

Seznam:

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018486	[18F]fluideoksiglukoza IBA 185 MBq/mL raztopina za injiciranje (drugi radiodiagnostiki za tumorje) (alia tumorum radiodiagnostica)	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.	IBA Molecular Italy S.R.L., Monza, Italija; IBA Molecular Italy S.R.L., Roma, Italija in IBA Molecular Italy S.R.L., Udine , Italija	5363-I-736/09 16.06.2009	5363-I-2567/10 16.6.2014 V09IX04 3837000041712 070823
018487	Acetilcistein Clinres Farmacija 200 mg prašek za peroralno raztopino z okusom pomaranče acetilcistein (acetylcysteinum)	prašek za peroralno raztopino škatla z 20 vrečkami s 3 g praška	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee, Barleben , Nemčija Clinres Farmacija d.o.o., Einspielerjeva ulica 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-116/11 12.1.2016 R05CB01 3837000063110 118079
018488	Acistop 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Ljubljana; Lek d.d., Lendava; Lek S.A., Strykow, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2704/10 10.12.2015 A02BC02 3837000062175 116300
018489	Acistop 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Ljubljana; Lek d.d., Lendava; Lek S.A., Strykow, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2703/10 10.12.2015 A02BC02 3837000062168 116297
018490	Actamone 10 mg filmsko obložene tablete montelukast (montelukastum)	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 Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-352/11 11.2.2016 R03DC03 3837000065770 120790

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018491	Actamone 4 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva 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 Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-353/11 11.2.2016 R03DC03 3837000065787 120804
018492	Actamone 5 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva 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 Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-354/11 11.2.2016 R03DC03 3837000065794 120812
018493	Acuver 8 mg/odmerek peroralna raztopina betahistin (betahistinum)	peroralna raztopina škatla s steklenico s 60 ml raztopine z za otroke varno zaporko in odmerno črpalko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Laboratorio Farmacologico Milanese S.r.l., Caronno Pertusella , Italija Cyathus Exquirere Pharmaforschungs GmbH, Rudolfsplatz 2/1/8, Dunaj, Avstrija	5363-I-927/10 17.05.2010	5363-I-2721/10 17.5.2015 N07CA01 3837000052329 106089
018494	Acuver 8 mg/odmerek peroralna raztopina betahistin (betahistinum)	peroralna raztopina škatla s steklenico s 120 ml raztopine z za otroke varno zaporko in odmerno črpalko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Laboratorio Farmacologico Milanese S.r.l., Caronno Pertusella , Italija Cyathus Exquirere Pharmaforschungs GmbH, Rudolfsplatz 2/1/8, Dunaj, Avstrija	5363-I-928/10 17.05.2010	5363-I-2722/10 17.5.2015 N07CA01 3837000052336 106100
018495	Allegra 120 mg filmsko obložene tablete feksofenadin (fexofenadinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo pakiranje	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Nemčija in Sanofi Synthelabo Ltd , Velika Britanija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-44/11 do preklica R06AX26 3837000062861 118095
018496	Allergodil 1 mg/ml pršilo za nos, raztopina azelastin (azelastinum)	pršilo za nos, raztopina škatla z 1 stekleničko z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Bad Homburg , Nemčija MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija		5363-I-2537/10 do preklica R01AC03 3837000080957 002607
018497	ALPROSTIN VR 500 mikrogramov/ml koncentrat za raztopino za infundiranje alprostadil (alprostadiolum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 ampulami z 1 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	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijksweg 12, Puurs , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-2/11 do preklica C01EA01 3837000077643 071099
018498	Altasomil 100 mg tablete modafinil (modafinilum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 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	Lacer S.A., Boters 5, Barcelona , Španija Altamedics d.o.o., Dunajska 116, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2249/10 03.11.2010	5363-I-1/11 3.11.2015 N06BA07 3837000059557 114138
018499	Amaryl 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis S.p.A., Italija; Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Nemčija; Sanofi Winthrop Industrie , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2811/10 22.12.2010	5363-I-228/11 do preklica A10BB12 3837000017571 000027

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018500	Amaryl 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla 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., Italija; Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Nemčija; Sanofi Winthrop Industrie , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2811/10 do preklica A10BB12 3837000017571 000027
018501	Amaryl 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla 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., Italija; Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Nemčija; Sanofi Winthrop Industrie , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2812/10 do preklica A10BB12 3837000017588 000108
018502	Amaryl 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis S.p.A., Italija; Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Nemčija; Sanofi Winthrop Industrie , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2812/10 22.12.2010	5363-I-229/11 do preklica A10BB12 3837000017588 000108
018503	Amaryl 3 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla 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., Italija; Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Nemčija; Sanofi Winthrop Industrie , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2813/10 do preklica A10BB12 3837000017595 000140
018504	Amaryl 3 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis S.p.A., Italija; Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Nemčija; Sanofi Winthrop Industrie , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2813/10 22.12.2010	5363-I-230/11 do preklica A10BB12 3837000017595 000140
018505	Amaryl 4 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis S.p.A., Italija; Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Nemčija; Sanofi Winthrop Industrie , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2814/10 22.12.2010	5363-I-231/11 do preklica A10BB12 3837000047080 092282
018506	Amaryl 4 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla 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., Italija; Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Nemčija; Sanofi Winthrop Industrie , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2814/10 do preklica A10BB12 3837000047080 092282
018507	Amaryl 6 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla 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., Italija; Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Nemčija; Sanofi Winthrop Industrie , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2815/10 do preklica A10BB12 3837000047097 092290
018508	Amaryl 6 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis S.p.A., Italija; Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Nemčija; Sanofi Winthrop Industrie , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2815/10 22.12.2010	5363-I-232/11 do preklica A10BB12 3837000047097 092290

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018509	Aminosteril N-Hepa 80 mg/ml raztopina za infundiranje aminokisline (aminoacida)	raztopina za infundiranje škatla z 10 steklenicami 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	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija Medias International d.o.o., Leskova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1573/10 do preklica B05BA01 3837000056273 096539
018510	Aminosteril N-Hepa 80 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., Leskova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1572/10 do preklica B05BA01 3837000001358 083410
018511	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 S.A., Strykow in Varšava, Poljska; ROWA Pharmaceuticals Ltd., Co. Cork, Irska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija; LEK farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-468/10 16.03.2010	5363-I-184/11 11.2.2013 C08CA01 3837000111644 034410
018512	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 S.A., Strykow in Varšava, Poljska; ROWA Pharmaceuticals Ltd., Co. Cork, Irska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija; LEK farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-467/10 16.03.2010	5363-I-183/11 11.2.2013 C08CA01 3837000111637 034428
018513	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 S.A., Strykow in Varšava, Poljska; ROWA Pharmaceuticals Ltd., Co. Cork, Irska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija; LEK farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-465/10 16.03.2010	5363-I-181/11 11.2.2013 C08CA01 3837000111613 034436
018514	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 S.A., Strykow in Varšava, Poljska; ROWA Pharmaceuticals Ltd., Co. Cork, Irska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija; LEK farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-466/10 16.03.2010	5363-I-182/11 11.2.2013 C08CA01 3837000111620 034452

