindo 850 mg filmsko obložene tablete 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-51/10 6.1.2015 A10BA02 3837000047813 094986
016079	Miacalcic 100 i.e./ml raztopina za injiciranje ali infundiranje sintetični kalcitonin lososa (calcitoninum syntheticum salmonis)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla 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	Miacalcic 200 i.e./odmerek pršilo za nos, raztopina sintetični kalcitonin lososa (calcitoninum syntheticum salmonis)	pršilo za nos, raztopina škatla 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	Microgynon 0,03 mg/0,15 mg obložene tablete levonorgestrel (levonorgestrelum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	obložena tableta škatla 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	Midazolam Accord 1 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla 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	Midazolam Accord 5 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla 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	Midazolam Accord 5 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla 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	Midazolam Accord 5 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla 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	Minirin Melt 120 mikrogramov peroralni liofilizat dezmopresin (desmopresinum)	peroralni liofilizat škatla 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	Minirin Melt 60 mikrogramov peroralni liofilizat dezmopresin (desmopresinum)	peroralni liofilizat škatla 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	MINULET 0,03 mg/0,075 mg obložene tablete 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. 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	MIVACRON 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje mivakurijev klorid (mivacurii chloridum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla 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 štrdon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1596/09 do preklica M03AC10 3837000077599 087351
016090	Mixamin glukoza 12 % brez elektrolitov raztopina za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokislina,elektroliti, maščobe)	raztopina za infundiranje škatla 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	Mixamin glukoza 12 % raztopina za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokislina,elektroliti, maščobe) tretinoin (tretinoinum)	raztopina za infundiranje škatla 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	Mixamin glukoza 20 % raztopina za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokislina,elektroliti, maščobe)	raztopina za infundiranje škatla 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	Moditen 1 mg obložene tablete flufenazin (fluphenazinum)	obložena tableta škatla 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 Črtna koda Delovna šifra
016094	Moditen 2,5 mg obložene tablete flufenazin (fluphenazinum)	obložena tableta škatla 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	Moditen 5 mg obložene tablete flufenazin (fluphenazinum)	obložena tableta škatla 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	Moditen depo 25 mg/ml raztopina za injiciranje flufenazin (fluphenazinum)	raztopina za injiciranje škatla 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	Moduretic 5 mg/50 mg tablete hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum) amilorid (amiloridum)	tableta škatla 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	Mofetilmikofenolat Actavis 500 mg filmsko obložene tablete mikofenolna kislina (acidum mycophenolicum)	filmsko obložena tableta škatla 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., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1504/09 8.10.2014 L04AA06 3837000044652 085081
016099	Molaxole prašek za peroralno raztopino makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas)	prašek za peroralno raztopino škatla 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	Molaxole prašek za peroralno raztopino makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas)	prašek za peroralno raztopino škatla 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	Molaxole prašek za peroralno raztopino makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas)	prašek za peroralno raztopino škatla 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	Molaxole prašek za peroralno raztopino makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas)	prašek za peroralno raztopino škatla 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	Molaxole prašek za peroralno raztopino makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas)	prašek za peroralno raztopino škatla 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	Molaxole prašek za peroralno raztopino makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas)	prašek za peroralno raztopino škatla 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	Mometazon Mylan 1 mg/g mazilo mometazon (mometasonum)	mazilo škatla 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	Monkasta 10 mg filmsko obložene tablete montelukast (montelukastum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Monkasta 10 mg filmsko obložene tablete montelukast (montelukastum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Monkasta 4 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva tableta škatla 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	Monkasta 5 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva tableta škatla 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	MULTIBIC 2 mmol/l kalija, raztopina za hemofiltracijo 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 škatla 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	MULTIBIC 3 mmol/l kalija, raztopina za hemofiltracijo 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 škatla 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	MULTIBIC 4 mmol/l kalija, raztopina za hemofiltracijo 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 škatla 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	MULTIBIC brez kalija, raztopina za hemofiltracijo natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid (magnesii chloridum) glukoza (glucosum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas)	raztopina za hemofiltracijo škatla 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	Mycospor 10 mg/ml dermalno pršilo, raztopina bifonazol (bifonazolum)	dermalno pršilo, raztopina škatla 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 Črtna koda Delovna šifra
016115	Naklofen 50 mg gastrorezistentne tablete diklofenak (diclofenacum)	gastrorezistentna tableta škatla 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	Nalpain 10 mg/ml raztopina za injiciranje nalbufin (nalbufinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 ampulami z 2 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. 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	Nasonex 50 mikrogramov/vpih pršilo za nos, suspenzija mometazon (mometasonum)	pršilo za nos, suspenzija škatla 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	Nasonex 50 mikrogramov/vpih pršilo za nos, suspenzija mometazon (mometasonum)	pršilo za nos, suspenzija škatla s 3 platenkami 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	NeisVac-C 0,5 ml suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi Cepivo proti meningokokom (Vaccina meningococci)	suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla 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	Nexium 20 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezistentna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	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	Nexium 20 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezistentna tableta škatla 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	Nexium 40 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezistentna tableta škatla 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.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016123	Nexium 40 mg gastrerezistentne tablete esomeprazol (esomeprazolom)	gastrerezistentna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	AstraZeneca AB, Södertälje, 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	NEXIUM 40 mg prašek za raztopino za injiciranje in infundiranje esomeprazol (esomeprazolom)	prašek za raztopino za injiciranje in infundiranje škatla 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, Södertälje, 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	Nilar 20 mg gastrerezistentne tablete esomeprazol (esomeprazolom)	gastrerezistentna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	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	Nilar 20 mg gastrerezistentne tablete esomeprazol (esomeprazolom)	gastrerezistentna tableta škatla 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	Nilar 40 mg gastrerezistentne tablete esomeprazol (esomeprazolom)	gastrerezistentna tableta škatla 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	Nilar 40 mg gastrerezistentne tablete esomeprazol (esomeprazolom)	gastrerezistentna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	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	Noliterax 10 mg/2,5 mg filmsko obložene tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta škatla 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 sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija		5363-I-300/10 16.2.2015 C09BA04 3837000049053 098787