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
018515	Amlodipin Teva 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1156/10 08.06.2010	5363-I-200/11 8.6.2015 C08CA01 3837000054408 106720
018516	Amlodipin Teva 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 imena izdelovalca	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1155/10 08.06.2010	5363-I-199/11 8.6.2015 C08CA01 3837000054392 106712
018517	Amlodipin Teva 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1154/10 08.06.2010	5363-I-198/11 8.6.2015 C08CA01 3837000054385 106755
018518	Amlodipin Teva 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 imena izdelovalca	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1153/10 08.06.2010	5363-I-197/11 8.6.2015 C08CA01 3837000054378 106739
018519	Anexate 100 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje flumazenil (flumazenilum)	raztopina za injiciranje ali 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	Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna cesta 109, Ljubljana , Slovenija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija		5363-I-87/11 do preklica V03AB25 3837000078145 000019
018520	Apaurin 2 mg obložene tablete diazepam (diazepamum)	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	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2718/10 do preklica N05BA01 3837000002928 007358

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018521	Apaurin 5 mg obložene tablete diazepam (diazepamum)	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	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2719/10 do preklica N05BA01 3837000002935 007382
018522	Apaurin 5 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje diazepam (diazepamum)	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 javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2720/10 do preklica N05BA01 3837000002942 007323
018523	Ascalcin 500 mg/300 mg šumeči prašek z okusom limone acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	šumeči prašek škatla z 10 vrečicami s praškom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Lekarna Ljubljana, PE Galenski laboratorij, Tbilisijska 87, Ljubljana , Slovenija Lekarna Ljubljana, Komenskega ulica 11, Ljubljana, Slovenija		5363-I-499/11 3.3.2016 N02BA51 3837000066364 122793
018524	ASPIRIN direkt 500 mg žvečljive tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	žvečljiva tableta škatla z 10 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-349/10 02.03.2010	5363-I-2566/10 do preklica N02BA01 3837000002232 048836
018525	ASPIRIN migran 500 mg šumeče tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	šumeča tableta škatla z 12 šumečimi tabletami (6 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-838/07 26.11.2007	5363-I-2565/10 20.12.2011 N02BA01 3837000087802 020044
018526	Athrazol 10 mg tablete tiamazol (thiamazolum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Salus, Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ulica 10, Ljubljana , Slovenija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija		5363-I-377/11 do preklica H03BB02 3837000080193 068675
018527	Atoris 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. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2787/10 do preklica C10AA05 3837000087413 081000
018528	Atoris 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena 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., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2788/10 do preklica C10AA05 3837000025323 040177
018529	Atoris 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena 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., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2790/10 do preklica C10AA05 3837000025330 040185

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018530	Atoris 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. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2789/10 do preklica C10AA05 3837000087420 080179
018531	Atoris 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. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2791/10 do preklica C10AA05 3837000096798 032026
018532	Atoris 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena 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., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2792/10 do preklica C10AA05 3837000096781 032042
018533	Azitromicin Lek 250 mg filmsko obložene tablete azitromicin (azithromycinum)	filmsko obložena tableta škatla s 6 tabletami (1 x 6 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-525/11 do preklica J01FA10 3837000092462 033723
018534	Azitromicin Lek 500 mg filmsko obložene tablete azitromicin (azithromycinum)	filmsko obložena tableta škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablete 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-527/11 do preklica J01FA10 3837000092486 033758
018535	Azitromicin Lek 500 mg filmsko obložene tablete azitromicin (azithromycinum)	filmsko obložena tableta škatla z 2 tabletama (1 x 2 tableti 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-526/11 do preklica J01FA10 3837000092479 033731
018536	B-complex obložene tablete vitamini kompleksa B (vitamina B-complexus)	obložena tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-249/11 do preklica A11EA 383700003062 009997
018537	Batrafen S 10 mg/g zdravilni šampon ciklopiroks (cicliroxum)	zdravilni šampon škatla z 2 plastenkama s 60 ml šampona	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Industriepark Hoechst, Frankfurt am Main , Nemčija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija		5363-I-240/11 do preklica D01AE14 3837000100693 039756
018538	Batrafen S 10 mg/g zdravilni šampon ciklopiroks (cicliroxum)	zdravilni šampon škatla z 1 plastenko s 60 ml šampona	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Industriepark Hoechst, Frankfurt am Main , Nemčija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija		5363-I-239/11 do preklica D01AE14 3837000100686 039721

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018539	BELZID 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škafila z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis Ltd., BLB016 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 3000 , Malta Belupo, d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-271/11 1.2.2016 C09DA03 3837000065152 119466
018540	BELZID 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škafila z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis Ltd., BLB016 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 3000 , Malta Belupo, d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-270/11 1.2.2016 C09DA03 3837000065145 119474
018541	BETADINE 10 mg/ml raztopina za grgranje povidon, jodirani (povidonum iodinum)	raztopina za grgranje škafila s plastenko s 100 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana , Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2750/10 do preklica R02AA15 3837000013238 011991
018542	BETADINE 100 mg/ml dermalna raztopina povidon, jodirani (povidonum iodinum)	dermalna raztopina škafila s plastenko s 100 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana , Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2751/10 do preklica D08AG02 3837000013139 012416
018543	BETADINE 100 mg/ml dermalna raztopina/koncentrat za dermalno raztopino povidon, jodirani (povidonum iodinum)	dermalna raztopina/koncentrat za dermalno raztopino plastenka 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 in sprememba imena zdravila	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana , Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2752/10 do preklica D08AG02 3837000013191 021083
018544	BETADINE 200 mg vaginalne globule povidon, jodirani (povidonum iodinum)	vaginalna globula škafila s 14 globulami (2 x 7 globul v dvojnem traku)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana , Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2754/10 do preklica G01AX11 3837000013207 012475
018545	BETADINE 75 mg/ml dermalna raztopina povidon, jodirani (povidonum iodinum)	dermalna raztopina plastenka 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 in sprememba imena zdravila	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana , Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2753/10 do preklica D08AG02 3837000013153 012386
018546	BETOPTIC 5 mg/ml kapljice za oko, raztopina betaksolol (betaxololum)	kapljice za oko, raztopina škafila s kapalnim vsebnikom s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-224/11 do preklica S01ED02 3837000077131 067954

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018547	BETOPTIC S 2,5 mg/ml kapljice za oko, suspenzija betaxsolol (betaxololum)	kapljice za oko, suspenzija škatla s kapalnim vsebnikom s 5 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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-225/11 do preklica S01ED02 3837000075854 089184
018548	BEVAL 160 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	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	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava , Slovaška Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2501/10 24.11.2015 C09CA03 3837000060522 115533
018549	BEVAL 40 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava , Slovaška Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2499/10 24.11.2015 C09CA03 3837000060508 115550
018550	BEVAL 80 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava , Slovaška Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2500/10 24.11.2015 C09CA03 3837000060515 115568
018551	Bicusan 50 mg filmsko obložene tablete bicalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 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, Nijmegen, Nizozemska; Synthon Hispania S.L., San Boi de Llobregat, Španija; Actavis Deutschland GmbH&Co.KG, Lagenfeld , Nemčija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1126/08 16.07.2008	5363-I-2783/10 26.5.2013 L02BB03 3837000113914 043230
018552	Bisatum 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Belmac, S.A., Zaragoza, Španija; TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; TEVA UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA SANTE, Sens, Francija; TEVA Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-2502/10 25.11.2015 C10AA05 3837000060539 115576
018553	Bisatum 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Belmac, S.A., Zaragoza, Španija; TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; TEVA UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA SANTE, Sens, Francija; TEVA Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-2504/10 25.11.2015 C10AA05 3837000060553 115606

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018554	Bisatum 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	Belmac, S.A., Zaragoza, Španija; TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; TEVA UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA SANTE, Sens, Francija; TEVA Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika _____ Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-2503/10 25.11.2015 C10AA05 3837000060546 115584
018555	Bisatum 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 30 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Belmac, S.A., Zaragoza, Španija; TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; TEVA UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA SANTE, Sens, Francija; TEVA Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika _____ Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-2505/10 25.11.2015 C10AA05 3837000060560 115614
018556	Bisatum 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	Belmac, S.A., Zaragoza, Španija; TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; TEVA UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA SANTE, Sens, Francija; TEVA Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika _____ Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-2506/10 25.11.2015 C10AA05 3837000060577 115622
018557	Bisatum 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Belmac, S.A., Zaragoza, Španija; TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; TEVA UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA SANTE, Sens, Francija; TEVA Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika _____ Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-2507/10 25.11.2015 C10AA05 3837000060584 115630
018558	Bisatum 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Belmac, S.A., Zaragoza, Španija; TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; TEVA UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA SANTE, Sens, Francija; TEVA Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika _____ Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-2508/10 25.11.2015 C10AA05 3837000060591 115657

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018559	Bisatum 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	Belmac, S.A., Zaragoza, Španija; TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; TEVA UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA SANTE, Sens, Francija; TEVA Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika _____ Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-2509/10 25.11.2015 C10AA05 3837000060607 115665
018560	Bisatum 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Belmac, S.A., Zaragoza, Španija; TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; TEVA UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA SANTE, Sens, Francija; TEVA Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika _____ Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-2510/10 25.11.2015 C10AA05 3837000060614 115673
018561	Bisatum 80 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Belmac, S.A., Zaragoza, Španija; TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; TEVA UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA SANTE, Sens, Francija; TEVA Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika _____ Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-2511/10 25.11.2015 C10AA05 3837000060621 115681
018562	Bisatum 80 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	Belmac, S.A., Zaragoza, Španija; TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; TEVA UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA SANTE, Sens, Francija; TEVA Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika _____ Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-2512/10 25.11.2015 C10AA05 3837000060638 115690
018563	BISOLVON 4 mg/5 ml sirup bromheksin (bromhexinum)	sirup škatla s stekleničko z 250 ml sirupa	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. _____ sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Delpharm Remis, Remis, Francija; Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Ingelheim am Rhein , Nemčija _____ Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija	5363-I-293/09 03.03.2009	5363-I-2513/10 do preklica R05CB02 3837000016888 069345

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018564	Bisoprololijev fumarat Lek 1,25 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. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerligen; HEXAL AG, Holzkirchen, Nemčija; ROWA Pharmaceuticals Limited, Co. Cork, Irsko; Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2495/10 24.11.2015 C07AB07 3837000060461 115711
018565	Bisoprololijev fumarat Lek 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. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerligen; HEXAL AG, Holzkirchen, Nemčija; ROWA Pharmaceuticals Limited, Co. Cork, Irsko; Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2498/10 24.11.2015 C07AB07 3837000060492 115720
018566	Bisoprololijev fumarat Lek 2,5 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. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerligen; HEXAL AG, Holzkirchen, Nemčija; ROWA Pharmaceuticals Limited, Co. Cork, Irsko; Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2496/10 24.11.2015 C07AB07 3837000060478 115738
018567	Bisoprololijev fumarat Lek 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. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerligen; HEXAL AG, Holzkirchen, Nemčija; ROWA Pharmaceuticals Limited, Co. Cork, Irsko; Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2497/10 24.11.2015 C07AB07 3837000060485 115746
018568	Bloonis 10 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Artesan Pharma GmbH & Co. KG , Nemčija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2547/10 1.12.2015 N05AH03 3837000061093 116319
018569	Bloonis 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	Artesan Pharma GmbH & Co. KG , Nemčija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2551/10 1.12.2015 N05AH03 3837000061130 116327
018570	Bloonis 15 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Artesan Pharma GmbH & Co. KG , Nemčija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2548/10 1.12.2015 N05AH03 3837000061109 116335
018571	Bloonis 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	Artesan Pharma GmbH & Co. KG , Nemčija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2552/10 1.12.2015 N05AH03 3837000061147 116351

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018572	Bloonis 2,5 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____	Artesan Pharma GmbH & Co. KG , Nemčija		5363-I-2544/10 1.12.2015 N05AH03 3837000061062 116360
			_____	Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		
018573	Bloonis 20 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____	Artesan Pharma GmbH & Co. KG , Nemčija		5363-I-2549/10 1.12.2015 N05AH03 3837000061116 116378
			_____	Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		
018574	Bloonis 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. _____	Artesan Pharma GmbH & Co. KG , Nemčija		5363-I-2553/10 1.12.2015 N05AH03 3837000061154 116386
			_____	Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		
018575	Bloonis 5 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____	Artesan Pharma GmbH & Co. KG , Nemčija		5363-I-2545/10 1.12.2015 N05AH03 3837000061079 116394
			_____	Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		
018576	Bloonis 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. _____	Artesan Pharma GmbH & Co. KG , Nemčija		5363-I-2550/10 1.12.2015 N05AH03 3837000061123 116408
			_____	Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		
018577	Bloonis 7,5 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____	Artesan Pharma GmbH & Co. KG , Nemčija		5363-I-2546/10 1.12.2015 N05AH03 3837000061086 116416
			_____	Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		
018578	Bonartos 1178 mg filmsko obložene tablete glukozamin (glucosaminum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. _____	Jemo-Pharm A/S, Stege, Danska in Central-Pharma Limited, Bedford , Velika Britanija		5363-I-2418/10 25.5.2014 M01AX05 3837000060034 114537
			_____	Blue Bio Pharmaceuticals Limited, 5th Floor,Beaux Lane House,, Mercer Street,Lower Dublin2, Irska		
018579	Bonartos 1178 mg filmsko obložene tablete glukozamin (glucosaminum)	filmsko obložena tableta škatla s platenko s 30 tabletami	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. _____	Jemo-Pharm A/S, Stege, Danska in Central-Pharma Limited, Bedford , Velika Britanija	5363-I-648/09 25.05.2009	5363-I-2416/10 25.5.2014 M01AX05 3837000041255 061530
			_____	Blue Bio Pharmaceuticals Limited, 5th Floor,Beaux Lane House,, Mercer Street,Lower Dublin2, Irska		
018580	Bonartos 1178 mg filmsko obložene tablete glukozamin (glucosaminum)	filmsko obložena tableta škatla s platenko z 90 tabletami	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. _____	Jemo-Pharm A/S, Stege, Danska in Central-Pharma Limited, Bedford , Velika Britanija	5363-I-649/09 25.05.2009	5363-I-2417/10 25.5.2014 M01AX05 3837000041262 061557
			_____	Blue Bio Pharmaceuticals Limited, 5th Floor,Beaux Lane House,, Mercer Street,Lower Dublin2, Irska		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018581	Bonartos 1178 mg filmsko obložene tablete glukozamin (glucosaminum)	filmsko obložena tableta škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo pakiranje	Jemo-Pharm A/S, Stege, Danska in Central-Pharma Limited, Bedford , Velika Britanija Blue Bio Pharmaceuticals Limited, 5th Floor,Beaux Lane House,, Mercer Street,Lower Dublin2, Irska		5363-I-2419/10 25.5.2014 M01AX05 3837000060041 114545
018582	Bonifen 200 mg filmsko obložene tablete ibuprofen (ibuprofenum)	filmsko obložena tableta škatla z 12 tabletami (2 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-57/11 do preklica M01AE01 3837000088939 012718
018583	Bopacatin 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 60 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta,Romunija in Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant, Nerviano , Italija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2423/10 12.11.2010	5363-I-2782/10 19.8.2015 L01XA02 3837000056365 110493
018584	Bopacatin 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 15 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta,Romunija in Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant, Nerviano , Italija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2421/10 12.11.2010	5363-I-2780/10 19.8.2015 L01XA02 3837000056341 110477
018585	Bopacatin 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 45 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta,Romunija in Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant, Nerviano , Italija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2422/10 12.11.2010	5363-I-2781/10 19.8.2015 L01XA02 3837000056358 110469
018586	Bopacatin 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta,Romunija in Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant, Nerviano , Italija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2420/10 12.11.2010	5363-I-2779/10 19.8.2015 L01XA02 3837000056334 110485
018587	CAFFETIN tablete paracetamol (paracetamololum) propifenazon (propyphenazonum) kofein (coffeinum) kodein (codeinum)	tableta škatla z 12 tabletami (2 x 6 tablet v dvojnem traku)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo pakiranje	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana , Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2600/10 do preklica N02BE51 3837000061284 116424
018588	CAFFETIN tablete paracetamol (paracetamololum) propifenazon (propyphenazonum) kofein (coffeinum) kodein (codeinum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v dvojnem traku)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana , Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2599/10 do preklica N02BE51 3837000013276 014907
018589	Cardide SR 1,5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem indapamid (indapamidum)	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	Teva UK Ltd., Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska in Teva Santé SA, Sens , Francija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-2594/10 3.12.2015 C03BA11 3837000061253 116440