016130	NORLEVO 750 mikrogramov tablete levonorgestrel (levonorgestrelum)	tableta škatla 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	NOVANTRONE 20 mg/10 ml raztopina za injiciranje mitoxantron (mitoxantronum)	raztopina za injiciranje škatla 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	Novofem filmsko obložene tablete estradiol (estradiolum) noretisteron (norethisteronum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Novolax 5 mg obložene tablete bisakodil (bisacodylum)	obložena tableta škatla 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	Novuxol mazilo klostridio-peptidaza (clostridiopeptidasum)	mazilo škatla 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	Octagam 100 mg/ml raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad aplicationen intravascularum)	raztopina za infundiranje škatla 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	Octagam 100 mg/ml raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad aplicationen intravascularum)	raztopina za infundiranje škatla 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	Octagam 100 mg/ml raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad aplicationen intravascularum)	raztopina za infundiranje škatla 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	Octagam 100 mg/ml raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad aplicationen intravascularum)	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	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	Octagam 50 mg/ml raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad aplicationen intravascularum)	raztopina za infundiranje škatla 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	Octagam 50 mg/ml raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad aplicationen intravascularrem)	raztopina za infundiranje škatla 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	Octagam 50 mg/ml raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad aplicationen intravascularrem)	raztopina za infundiranje škatla 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	Oksaliplatin Lek 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla 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	Oksaliplatin Lek 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla 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	Oksaliplatin Lek 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla 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	Oksikodon Lek 10 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla 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	Oksikodon Lek 5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla 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	Olanzapin Actavis 10 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatla 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

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
016148	Olanzapin Actavis 15 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatla 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., Żejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1513/09 12.10.2014 N05AH03 3837000044706 085960
016149	Olanzapin Actavis 20 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatla 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., Żejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1514/09 12.10.2014 N05AH03 3837000044713 085979
016150	Olanzapin Actavis 5 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatla 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., Żejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1511/09 12.10.2014 N05AH03 3837000044683 085987
016151	Olanzapin Synthón 10 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthón BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthón Hispania, S.L., Sant Boi de Llobregat, Španija Synthón BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1840/09 17.11.2014 N05AH03 3837000046120 091570
016152	Olanzapin Synthón 10 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthón BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthón Hispania, S.L., Sant Boi de Llobregat, Španija Synthón BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1841/09 17.11.2014 N05AH03 3837000046137 091596
016153	Olanzapin Synthón 10 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthón BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthón Hispania, S.L., Sant Boi de Llobregat, Španija Synthón BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1839/09 17.11.2014 N05AH03 3837000046113 091600
016154	Olanzapin Synthón 2,5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthón BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthón Hispania, S.L., Sant Boi de Llobregat, Španija Synthón BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1830/09 17.11.2014 N05AH03 3837000046021 091650
016155	Olanzapin Synthón 2,5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthón BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthón Hispania, S.L., Sant Boi de Llobregat, Španija Synthón BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1832/09 17.11.2014 N05AH03 3837000046045 091642
016156	Olanzapin Synthón 2,5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthón BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthón Hispania, S.L., Sant Boi de Llobregat, Španija Synthón 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 škatala 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 škatala 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 škatala 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 škatala 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 škatala 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 škatala 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 škatala 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 škatala 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 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	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	OLICARD 40 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem izosorbidmononitrat (isosorbidi mononitras)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	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	OLICARD 60 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem izosorbidmononitrat (isosorbidi mononitras)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	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	Olinapril 10 mg tablete 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	Olinapril 10 mg tablete 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	Olinapril 20 mg tablete 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	Olinapril 20 mg tablete 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	Olinapril 5 mg tablete 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	Olinapril 5 mg tablete 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	Olinin 10 mg tablete 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 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	Olivin 10 mg tablete 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 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	Olivin 20 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škatla 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	Olivin 20 mg tablete 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 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	Olivin 5 mg tablete 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 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	Olivin 5 mg tablete 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 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	Onilat 2 mg/ml raztopina za injiciranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v 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	Onilat 2 mg/ml raztopina za injiciranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje škatla 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	Oropram 10 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatla 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-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.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016183	Oropram 20 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Oropram 30 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Oropram 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Oropram 60 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Ortanol 20 mg trde kapsule omeprazol (omeprazolom)	kapsula, trda škatla 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	Ortanol 20 mg trde kapsule omeprazol (omeprazolom)	kapsula, trda škatla 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	Ortanol 20 mg trde kapsule omeprazol (omeprazolom)	kapsula, trda škatla 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	ORTHO-GYNЕСТ D 3,5 mg vaginalne globule estriol (estriolum)	vaginalna globula škatla 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	Ospamox 1000 mg disperzibilne tablete amoksisicilin (amoxicillinum)	disperzibilna tableta škatla 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-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.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016192	Ospamox 500 mg disperzibilne tablete amoksicilin (amoxicillinum)	disperzibilna tableta škatla 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	Ospamox 750 mg disperzibilne tablete amoksicilin (amoxicillinum)	disperzibilna tableta škatla 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	Paklitaksel Mylan 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. 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	Paklitaksel Mylan 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. 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	Paklitaksel Mylan 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. 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	Palladone Unotard 12 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem hidromorfon (hydromorphonum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla 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	Palladone Unotard 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem hidromorfon (hydromorphonum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla 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	Palladone Unotard 24 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem hidromorfon (hydromorphonum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla 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	Palladone Unotard 32 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem hidromorfon (hydromorphonum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla 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	Pamitor 30 mg koncentrat za raztopino za infundiranje pamidronska kislina (acidum pamidronicum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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	Pamitor 30 mg koncentrat za raztopino za infundiranje pamidronska kislina (acidum pamidronicum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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	Pamitor 60 mg koncentrat za raztopino za infundiranje pamidronska kislina (acidum pamidronicum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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	Pamitor 60 mg koncentrat za raztopino za infundiranje pamidronska kislina (acidum pamidronicum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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	Pamitor 90 mg koncentrat za raztopino za infundiranje pamidronska kislina (acidum pamidronicum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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	Pamitor 90 mg koncentrat za raztopino za infundiranje pamidronska kislina (acidum pamidronicum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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	PANCEF 400 mg filmsko obložene tablete cefiksime (cefiximum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Panrazol 20 mg gastrorezišne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezišna tableta škatla 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., Reykjavíkurvegi 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 Črna koda Delovna šifra
016209	Panrazol 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla 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., Žejtun 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	Panrazol 40 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla 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-662/09 27.05.2009	5363-I-1633/09 27.5.2014 A02BC02 3837000041422 061980
016211	Panrazol 40 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla 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., Žejtun 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	Pantoprazol Mylan 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla 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	Pantoprazol Mylan 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s platenko s 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	Pantoprazol Mylan 40 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s platenko s 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	Pantoprazol Mylan 40 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla 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	Pantoprazol Tecnimede 20 mg gastrorezistentne tablete 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-Prodúcoes 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	Pantoprazol Tecnimede 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Atlantic Pharma-Prodúcoes 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

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
016218	Pantoprazol Tecnimede 40 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Atlantic Pharma-Prodúcoes 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	Pantoprazol Tecnimede 40 mg gastrorezistentne tablete 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-Prodúcoes 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	Paraterax 8 mg/2,5 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatala 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	Paroksetin Actavis 20 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetinum)	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., Reykjavíkureggi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2118/09 28.12.2014 N06AB05 3837000047684 095206
016222	Paroksetin Actavis 30 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetinum)	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., Reykjavíkureggi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2119/09 28.12.2014 N06AB05 3837000047691 095257
016223	Paroksetin Aurobindo 20 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetinum)	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 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	Paroksetin Aurobindo 20 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetinum)	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	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	Paroksetin Aurobindo 30 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetinum)	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 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	Paroksetin Aurobindo 30 mg filmsko obložene tablete 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-272/10 4.2.2015 N06AB05 3837000048926 097900
016227	Paroksetin Teva 20 mg filmsko obložene tablete 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	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	Paroksetin Teva 30 mg filmsko obložene tablete 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	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	Percarnil 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	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	Percarnil 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	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	Percarnil 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	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	Perineva 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla 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	Perineva 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla 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	Perineva 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla 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	Phoxilium 1,2 mmol/l fosfata raztopina za hemodializo/hemofiltracijo kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum) natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenfosfat dihidrat (dinatrii phosphas dihydricus)	raztopina za hemodializo/hemofiltracijo škatala 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	Phoxilium 1,2 mmol/l fosfata raztopina za hemodializo/hemofiltracijo kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum) natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenfosfat dihidrat (dinatrii phosphas dihydricus)	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-1560/09 30.10.2014 B05ZB 3837000044843 086398
016237	Picozone 2,5 mg filmsko obložene tablete 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. 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	Picozone 2,5 mg filmsko obložene tablete 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. 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	Picozone 2,5 mg filmsko obložene tablete 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. 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	Picturlop 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala 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 Črtna koda Delovna šifra
016241	Picturlop 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	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	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	Picturlop 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Picturlop 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Picturlop 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatla s 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	Picturlop 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	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	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	Picturlop 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Piperacilin/tazobaktam Mylan 2 g/0,25 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla 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	Piperacilin/tazobaktam Mylan 4 g/0,5 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla 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	Piramil 1,25 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla 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	Piramil 1,25 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla 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	Piramil 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba 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	Piramil 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	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	Piramil 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba 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	Piramil 2,5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	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	Piramil 2,5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba 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	Piramil 2,5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba 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	Piramil 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla 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	Piramil 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba 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 Črtna koda Delovna šifra
016259	Piramil 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	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	Piramil H 2,5 mg/12,5 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	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 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	Piramil H 2,5 mg/12,5 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla 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	Piramil H 5 mg/25 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	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 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	Piramil H 5 mg/25 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla 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	Pontius 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	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	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	PORTALAK 667 mg/ml sirup laktuloza (lactulosum)	sirup škatla s platenko 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	PORTALAK 667 mg/ml sirup laktuloza, tekoča (lactulosum liquidum)	sirup škatla s platenko 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	PORTALAK 667 mg/ml sirup laktuloza, tekoča (lactulosum liquidum)	sirup škatla s platenko 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	PORTALAK 667 mg/ml sirup laktuloza (lactulosum)	sirup škatla 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	Pramipeksol Synthron 0,088 mg tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatla z 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthron BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1748/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045529 089257