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018590	Cardide SR 1,5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem indapamid (indapamidum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd., Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska in Teva Santé SA, Sens , Francija _____ Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-2593/10 3.12.2015 C03BA11 3837000061246 116432
018591	Cardide SR 1,5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem indapamid (indapamidum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd., Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska in Teva Santé SA, Sens , Francija _____ Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-2595/10 3.12.2015 C03BA11 3837000061260 116459
018592	Cardide SR 1,5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem indapamid (indapamidum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd., Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska in Teva Santé SA, Sens , Francija _____ Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-2596/10 3.12.2015 C03BA11 3837000061277 116467
018593	Celebrex 100 mg trde kapsule celekoksib (celecoxibum)	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	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Illertissen , Nemčija _____ Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-236/11 do preklica M01AH01 3837000095517 069167
018594	Celebrex 200 mg trde kapsule celekoksib (celecoxibum)	kapsula, trda škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Illertissen , Nemčija _____ Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-237/11 do preklica M01AH01 3837000087819 022780
018595	Celekoksib Lek 100 mg trde kapsule celekoksib (celecoxibum)	kapsula, trda škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Strykow, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija _____ LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-131/11 14.1.2016 M01AH01 3837000064551 118109
018596	Celekoksib Lek 200 mg trde kapsule celekoksib (celecoxibum)	kapsula, trda škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Strykow, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija _____ LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-132/11 14.1.2016 M01AH01 3837000064568 118117

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018597	Celsior raztopina za ohranjanje organov glutation (glutathionum) manitol (mannitolum) laktobionska kislina (acidum lactobionicum) glutaminska kislina (acidum glutamicum) natrijev hidroksid (natrii hydroxidum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) kalijev klorid (kalii chloridum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum) histidin	raztopina za ohranjanje organov 4 vreče z 1 litrom raztopine	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-564/11 10.3.2016 V07AB 3837000066609 122807
018598	CISPLATIN PLIVA 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. sprememba izdelovalca	Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Gödöllő , Madžarska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1415/08 03.09.2008	5363-I-479/11 do preklica L01XA01 3837000088380 028398
018599	CISPLATIN PLIVA 0,5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje cisplatin (cisplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 vialami z 20 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Gödöllő , Madžarska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1416/08 03.09.2008	5363-I-480/11 do preklica L01XA01 3837000088373 028371
018600	Claritine 10 mg tablete loratadin (loratadinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-2586/10 do preklica R06AX13 3837000079203 071978
018601	Claritine 5 mg/5 ml sirup loratadin (loratadinum)	sirup škatla s stekleničko s 120 ml sirupa in merilno žličko	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Schering Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg , Belgija Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija		5363-I-2587/10 do preklica R06AX13 3837000079210 062995
018602	Claritine S 10 mg tablete loratadin (loratadinum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Schering Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg , Belgija Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija		5363-I-2585/10 do preklica R06AX13 3837000079197 062987
018603	Clexane 10.000 anti-Xa i.e./1 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 2 napolnjenima injekcijskama brizgama z 1 ml raztopine	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	Chinoin Pharm. and Chem. Works, Madžarska; Sanofi Wint. Ind., Francija in Sanofi-Aventis S.A. , Španija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-516/11 do preklica B01AB05 3837000083668 007293

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018604	Clexane 10.000 anti-Xa i.e./1 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 1 ml raztopine	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	Chinoin Pharm. and Chem. Works, Madžarska; Sanofi Wint. Ind., Francija in Sanofi-Aventis S.A. , Španija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-517/11 do preklica B01AB05 3837000112245 038121
018605	Clexane 12.000 anti-Xa i.e./0,8 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,8 ml raztopine	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	Sanofi Winthrop Industrie, Maisons-Alfort, Francija in Sanofi-Aventis S.A., Madrid , Španija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-247/09 17.02.2009	5363-I-519/11 17.2.2014 B01AB05 3837000120295 047589
018606	Clexane 15.000 anti-Xa i.e./1 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 1 ml raztopine	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	Sanofi Winthrop Industrie, Maisons-Alfort, Francija in Sanofi-Aventis S.A., Madrid , Španija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-248/09 17.02.2009	5363-I-520/11 17.2.2014 B01AB05 3837000120301 054500
018607	Clexane 2.000 anti- Xa i.e./0,2 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 2 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Chinoin Pharm. and Chem. Works, Madžarska; Sanofi Wint. Ind., Francija in Sanofi-Aventis S.A. , Španija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-508/11 do preklica B01AB05 3837000083620 007153
018608	Clexane 2.000 anti- Xa i.e./0,2 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Chinoin Pharm. and Chem. Works, Madžarska; Sanofi Wint. Ind., Francija in Sanofi-Aventis S.A. , Španija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-509/11 do preklica B01AB05 3837000112207 038130
018609	Clexane 4.000 anti-Xa i.e./0,4 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 2 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,4 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Chinoin Pharm. and Chem. Works, Madžarska; Sanofi Wint. Ind., Francija in Sanofi-Aventis S.A. , Španija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-510/11 do preklica B01AB05 3837000083637 007161
018610	Clexane 4.000 anti-Xa i.e./0,4 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,4 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Chinoin Pharm. and Chem. Works, Madžarska; Sanofi Wint. Ind., Francija in Sanofi-Aventis S.A. , Španija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-511/11 do preklica B01AB05 3837000112214 038253