016270	Pramipeksol Synthron 0,088 mg tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthron BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1746/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045499 089265
016271	Pramipeksol Synthron 0,088 mg tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatla z 98 tabletami (14 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthron BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1750/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045543 089320
016272	Pramipeksol Synthron 0,088 mg tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthron BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1749/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045536 089206
016273	Pramipeksol Synthron 0,088 mg tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthron BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1745/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045482 089460
016274	Pramipeksol Synthron 0,088 mg tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthron BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1747/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045505 089192
016275	Pramipeksol Synthron 0,088 mg tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthron BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1744/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045475 089290
016276	Pramipeksol Synthron 0,088 mg tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron Hispania S.L., Castelló, Sant boi de Llobregat, Španija Synthron BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1751/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045550 089222

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
016277	Pramipeksol Synthon 0,18 mg tablete 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	Pramipeksol Synthon 0,18 mg tablete 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	Pramipeksol Synthon 0,18 mg tablete 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	Pramipeksol Synthon 0,18 mg tablete 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	Pramipeksol Synthon 0,18 mg tablete 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	Pramipeksol Synthon 0,18 mg tablete 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	Pramipeksol Synthon 0,18 mg tablete 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	Pramipeksol Synthon 0,18 mg tablete 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	Pramipeksol Synthon 0,35 mg tablete 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	Pramipeksol Synthon 0,35 mg tablete 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	Pramipeksol Synthon 0,35 mg tablete 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	Pramipeksol Synthon 0,35 mg tablete 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	Pramipeksol Synthon 0,35 mg tablete 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	Pramipeksol Synthon 0,35 mg tablete 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	Pramipeksol Synthon 0,35 mg tablete 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	Pramipeksol Synthon 0,35 mg tablete 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	Pramipeksol Synthon 0,7 mg tablete 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	Pramipeksol Synthon 0,7 mg tablete 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	Pramipeksol Synthon 0,7 mg tablete 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-1775/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045796 089850
016296	Pramipeksol Synthon 0,7 mg tablete 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-1768/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045727 089982
016297	Pramipeksol Synthon 0,7 mg tablete 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-1770/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045741 090000
016298	Pramipeksol Synthon 0,7 mg tablete 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-1774/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045789 090131
016299	Pramipeksol Synthon 0,7 mg tablete 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-1772/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045765 090123
016300	Pramipeksol Synthon 0,7 mg tablete 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-1771/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045758 089940
016301	Pramipeksol Synthon 1,1 mg tablete 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-1779/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045833 090239
016302	Pramipeksol Synthon 1,1 mg tablete 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-1777/09 10.11.2014 N04BC05 3837000045819 090280
016303	Pramipeksol Synthon 1,1 mg tablete 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-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	Pramipeksol Synthron 1,1 mg tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron 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	Pramipeksol Synthron 1,1 mg tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron 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	Pramipeksol Synthron 1,1 mg tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron 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	Pramipeksol Synthron 1,1 mg tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron 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	Pramipeksol Synthron 1,1 mg tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatla z 98 tabletami (14 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron 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	PRESTANCE 10 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla 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 sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1530/08 22.09.2008	5363-I-1687/09 22.9.2013 C09BB04 3837000115673 047813
016310	PRESTANCE 10 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla 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 sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1529/08 22.09.2008	5363-I-1686/09 22.9.2013 C09BB04 3837000115666 047821
016311	PRESTANCE 5 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla 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 sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1528/08 22.09.2008	5363-I-1685/09 22.9.2013 C09BB04 3837000115659 047830
016312	PRESTANCE 5 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla 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 sejmišču 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	Primolut Nor 5 mg tablete noretesteron (norethisteronum)	tableta škatla 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	Primovist 0,25 mmol/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi (paramagnetna kontrastna sredstva) (media contrasta paramagnetica)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. 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	Prismasol 2 mmol/l kalija raztopina za hemodializo/hemofiltracijo 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 škatla 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	Prismasol 2 mmol/l kalija raztopina za hemodializo/hemofiltracijo 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 škatla 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-407/10 9.3.2015 B05ZB 3837000049497 101940
016317	Prismasol 4 mmol/l kalija raztopina za hemodializo/hemofiltracijo 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 škatla 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 Črtna koda Delovna šifra
016318	Prismasol 4 mmol/l kalija raztopina za hemodializo/hemofiltracijo 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 škatla 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	Propikomb 2 mg/0,625 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatla 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	Prozac 20 mg trde kapsule fluoksetin (fluoxetinum)	kapsula, trda škatla 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	Prozac 20 mg trde kapsule fluoksetin (fluoxetinum)	kapsula, trda škatla 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	Pulmicort Turbuhaler 100 mikrogramov/vdih prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla 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	Pulmicort Turbuhaler 200 mikrogramov/vdih prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla 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	Pulmicort Turbuhaler 400 mikrogramov/vdih prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla 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	Ranital 150 mg filmsko obložene tablete ranitidin (ranitidinum)	filmsko obložena 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 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 Črtna koda Delovna šifra
016326	Ranital 25 mg/ ml raztopina za injiciranje/infundiranje ranitidin (ranitidinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla 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	Ranital 300 mg filmsko obložene tablete ranitidin (ranitidinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Ranital S 150 mg filmsko obložene tablete ranitidin (ranitidinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Rasoltan 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	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	Actavis Group hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis hf., Kopavogur, Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkureggi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1489/09 7.10.2014 C09CA01 3837000044638 085090