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018611	Clexane 6.000 anti-Xa i.e./0,6 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 2 napolnjenima injekcijskama brizgama z 0,6 ml raztopine	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.	Chinoin Pharm. and Chem. Works, Madžarska; Sanofi Wint. Ind., Francija in Sanofi-Aventis S.A. , Španija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-512/11 do preklica B01AB05 3837000083644 007250
			podaljšanje dovoljenja za promet			
018612	Clexane 6.000 anti-Xa i.e./0,6 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,6 ml raztopine	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.	Chinoin Pharm. and Chem. Works, Madžarska; Sanofi Wint. Ind., Francija in Sanofi-Aventis S.A. , Španija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-513/11 do preklica B01AB05 3837000112221 038270
			podaljšanje dovoljenja za promet			
018613	Clexane 8.000 anti-Xa i.e./0,8 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 2 napolnjenima injekcijskama brizgama z 0,8 ml raztopine	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.	Chinoin Pharm. and Chem. Works, Madžarska; Sanofi Wint. Ind., Francija in Sanofi-Aventis S.A. , Španija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-514/11 do preklica B01AB05 3837000083651 007285
			podaljšanje dovoljenja za promet			
018614	Clexane 8.000 anti-Xa i.e./0,8 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,8 ml raztopine	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.	Chinoin Pharm. and Chem. Works, Madžarska; Sanofi Wint. Ind., Francija in Sanofi-Aventis S.A. , Španija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-515/11 do preklica B01AB05 3837000112238 038300
			podaljšanje dovoljenja za promet			
018615	Clexane 9.000 anti-Xa i.e./0,6 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,6 ml raztopine	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.	Sanofi Winthrop Industrie, Maisons-Alfort, Francija in Sanofi-Aventis S.A., Madrid , Španija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-246/09 17.02.2009	5363-I-518/11 17.2.2014 B01AB05 3837000120288 047570
			sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet			
018616	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. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generosan GmbH,Böblingen,Nemčija;Hameln rds a.s., Modra,Slovaška;GE Pharmaceuticals Ltd., Botevgrad,Bolgarija;Medis International a.s.,Bolatice , Češka Republika Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-800/10 29.04.2010	5363-I-2678/10 19.3.2015 B01AC04 3837000049961 102539
018617	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. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generosan GmbH,Böblingen,Nemčija;Hameln rds a.s., Modra,Slovaška;GE Pharmaceuticals Ltd., Botevgrad,Bolgarija;Medis International a.s.,Bolatice , Češka Republika Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-799/10 29.04.2010	5363-I-2677/10 19.3.2015 B01AC04 3837000049954 102520

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018618	Co-Diovan 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-251/11 do preklica C09DA03 3837000023701 030090
018619	Co-Diovan 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-252/11 do preklica C09DA03 3837000023718 030104
018620	Co-Diovan 320 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-253/11 do preklica C09DA03 3837000105360 015750
018621	Co-Diovan 320 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-254/11 do preklica C09DA03 3837000105377 015768
018622	Co-Diovan 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-250/11 do preklica C09DA03 3837000023725 030112
018623	Controloc 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed Oranienburg GmbH, Oranienburg , Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija		5363-I-286/11 do preklica A02BC02 3837000029871 023507
018624	Controloc 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed Oranienburg GmbH, Oranienburg , Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija		5363-I-287/11 do preklica A02BC02 3837000029888 023485
018625	Controloc 40 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed Oranienburg GmbH, Oranienburg , Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija		5363-I-288/11 do preklica A02BC02 3837000001495 089842
018626	Controloc 40 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed Oranienburg GmbH, Oranienburg , Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija		5363-I-289/11 do preklica A02BC02 3837000001501 091413

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018627	Controloc 40 mg prašek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	prašek za raztopino za injiciranje škatla z 20 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, , Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija		5363-I-293/11 do preklica A02BC02 3837000029918 023531
018628	Controloc 40 mg prašek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	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. podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, , Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija		5363-I-292/11 do preklica A02BC02 3837000029901 023558
018629	Controloc 40 mg prašek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	prašek za raztopino za injiciranje škatla s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, , Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija		5363-I-291/11 do preklica A02BC02 3837000029895 023515
018630	Controloc 40 mg prašek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	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	Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, , Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija		5363-I-290/11 do preklica A02BC02 3837000024197 050105
018631	Cynt 0,2 mg filmsko obložene tablete moksonidin (moxonidinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 ali 1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Abbott Products GmbH, Justus-von-Liebig-Str. 33, Neustadt, Nemčija in Abbott Healthcare SAS, Route de Belleville , Francija Abbott Products GmbH Hans-Boeckler-Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-46/07 17.01.2007	5363-I-2588/10 29.9.2010 C02AC05 3837000081626 072591
018632	Cynt 0,3 mg filmsko obložene tablete moksonidin (moxonidinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 ali 1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Abbott Products GmbH, Justus-von-Liebig-Str. 33, Neustadt, Nemčija in Abbott Healthcare SAS, Route de Belleville , Francija Abbott Products GmbH Hans-Boeckler-Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-47/07 17.01.2007	5363-I-2589/10 29.9.2010 C02AC05 3837000081633 072605
018633	Cynt 0,4 mg filmsko obložene tablete moksonidin (moxonidinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 ali 1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Abbott Products GmbH, Justus-von-Liebig-Str. 33, Neustadt, Nemčija in Abbott Healthcare SAS, Route de Belleville , Francija Abbott Products GmbH Hans-Boeckler-Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-48/07 17.01.2007	5363-I-2590/10 29.9.2010 C02AC05 3837000081640 072613
018634	DETRALEX filmsko obložene tablete diosmin (diosminum) flavonoidi, izraženi kot hesperidin (I)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francija in AKMON d.o.o., Grosuplje , Slovenija Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija		5363-I-4/11 do preklica C05CA53 3837000073973 022187

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018635	DETRALEX filmsko obložene tablete diosmin (diosminum) flavonoidi, izraženi kot hesperidin (/)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francija in AKMON d.o.o., Grosuplje , Slovenija Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija		5363-I-5/11 do preklica C05CA53 3837000114584 044903
018636	Detrunorm 15 mg obložene tablete propiverin (propiverinum)	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	Apogepha Arzneimittel GmbH, Kyffhäuserstrasse 27, Dresden , Nemčija Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija		5363-I-431/11 do preklica G04BD06 3837000082890 003549
018637	Detrusitol 2 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem tolterodin (tolterodinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 84 kapsulami (6 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Pfizer Italia S.r.l., Marino Del Tronto, Ascoli Piceno , Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-514/08 19.03.2008	5363-I-523/11 18.6.2012 G04BD07 3837000029307 078166
018638	Detrusitol 4 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem tolterodin (tolterodinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 84 kapsulami (6 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Pfizer Italia S.r.l., Marino Del Tronto, Ascoli Piceno , Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-515/08 19.03.2008	5363-I-524/11 18.6.2012 G04BD07 3837000029314 078077
018639	Dianeal PD1 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calci chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 2 enojnimi vrečkama s 5000 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. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1097/09 13.08.2009	5363-I-7/11 do preklica B05DB 3837000024029 050598
018640	Dianeal PD1 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calci chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 enojnimi 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. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1096/09 13.08.2009	5363-I-6/11 do preklica B05DB 3837000024012 050601
018641	Dianeal PD1 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calci chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	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. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-255/10 02.02.2010	5363-I-8/11 do preklica B05DB 3837000048803 097705

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018642	Dianeal PD1 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calci chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-256/10 02.02.2010	5363-I-11/11 do preklica B05DB 3837000048810 097713
018643	Dianeal PD1 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calci chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 enojnimi 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1098/09 13.08.2009	5363-I-9/11 do preklica B05DB 3837000024036 050636
018644	Dianeal PD1 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calci chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 2 enojnima vrečkama s 5000 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1099/09 13.08.2009	5363-I-10/11 do preklica B05DB 3837000024043 050628
018645	Dianeal PD1 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calci chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 2 enojnima vrečkama s 5000 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1101/09 13.08.2009	5363-I-13/11 do preklica B05DB 3837000024067 050644
018646	Dianeal PD1 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calci chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1100/09 13.08.2009	5363-I-12/11 do preklica B05DB 3837000024050 050652