016330	Rasoltan 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla 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.,Reykjavíkureggi 76-78, Hafnarfjörður, , Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkureggi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1489/09 07.10.2009	5363-I-519/10 7.10.2014 C09CA01 3837000044638 085090
016331	Rasoltan 12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	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	Actavis Group hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis hf., Kopavogur, Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkureggi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1486/09 7.10.2014 C09CA01 3837000044607 085103
016332	Rasoltan 12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla 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.,Reykjavíkureggi 76-78, Hafnarfjörður, , Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkureggi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1486/09 07.10.2009	5363-I-516/10 7.10.2014 C09CA01 3837000044607 085103
016333	Rasoltan 25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	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	Actavis Group hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis hf., Kopavogur, Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkureggi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1487/09 7.10.2014 C09CA01 3837000044614 085111
016334	Rasoltan 25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla 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.,Reykjavíkureggi 76-78, Hafnarfjörður, , Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkureggi 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 Črtna koda Delovna šifra
016335	Rasoltan 50 mg filmsko obložene tablete 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	Rasoltan 50 mg filmsko obložene tablete 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., Reykjavíkurevigi 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	Rawel SR 1,5 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem 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	Rawel SR 1,5 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem 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	Rawel SR 1,5 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem 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	Reductil 10 mg trde kapsule 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	Reductil 15 mg trde kapsule 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	REGLAN 10 mg tablete 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	REGLAN 10 mg/2 ml raztopina za injiciranje 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 Črtna koda Delovna šifra
016344	REGLAN 5 mg/5 ml peroralna raztopina metoklopramid (metoclopramidum)	peroralna raztopina škatla 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	RELPAK 20 mg filmsko obložene tablete eletriptan (eletriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 6 tabletami (3 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. 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	RELPAK 40 mg filmsko obložene tablete eletriptan (eletriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 6 tabletami (3 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. 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	Remirta 15 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatla 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	Remirta 30 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatla 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	Remirta 45 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatla 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	Renicin 150 mg filmsko obložene tablete roksitromicin (roxithromycinum)	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-193/10 do preklica J01FA06 3837000006087 068187
016351	Repaglinid Arrow 0,5 mg tablete repaglinid (repaglinidum)	tableta škatla 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	Repaglinid Arrow 1 mg tablete repaglinid (repaglinidum)	tableta škatla 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	Repaglinid Arrow 2 mg tablete repaglinid (repaglinidum)	tableta škatla 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	Revia 50 mg filmsko obložene tablete naltrekson (naltrexonum)	filmsko obložena tableta škatla 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, Epernon, 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	Rhophylac 300 mikrogramov/2 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi humani imunoglobulin anti-D (Rh) (immunoglobulinum humanum anti-D (Rh))	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 injekcijsko brizgo z 2 ml raztopine in 1 injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba 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	Ringerjev laktat raztopina za infundiranje, BP Baxter natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za infundiranje škatla 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	Ringerjev laktat raztopina za infundiranje, BP Baxter natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za infundiranje škatla 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	Ringerjev laktat raztopina za infundiranje, BP Baxter natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za infundiranje škatla 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	Ringerjeva raztopina Krka raztopina za infundiranje 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	Risperidon Alkaloid 2 mg filmsko obložene tablete 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	Risperidon Alkaloid 3 mg filmsko obložene tablete 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	Risperidon Merck 1 mg/ml peroralna raztopina 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	Risperidon Mylan 0,5 mg orodisperzibilne tablete 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	Risperidon Mylan 0,5 mg orodisperzibilne tablete 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	Risperidon Mylan 1 mg orodisperzibilne tablete 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	Risperidon Mylan 1 mg orodisperzibilne tablete 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	Risperidon Mylan 1 mg/ml peroralna raztopina 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	Risperidon Mylan 2 mg orodisperzibilne tablete 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	Risperidon Mylan 2 mg orodisperzibilne tablete risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatla 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	Risperidon Teva 2 mg orodisperzibilne tablete risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatla 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	Risperidon Teva 2 mg orodisperzibilne tablete risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatla 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	Risperidon Teva 3 mg orodisperzibilne tablete risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatla 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	Risperidon Teva 3 mg orodisperzibilne tablete risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatla 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	Risperidon Teva 4 mg orodisperzibilne tablete risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatla 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	Risperidon Teva 4 mg orodisperzibilne tablete risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatla 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	Risperidon Teva 6 mg orodisperzibilne tablete risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatla 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	Risperidon Teva 6 mg orodisperzibilne tablete risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatla 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 Črtna koda Delovna šifra
016378	Rispolux 1 mg filmsko obložene tablete 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	Rispolux 1 mg filmsko obložene tablete 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	Rispolux 1 mg filmsko obložene tablete 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	Rispolux 1 mg filmsko obložene tablete 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	Rispolux 1 mg filmsko obložene tablete 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	Rispolux 1 mg filmsko obložene tablete 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	Rispolux 1 mg filmsko obložene tablete 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	Rispolux 1 mg filmsko obložene tablete 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	Rispolux 2 mg filmsko obložene tablete 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 Črtna koda Delovna šifra
016387	Rispolux 2 mg filmsko obložene tablete 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	Rispolux 2 mg filmsko obložene tablete 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	Rispolux 2 mg filmsko obložene tablete 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	Rispolux 2 mg filmsko obložene tablete 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	Rispolux 2 mg filmsko obložene tablete 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	Rispolux 2 mg filmsko obložene tablete 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	Rispolux 2 mg filmsko obložene tablete 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	Rispolux 3 mg filmsko obložene tablete 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	Rispolux 3 mg filmsko obložene tablete 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 Črtna koda Delovna šifra
016396	Rispolux 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	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 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	Rispolux 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Rispolux 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Rispolux 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Rispolux 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Rispolux 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Rispolux 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena 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., 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	Rispolux 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	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 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	Rispolux 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Rispolux 4 mg filmsko obložene tablete 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	Rizatriptan Lek 10 mg orodisperzibilne tablete 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	Rizatriptan Lek 5 mg orodisperzibilne tablete 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	Rowatinex mehke gastorozistentne kapsule 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	Rytmonorm 150 mg filmsko obložene tablete 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	Rytmonorm 300 mg filmsko obložene tablete 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	Sclefic 50 mg filmsko obložene tablete 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	Septolete plus z okusom medu in limete 5 mg/1 mg pastile 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	Seroquel 100 mg filmsko obložene tablete 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	Seroquel 200 mg filmsko obložene tablete 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	Seroquel 25 mg filmsko obložene tablete 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	Seroquel 300 mg filmsko obložene tablete 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	Seroquel SR 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem 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	Seroquel SR 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem 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	Setinin 100 mg filmsko obložene tablete 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	Setinin 150 mg filmsko obložene tablete 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	Setinin 200 mg filmsko obložene tablete 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	Setinin 25 mg filmsko obložene tablete 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	Setinin 300 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	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-233/10 25.1.2015 N05AH04 3837000048698 097985
016424	Sibutramin Lek 10 mg trde kapsule sibutramin (sibutraminum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. 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	Sibutramin Lek 15 mg trde kapsule sibutramin (sibutraminum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. 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	Sildenafil Lek 100 mg tablete sildenafil (sildenafilum)	tableta škatla 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	Sildenafil Lek 25 mg tablete sildenafil (sildenafilum)	tableta škatla 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	Sildenafil Lek 50 mg tablete sildenafil (sildenafilum)	tableta škatla 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	Sindaxel 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Actavis Nordic A/S, Gentofte, Danska in S.C Sندان-Pharma S.R.L., Bukarešta, Romunija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-669/09 01.06.2009	5363-I-1520/09 1.6.2014 L01CD01 3837000041453 061719
016430	Sindaxel 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Actavis Nordic A/S, Gentofte, Danska in S.C Sندان-Pharma S.R.L., Bukarešta, Romunija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-670/09 01.06.2009	5363-I-1521/09 1.6.2014 L01CD01 3837000041460 061760
016431	Sindaxel 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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 Sندان-Pharma S.R.L., Bukarešta, Romunija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 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	Sindaxel 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. 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	SINGULAIR 4 mg zrnca montelukast (montelukastum)	zrnca škatla z 28 vrečkami s 500 mg zrnec	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	SINGULAIR 4 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva tableta škatla 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	SINVACOR 10 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	SINVACOR 20 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	SINVACOR 20 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	SINVACOR FORTE 40 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	SINVACOR FORTE 40 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Sirdalud 2 mg tablete tizanidin (tizanidinum)	tableta škatla 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 Črtna koda Delovna šifra
016441	Sirdalud 4 mg tablete tizanidin (tizanidinum)	tableta škatla 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	SKOPRYL 10 mg tablete lizinopril (lizinoprilum)	tableta škatla 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	SKOPRYL 10 mg tablete lizinopril (lizinoprilum)	tableta škatla 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	SKOPRYL 20 mg tablete lizinopril (lizinoprilum)	tableta škatla 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	SKOPRYL 20 mg tablete lizinopril (lizinoprilum)	tableta škatla 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	SmofKabiven Peripheral emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokislina,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla 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	SmofKabiven Peripheral emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokislina,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla 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	SmofKabiven Peripheral emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokislina,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla 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	SMOFIpid 200 mg/ml emulzija za infundiranje 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 škatla 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	SMOFIpid 200 mg/ml emulzija za infundiranje 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 škatla 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	SMOFIpid 200 mg/ml emulzija za infundiranje 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	SMOFIpid 200 mg/ml emulzija za infundiranje 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 Črtna koda Delovna šifra
016453	SMOFIpid 200 mg/ml emulzija za infundiranje 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	SMOFIpid 200 mg/ml emulzija za infundiranje 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	SOLU-CORTEF 100 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje 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	SOLU-CORTEF 500 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje 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	Solu-Medrol 1000 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje 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	Solu-Medrol 125 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje 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 Črtna koda Delovna šifra
016459	Solu-Medrol 40 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje 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	Solu-Medrol 500 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje 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	Somatuline Autogel 120 mg raztopina za injiciranje 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	Somatuline Autogel 60 mg raztopina za injiciranje 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	Somatuline Autogel 90 mg raztopina za injiciranje 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	SPORANOX 100 mg trde kapsule 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	SPORANOX 100 mg trde kapsule 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	SPORANOX 100 mg trde kapsule 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 Črtna koda Delovna šifra
016467	STAMICIS 1 mg komplet za pripravo radiofarmaka [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	Strefen 8,75 mg pastile 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	Sulfasalazin Krka 500 mg filmsko obložene tablete 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	Symbicort Turbuhaler 160 mikrogramov/4,5 mikrograma na odmerek prašek za inhaliranje 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	Symbicort Turbuhaler 320 mikrogramov/9 mikrogramov na odmerek prašek za inhaliranje 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	Symbicort Turbuhaler 80 mikrogramov/4,5 mikrograma na odmerek prašek za inhaliranje 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	Tamsulozin Lek 0,4 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem 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	Tamsulozin Lek 0,4 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem 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	Tardyferon 80 mg obložene tablete 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 26.2.2011 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 Črtna koda Delovna šifra
016476	TAZOCIN 4,5 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala 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	TAZOCIN 4,5 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala 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	Td-pur suspenzija za injiciranje tetanusni toksoid (tetani anatoxinum) davični toksoid (diphtheriae anatoxinum)	suspenzija za injiciranje škatala 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	Td-pur suspenzija za injiciranje tetanusni toksoid (tetani anatoxinum) davični toksoid (diphtheriae anatoxinum)	suspenzija za injiciranje škatala 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	TEARS NATURALE II 1 mg/3 mg v 1 ml kapljice za oko, raztopina dekstran (dextransum) 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 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	Telfast 30 mg filmsko obložene tablete za otroke feksofenadin (fexofenadinum)	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	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	Tenzimet 10 mg/5 mg tablete pindolol (pindololum) klopamid (clonazepamum)	tableta škatala 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	Tenzopril 30 mg filmsko obložene tablete 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-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 Črtna koda Delovna šifra