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018647	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 škatla z 2 enojnima vrečkama z 5000 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1045/09 05.08.2009	5363-I-18/11 do preklica B05DB 3837000024104 050725
018648	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 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-257/10 02.02.2010	5363-I-19/11 do preklica B05DB 3837000048827 097721
018649	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 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1044/09 05.08.2009	5363-I-17/11 do preklica B05DB 3837000024098 050733
018650	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 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1043/09 05.08.2009	5363-I-16/11 do preklica B05DB 3837000024081 050695
018651	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 škatla s 5 enojnimi 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1042/09 05.08.2009	5363-I-15/11 do preklica B05DB 3837000024074 050741

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018652	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calci chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 2 enojnima vrečkama s 5000 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1049/09 05.08.2009	5363-I-23/11 do preklica B05DB 3837000024142 050784
018653	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calci chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1046/09 05.08.2009	5363-I-20/11 do preklica B05DB 3837000024111 050792
018654	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calci chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 enojnimi 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1047/09 05.08.2009	5363-I-21/11 do preklica B05DB 3837000024128 050776
018655	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calci chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1048/09 05.08.2009	5363-I-22/11 do preklica B05DB 3837000024135 050768
018656	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calci 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-258/10 02.02.2010	5363-I-24/11 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
018657	Dianeal PD4 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno analizo 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 (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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1051/09 05.08.2009	5363-I-26/11 do preklica B05DB 3837000024166 050687
018658	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 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1052/09 05.08.2009	5363-I-27/11 do preklica B05DB 3837000024173 050814
018659	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 2 enojnimi vrečkami s 5000 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1053/09 05.08.2009	5363-I-28/11 do preklica B05DB 3837000024180 050660
018660	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-259/10 02.02.2010	5363-I-29/11 do preklica B05DB 3837000048841 097748
018661	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 enojnimi 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1050/09 05.08.2009	5363-I-25/11 do preklica B05DB 3837000024159 050806

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018662	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)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Laboratorios León Pharma S.A.,León,Španija in Merckle GmbH, Blaubeuren , Nemčija LadeePharma Pharmaceutical Limited, Lajos u. 48-66., E ép. 5. em., Budimpešta, Madžarska		5363-I-144/11 do preklica G03AA 3837000120400 056499
018663	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)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Laboratorios León Pharma S.A.,León,Španija in Merckle GmbH, Blaubeuren , Nemčija LadeePharma Pharmaceutical Limited, Lajos u. 48-66., E ép. 5. em., Budimpešta, Madžarska		5363-I-143/11 do preklica G03AA 3837000120394 056480
018664	Diovan 160 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	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	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-170/11 do preklica C09CA03 3837000024432 050563
018665	Diovan 320 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	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	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-171/11 do preklica C09CA03 3837000101591 041475
018666	Diovan 40 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	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	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-168/11 do preklica C09CA03 3837000093032 016152
018667	Diovan 80 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	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	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-169/11 do preklica C09CA03 3837000024425 050555
018668	Diprogenta 0,5 mg/1 mg v 1 g krema betametazon (betamethasonum) gentamicin (gentamicinum)	krema škatla s tubo s 15 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-55/11 do preklica D07CC01 3837000079173 087238
018669	Diprogenta 0,5 mg/1 mg v 1 g mazilo betametazon (betamethasonum) gentamicin (gentamicinum)	mazilo škatla s tubo s 15 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-54/11 do preklica D07CC01 3837000079180 087246
018670	Diprosalic 0,5 mg/ 30 mg v 1 g mazilo betametazon (betamethasonum) salicilna kislina (acidum salicylicum)	mazilo škatla s tubo s 30 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-276/11 do preklica D07XC01 3837000100655 039764

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018671	Diprosalic 0,5 mg/20 mg v 1 g dermalna raztopina betametazon (betamethasonum) salicilna kislina (acidum salicylicum)	dermalna raztopina škatla s plastenko s 30 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	SP Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija in Schering-Plough France , Francija Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija		5363-I-274/11 do preklica D07XC01 3837000079166 088455
018672	Diprosalic 0,5 mg/20 mg v 1 g dermalna raztopina betametazon (betamethasonum) salicilna kislina (acidum salicylicum)	dermalna raztopina škatla s plastenko s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	SP Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija in Schering-Plough France , Francija Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija		5363-I-275/11 do preklica D07XC01 3837000073041 001597
018673	Diprosalic 0,5 mg/30 mg v 1 g mazilo betametazon (betamethasonum) salicilna kislina (acidum salicylicum)	mazilo škatla s tubo s 50 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-277/11 do preklica D07XC01 3837000073058 001627
018674	Diprosone 0,5 mg/g krema betametazon (betamethasonum)	krema škatla s plastičnim vsebnikom s 500 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-2764/10 do preklica D07AC01 3837000079128 061948
018675	Diprosone 0,5 mg/g krema betametazon (betamethasonum)	krema škatla s tubo s 30 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-2763/10 do preklica D07AC01 3837000100631 039845
018676	Diprosone 0,5 mg/g mazilo betametazon (betamethasonum)	mazilo škatla s tubo s 30 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-2765/10 do preklica D07AC01 3837000100648 039853
018677	Diprosone 0,5 mg/g mazilo betametazon (betamethasonum)	mazilo škatla s plastičnim vsebnikom s 500 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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-2766/10 do preklica D07AC01 3837000079142 061913
018678	Distraneurin 192 mg mehke kapsule klometiazol (clomethiazolum)	kapsula, mehka škatla s steklenico s 25 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Brecon Pharmaceuticals Limited, Herefordshire , Velika Britanija CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH, Bahnhofstrasse 1a, Mesekenhagen, Nemčija	5363-I-731/08 16.06.2008	5363-I-485/11 do preklica N05CM02 3837000080964 063770
018679	Ditamin 2,5 mg tablete dihidroergotamin (dihydroergotaminum)	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-2630/10 do preklica N02CA01 3837000004274 001120

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018680	Doksazosin Aurobindo 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. novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta		5363-I-2652/10 7.12.2015 C02CA04 3837000061598 116475
018681	Doksazosin Aurobindo 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. novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta		5363-I-2654/10 7.12.2015 C02CA04 3837000061611 116505
018682	Doksazosin Aurobindo 2 mg tablete doksazosin (doxazosinum)	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, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta		5363-I-2653/10 7.12.2015 C02CA04 3837000061604 116483
018683	Doksazosin Aurobindo 2 mg tablete doksazosin (doxazosinum)	tableta škatla s HDPE vsebnikom s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta		5363-I-2655/10 7.12.2015 C02CA04 3837000061628 116513
018684	Doksazosin Aurobindo 4 mg tablete doksazosin (doxazosinum)	tableta škatla s HDPE vsebnikom s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta		5363-I-2657/10 7.12.2015 C02CA04 3837000061642 116530
018685	Doksazosin Aurobindo 4 mg tablete doksazosin (doxazosinum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta		5363-I-2656/10 7.12.2015 C02CA04 3837000061635 116521
018686	Doksorubicin Accord 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. 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-2583/10 2.12.2015 L01DB01 3837000061222 116556
018687	Doksorubicin Accord 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. 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-2582/10 2.12.2015 L01DB01 3837000061215 116548
018688	Doksorubicin Accord 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. 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-2584/10 2.12.2015 L01DB01 3837000061239 116564

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018689	DONA 1178 mg prašek za peroralno raztopino glukozamin (glucosaminum) natrijev klorid (natrii chloridum)	prašek za peroralno raztopino škatla z 20 vrečicami	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Rottapharm S.p.A., Monza, Italija in Rottapharm Ltd., Irska/Rottapharm S.p.A, Milano , Italija Rottapharm S.p.A. Galleria Unione, 5, Milano, Italija		5363-I-56/11 do preklica M01AX05 3837000090925 061093
018690	Donepezil Pliva 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. novo dovoljenje za promet	AWD.pharma GmbH&Co.KG., Radebeul, Nemčija; Pliva Krakow, Poljska; PLiva Lachema a.s., Brno, Češka in Teva UK, East Sussex , Velika Britanija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-533/11 8.3.2016 N06DA02 3837000066531 122815
018691	Donepezil Pliva 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. novo dovoljenje za promet	AWD.pharma GmbH&Co.KG., Radebeul, Nemčija; Pliva Krakow, Poljska; PLiva Lachema a.s., Brno, Češka in Teva UK, East Sussex , Velika Britanija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-532/11 8.3.2016 N06DA02 3837000066524 122823
018692	DOTAREM 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadoterna kislina (acidum gadotericum)	raztopina za injiciranje 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 pakiranje	Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex , Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2540/10 do preklica V08CA02 3837000061048 117455
018693	DOTAREM 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadoterna kislina (acidum gadotericum)	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 javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo pakiranje	Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex , Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2539/10 do preklica V08CA02 3837000061031 117447
018694	DOTAREM 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadoterna kislina (acidum gadotericum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo s 15 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	Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex , Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2538/10 do preklica V08CA02 3837000083187 007528
018695	Doxilek 500 mg trde kapsule kalcijev dobessilat (calcii dobessilas)	kapsula, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-907/08 16.06.2008	5363-I-2575/10 do preklica C05BX01 3837000004304 035548
018696	DULTAVAX suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi cepivo proti davici, tetanusu in otroški paralizi - inaktivirano (adsorbirano, z zmanjšano vsebnostjo antigena(ov)) (Vaccinum diphtheriae, tetani et poliomyelitis inactivatum, antigeni-o(-is) minutum, adsorbatum)	suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije za injiciranje s priloženo injekcijsko iglo s ščitnikom	Predpisovanje in izdaja 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	Sanofi Pasteur SA, Lyon, Francija in Sanofi Aventis Zrt., Budimpešta , Madžarska Sanofi Pasteur SA, 2, avenue Pont Pasteur, Lyon, Francija		5363-I-342/11 do preklica J07CA01 3837000065718 120820

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018697	DULTAVAX suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi cepivo proti davici, tetanusu in otroški paralizi - inaktivirano (adsorbirano, z zmanjšano vsebnostjo antigena(ov)) (Vaccinum diphtheriae, tetani et poliomyelitidis inactivatum, antigeni-o(-is) minutum, adsorbatum)	suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z napolnjeno injekcijsko brizgo z iglo z 0,5 ml suspenzije za injiciranje	Predpisovanje in izdaja 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	Sanofi Pasteur SA, Lyon, Francija in Sanofi Aventis Zrt., Budimpešta , Madžarska Sanofi Pasteur SA, 2, avenue Pont Pasteur, Lyon, Francija		5363-I-341/11 do preklica J07CA01 3837000090932 062898
018698	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. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Abbott Products GmbH,Neustadt, Nemčija in Fresenius Kabi Norge AS,Halden , Norveška Abbott Products GmbH Hans-Boeckler-Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-1791/09 11.11.2009	5363-I-2682/10 do preklica N04BA02 3837000097900 035483
018699	Duosol brez kalija raztopina za hemofiltracijo natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid (calcii chloridum) magnezijev klorid (magnesi chloridum) glukoza (glucosum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogecarbonas)	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. podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Avitum AG, Schwarzenberger Weg 73-79, Melsungen , Nemčija B. Braun Avitum AG, Schwarzenberger Weg 73-79, Melsungen, Nemčija		5363-I-2106/10 do preklica B05ZB 3837000098433 037087
018700	Duosol s 4 mmol/l kalija raztopina za hemofiltracijo natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid (calcii chloridum) magnezijev klorid (magnesi chloridum) glukoza (glucosum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogecarbonas) 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. podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Avitum AG, Schwarzenberger Weg 73-79, Melsungen , Nemčija B. Braun Avitum AG, Schwarzenberger Weg 73-79, Melsungen, Nemčija		5363-I-2108/10 do preklica B05ZB 3837000102895 068608
018701	Duosol z 2 mmol/l kalija raztopina za hemofiltracijo natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid (calcii chloridum) magnezijev klorid (magnesi chloridum) glukoza (glucosum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogecarbonas) 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. podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Avitum AG, Schwarzenberger Weg 73-79, Melsungen , Nemčija B. Braun Avitum AG, Schwarzenberger Weg 73-79, Melsungen, Nemčija		5363-I-2107/10 do preklica B05ZB 3837000098440 037095

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018702	Efexiva 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG, Tittmoning, Nemčija; Generis Farmaceutica S.A., Amadora, Portugalska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen Nemčija; Lek d.d., Ljubljana, Slovenija in Lek S.A., Strykow , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-627/07 13.09.2007	5363-I-475/11 13.9.2012 N06AX16 3837000108910 026913
018703	Efexiva 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG, Tittmoning, Nemčija; Generis Farmaceutica S.A., Amadora, Portugalska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen Nemčija; Lek d.d., Ljubljana, Slovenija in Lek S.A., Strykow , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-625/07 13.09.2007	5363-I-473/11 13.9.2012 N06AX16 3837000108897 027391
018704	Efexiva 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG, Tittmoning, Nemčija; Generis Farmaceutica S.A., Amadora, Portugalska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen Nemčija; Lek d.d., Ljubljana, Slovenija in Lek S.A., Strykow , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-626/07 13.09.2007	5363-I-474/11 13.9.2012 N06AX16 3837000108903 026905
018705	ELEVIT PRONATAL filmsko obložene tablete vitamini (vitamina)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. ponovna registracija	Rottendorf Pharma GmbH, Ennigerloh , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-137/11 do preklica A11AA03 3837000098587 037672
018706	Elidel 10 mg/g krema pimecrolimus (pimecrolimus)	krema škatla s tubo s 30 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-1243/09 02.09.2009	5363-I-241/11 do preklica D11AH02 3837000025736 051012
018707	Elidel 10 mg/g krema pimecrolimus (pimecrolimus)	krema škatla s tubo s 100 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-1244/09 02.09.2009	5363-I-242/11 do preklica D11AH02 3837000095654 036978
018708	ELUKAN 10 mg filmsko obložene tablete montelukast (montelukastum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., 1, 28 Octovrios str., Ag. Varvara, Atene , Grčija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija		5363-I-2627/10 3.12.2015 R03DC03 3837000061529 116572
018709	ELUKAN 4 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., 1, 28 Octovrios str., Ag. Varvara, Atene , Grčija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija		5363-I-2625/10 3.12.2015 R03DC03 3837000061505 116580