016484	Tenzopril 30 mg filmsko obložene tablete 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	Tenzopril 30 mg filmsko obložene tablete 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	Tenzopril 7,5 mg filmsko obložene tablete 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	Tenzopril 7,5 mg filmsko obložene tablete 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	Tenzopril 7,5 mg filmsko obložene tablete 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	Teotard 200 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem 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	Teotard 350 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem 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	Teraxans 10 mg/2,5 mg filmsko obložene tablete 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-301/10 16.2.2015 C09BA04 3837000049060 098825
016492	Terbinafin Mylan 250 mg tablete 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 Črtna koda Delovna šifra
016493	Terbinafin Romikim Farma 250 mg tablete 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	Terc-butilaminijev perindoprilat/indapamid Servier 8 mg/2,5 mg tablete 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	Tetanol pur 40 i.e. suspenzija za injiciranje 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	Thymoglobuline 25 mg prašek za raztopino za infundiranje 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	Tifol 0,4 mg filmsko obložene tablete 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	Tifol 0,4 mg filmsko obložene tablete 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	Tonocardin 2 mg tablete 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	Tonocardin 2 mg tablete 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	Tonocardin 2 mg tablete 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	Tonocardin 4 mg tablete 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-396/10 do preklica C02CA04 3837000012934 060313
016503	Tonocardin 4 mg tablete 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-398/10 do preklica C02CA04 3837000103823 003140
016504	Tonocardin 4 mg tablete 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-397/10 do preklica C02CA04 3837000103816 003000
016505	Topiramat Arrow 15 mg trde kapsule topiramat (topiramatum)	kapsula, trda škatla 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	Topiramat Arrow 25 mg trde kapsule topiramat (topiramatum)	kapsula, trda škatla 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	Topiramat Arrow 50 mg trde kapsule topiramat (topiramatum)	kapsula, trda škatla 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	Torvalipin 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Torvalipin 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Torvalipin 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Trandolapril Arrow 0,5 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba/e 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	Trandolapril Galex 0,5 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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	Trandolapril Galex 1 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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	Trandolapril Galex 2 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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	Trandolapril Galex 4 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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	Trandolapril Mylan 0,5 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatla 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, Irsko 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	Trandolapril Mylan 0,5 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatla 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, Irsko 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	Trandolapril Mylan 1 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatla 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-296/09 04.03.2009	5363-I-1664/09 4.3.2014 C09AA10 3837000120592 057622
016519	Trandolapril Mylan 1 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatla 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 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	Trandolapril Mylan 1 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatla 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	Trandolapril Mylan 1 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatla 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 Sapes, 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	Trandolapril Mylan 2 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatla 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 Sapes, 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	Trandolapril Mylan 2 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatla 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	Trandolapril Mylan 2 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatla 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	Trandolapril Mylan 2 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatla 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 Sapes, 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	Trasollette 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Trasollette 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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 Črtna koda Delovna šifra
016528	Trasolette 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. 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	Trasolette 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Trasolette 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Trasolette 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Trasolette 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla z 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	Uitop 10 mg trde gastrorezistentne kapsule omeprazol (omeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla 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	Uitop 10 mg trde gastrorezistentne kapsule omeprazol (omeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla 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 Črtna koda Delovna šifra
016535	Ultop 20 mg trde gastrozestentne kapsule omeprazol (omeprazolom)	gastrozestentna 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-1655/09 do preklica A02BC01 3837000026764 040797
016536	Ultop 20 mg trde gastrozestentne kapsule omeprazol (omeprazolom)	gastrozestentna kapsula, trda škatala 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	Ultop 20 mg trde gastrozestentne kapsule omeprazol (omeprazolom)	gastrozestentna 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-1657/09 do preklica A02BC01 3837000026740 040800
016538	Ultop 20 mg trde gastrozestentne kapsule omeprazol (omeprazolom)	gastrozestentna kapsula, trda škatala 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	Ultop 40 mg prašek za raztopino za injiciranje in infundiranje omeprazol (omeprazolom)	prašek za raztopino za injiciranje in infundiranje 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	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	Ultop 40 mg trde gastrozestentne kapsule omeprazol (omeprazolom)	gastrozestentna kapsula, trda škatala 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	Ultop 40 mg trde gastrozestentne kapsule omeprazol (omeprazolom)	gastrozestentna kapsula, trda škatala 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	Ultop 40 mg trde gastrozestentne kapsule omeprazol (omeprazolom)	gastrozestentna 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-1661/09 do preklica A02BC01 3837000026788 040843
016543	Ultop 40 mg trde gastrozestentne kapsule omeprazol (omeprazolom)	gastrozestentna 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-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 Črtna koda Delovna šifra
016544	Ursosan 250 mg trde kapsule ursodeoksiholna kislina (acidum ursodeoxycholicum)	kapsula, trda škatla 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	Ursosan 250 mg trde kapsule ursodeoksiholna kislina (acidum ursodeoxycholicum)	kapsula, trda škatla 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	Valaciklovir Mylan 500 mg filmsko obložene tablete valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Valaciklovir Mylan 500 mg filmsko obložene tablete valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Valdacir 1000 mg filmsko obložene tablete valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Valdacir 250 mg filmsko obložene tablete valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Valdacir 500 mg filmsko obložene tablete valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Valsacombi 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Valsacombi 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	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 Črtna koda Delovna šifra
016553	Valsacombi 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	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	Valsacombi 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	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	Valsacombi 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	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	Valsacombi 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Valsacombi 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	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	Valsacombi 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	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	Valsacombi 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	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	Valsaden 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	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	Valsaden 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	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 Črtna koda Delovna šifra
016562	Valsaden 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	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	Valsaden 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	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	Valsaden 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	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	Valsaden 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	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	Valsaden 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	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	Valsaden 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	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	Valsaden 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	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	Valsaden 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	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	Valsaden 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	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 Črtna koda Delovna šifra
016571	Valsaden 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	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	Vaposirup sirup guaifenezin (guaifenesinum)	sirup škatla 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	Vasilip 10 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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	Vasilip 10 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Vasilip 10 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Vasilip 20 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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	Vasilip 20 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Vasilip 20 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Vasilip 80 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Vasilip 80 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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	VENITAN forte 10 mg/100 i.e. v 1 g gela heparin (heparinum) escin (aescinum)	gel škatla 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	Venlafaksin Mylan 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 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	Venlafaksin Mylan 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla 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	Venlafaksin Mylan 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 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	Venlafaksin Mylan 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla 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	Venlafaksin Mylan 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem 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 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	Venlafaksin Mylan 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla 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	Venlafaksin Mylan 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla 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 Črtna koda Delovna šifra
016589	Venlafaksin Mylan 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem 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	Venter 1 g tablete 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	Venter 1 g zrnca 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	Ventilastin Novolizer 100 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje salbutamol (salbutamolum)	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	Ventilastin Novolizer 100 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje salbutamol (salbutamolum)	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	Ventilastin Novolizer 100 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje salbutamol (salbutamolum)	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	VIANI 25 mikrogramov/125 mikrogramov/vpih inhalacijska raztopna pod tlakom 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	VIANI 25 mikrogramov/250 mikrogramov/vpih inhalacijska suspenzija pod tlakom 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	VIANI 25 mikrogramov/50 mikrogramov/vpih inhalacijska suspenzija pod tlakom 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	VIANI DISKUS 50 mikrogramov/100 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje, odmerjeni 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	VIANI DISKUS 50 mikrogramov/250 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje, odmerjeni 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	VIANI DISKUS 50 mikrogramov/500 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje, odmerjeni 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	VIGAMOX 5mg/ml kapljice za oko, raztopina 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	Visanne 2 mg tablete 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	VisiClear 0,5 mg/ml kapljice za oko, raztopina tetryzolin (tetryzolinum)	kapljice za oko, raztopina škatala s 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	Voda za injekcije Baxter, Ph. Eur. 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	Voda za injekcije Baxter, Ph. Eur. 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	Voda za injekcije Baxter, Ph. Eur. voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatla 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	Voda za injekcije Baxter, Ph. Eur. voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatla 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	Voda za injekcije Baxter, Ph. Eur. voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatla 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	Voltaren Emulgel 11,6 mg/g gel diklofenak (diclofenacum)	gel škatla 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	Voltaren Emulgel 11,6 mg/g gel diklofenak (diclofenacum)	gel škatla 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	Voltaren Emulgel 11,6 mg/g gel diklofenak (diclofenacum)	gel škatla 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	Voltaren Emulgel 11,6 mg/g gel diklofenak (diclofenacum)	gel škatla 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	Voltaren Emulgel 11,6 mg/g gel diklofenak (diclofenacum)	gel škatla 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	Voltaren Emulgel 11,6 mg/g gel, tlačni vsebnik 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	VOLUVEN 60 mg/ml raztopina za infundiranje 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	VOLUVEN 60 mg/ml raztopina za infundiranje 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	Vuyator 80 mg tablete s podaljšanim sproščanjem 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., Reykjavíkurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1377/09 17.09.2009	5363-I-464/10 17.9.2014 C10AA04 3837000044041 084875
016618	Xamiol 50 mikrogramov/500 mikrogramov v 1 g gel 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	Xelpac 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (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	Xelpac 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (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	Xelpac 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (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	Xelpac 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (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 Črtna koda Delovna šifra
016623	Xylocaine 10 mg/razpršek pršilo, raztopina lidokain (lidocainum)	pršilo, raztopina škatla s stekleničko s 50 ml raztopine (500 razprškov) in plastično pršilno 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	Xylocaine 20 mg/g gel lidokain (lidocainum)	gel škatla 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	Xylocaine 20 mg/ml raztopina za injiciranje lidokain (lidocainum)	raztopina za injiciranje škatla 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	Recipharms Monts, Usine de Monts, Rue de Montbazou, Monts, Francija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija		5363-I-327/10 do preklica N01BB02 3837000081060 089656
016626	Zaldiar 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadololum) paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Zaldiar 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadololum) paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Zemiplar 1 mikrogram mehke kapsule paricalcitol (paricalcitololum)	kapsula, mehka škatla 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	Zemiplar 2 mikrograma mehke kapsule paricalcitol (paricalcitololum)	kapsula, mehka škatla 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	Zemiplar 4 mikrogrami mehke kapsule paricalcitol (paricalcitololum)	kapsula, mehka škatla 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

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
016631	Zoladex 10,8 mg implantat v napolnjeni injekcijski brizgi goserelin (goserelinum)	implantat škatla 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	Zoladex 3,6 mg implantat v napolnjeni injekcijski brizgi goserelin (goserelinum)	implantat škatla 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	Zyvoxid 100 mg/5 ml zrnca za peroralno suspenzijo linezolid (linezolidum)	zrnca za peroralno suspenzijo škatla 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	Zyvoxid 2 mg/ml raztopina za infundiranje linezolid (linezolidum)	raztopina za infundiranje škatla 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	Zyvoxid 600 mg filmsko obložene tablete linezolid (linezolidum)	filmsko obložena 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 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