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018710	ELUKAN 5 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., 1, 28 Octovrios str., Ag. Varvara, Atene , Grčija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija		5363-I-2626/10 3.12.2015 R03DC03 3837000061512 116602
018711	Enalapril/hidroklorotiazid Teva 20 mg/12,5 mg tablete enalapriljev maleat (enalapril maleas) 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	Teva UK Ltd, VB;Pharmachemie B.V., Nizozemska;Teva Santé SA, Francija;Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska		5363-I-167/11 do preklica C09BA02 3837000049824 102113
018712	Enalapril/hidroklorotiazid Teva 20 mg/12,5 mg tablete enalapriljev maleat (enalapril maleas) 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	Teva UK Ltd, VB;Pharmachemie B.V., Nizozemska;Teva Santé SA, Francija;Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska		5363-I-166/11 do preklica C09BA02 3837000049817 101460
018713	Enalapriljev maleat/hidroklorotiazid Lek 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	Hexal A/S, Hvidovre, Danska in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2743/10 do preklica C09BA02 3837000116212 054593
018714	Enalapriljev maleat/hidroklorotiazid Lek 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	Hexal A/S, Hvidovre, Danska in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2744/10 do preklica C09BA02 3837000116229 054607
018715	Enalapriljev maleat/hidroklorotiazid Lek 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. sprememba izdelovalca	Salutas Pharma GmbH, Barleben in Sandoz A/S, København S , Danska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-2744/10 15.12.2010	5363-I-227/11 do preklica C09BA02 3837000116229 054607
018716	Enalapriljev maleat/hidroklorotiazid Lek 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. sprememba izdelovalca	Salutas Pharma GmbH, Barleben in Sandoz A/S, København S , Danska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-2743/10 15.12.2010	5363-I-226/11 do preklica C09BA02 3837000116212 054593
018717	ENGERIX-B 20 mikrogramov/1 ml suspenzija za injiciranje cepivo proti hepatitisu B, rekombinantno (vaccinum hepatitis B (ADNr))	suspenzija za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 1 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/e v dovoljenju za promet	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., 89, rue de L'Institut, 1330 Rixensart , Belgija GSK d.o.o., Knezov štradol 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-554/09 30.04.2009	5363-I-216/11 do preklica J07BC01 3837000088601 024376

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018718	ENGERIX-B 20 mikrogramov/1 ml suspenzija za injiciranje cepivo proti hepatitisu B, rekombinantno (vaccinum hepatitis B (ADNr))	suspenzija za injiciranje škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 1 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/e v dovoljenju za promet	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., 89, rue de L'Institut, 1330 Rixensart , Belgija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-553/09 30.04.2009	5363-I-215/11 do preklica J07BC01 3837000017533 096970
018719	ENGERIX-B za otroke 10 mikrogramov/0,5 ml suspenzija za injiciranje cepivo proti hepatitisu B, rekombinantno (vaccinum hepatitis B (ADNr))	suspenzija za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,5 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/e v dovoljenju za promet	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., 89, rue de L'Institut, 1330 Rixensart , Belgija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-552/09 30.04.2009	5363-I-214/11 do preklica J07BC01 3837000088595 024368
018720	Epoprostenol Lek 0,5 mg prašek in vehikel za raztopino za infundiranje epoprostenol (epoprostenol)	prašek in vehikel za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s praškom, 1 vialo z vehiklom in 1 filtrom	Predpisovanje in izdaja 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	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2488/10 19.11.2015 B01AC09 3837000060393 115088
018721	Epoprostenol Lek 1,5 mg prašek in vehikel za raztopino za infundiranje epoprostenol (epoprostenol)	prašek in vehikel za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s praškom, 1 vialo z vehiklom in 1 filtrom	Predpisovanje in izdaja 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	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2489/10 19.11.2015 B01AC09 3837000060409 115096
018722	Erazaban 100 mg/g krema dokožanol (docozanolum)	krema škatla s tubo z 2 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., London, VB in P.N.G. Gerolymatos S.A. (Plant B), Atene , Grčija Healthcare Brands International Ltd., Talbot Street, Nottingham, Velika Britanija		5363-I-408/11 do preklica D06BB11 3837000110883 032590
018723	Erazaban 100 mg/g krema dokožanol (docozanolum)	krema škatla s tubo s 5 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., London, VB in P.N.G. Gerolymatos S.A. (Plant B), Atene , Grčija Healthcare Brands International Ltd., Talbot Street, Nottingham, Velika Britanija		5363-I-409/11 do preklica D06BB11 3837000110890 032620
018724	Erazaban 100 mg/g krema dokožanol (docozanolum)	krema škatla s tubo s 15 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., London, VB in P.N.G. Gerolymatos S.A. (Plant B), Atene , Grčija Healthcare Brands International Ltd., Talbot Street, Nottingham, Velika Britanija		5363-I-410/11 do preklica D06BB11 3837000110906 032760
018725	Escitalopram Mylan 10 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (28 x 1 tableta v enoodmernem perforiranem pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Irska;Pharma Pack Kft, Madžarska;Orifice Medical AB, Ystad , Švedska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-296/11 16.3.2015 N06AB10 3837000049718 119482

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018726	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. sprememba izdelovalca	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Irska;Pharma Pack Kft, Madžarska;Orifice Medical AB, Ystad , Švedska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-471/10 16.03.2010	5363-I-297/11 16.3.2015 N06AB10 3837000049718 101974
018727	Escitalopram Mylan 5 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (28 x 1 tableta v enoodmernem perforiranem pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Irska;Pharma Pack Kft, Madžarska;Orifice Medical AB, Ystad , Švedska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-294/11 16.3.2015 N06AB10 3837000065244 119490
018728	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. sprememba izdelovalca	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Irska;Pharma Pack Kft, Madžarska;Orifice Medical AB, Ystad , Švedska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-470/10 16.03.2010	5363-I-295/11 16.3.2015 N06AB10 3837000049701 101966
018729	Esmera 20 mg trde gastrozestentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrozestentna kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Merckle GmbH, Blaubeuren , Nemčija ratiopharm GmbH, Graf-Arco-Str. 3, Ulm, Nemčija	5363-I-5/10 04.01.2010	5363-I-419/11 4.1.2015 A02BC05 3837000048162 096130
018730	Esmera 20 mg trde gastrozestentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrozestentna kapsula, trda škatla s plastenko z 98 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Merckle GmbH, Blaubeuren , Nemčija ratiopharm GmbH, Graf-Arco-Str. 3, Ulm, Nemčija	5363-I-6/10 04.01.2010	5363-I-420/11 4.1.2015 A02BC05 3837000048179 096121
018731	Esmera 40 mg trde gastrozestentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrozestentna kapsula, trda škatla s plastenko z 98 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Merckle GmbH, Blaubeuren , Nemčija ratiopharm GmbH, Graf-Arco-Str. 3, Ulm, Nemčija	5363-I-8/10 04.01.2010	5363-I-422/11 4.1.2015 A02BC05 3837000048193 096148
018732	Esmera 40 mg trde gastrozestentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrozestentna kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Merckle GmbH, Blaubeuren , Nemčija ratiopharm GmbH, Graf-Arco-Str. 3, Ulm, Nemčija	5363-I-7/10 04.01.2010	5363-I-421/11 4.1.2015 A02BC05 3837000048186 096156
018733	ESMERON 10 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje rokuronijev bromid (rocuronii bromidum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	N.V.Organon, Oss, Nizozemska in Schering-Plough, Eragry sur Epte , Francija N.V. Organon, Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss, Nizozemska		5363-I-63/11 do preklica M03AC09 3837000096231 036862
018734	ESMERON 10 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje rokuronijev bromid (rocuronii bromidum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	N.V.Organon, Oss, Nizozemska in Schering-Plough, Eragry sur Epte , Francija N.V. Organon, Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss, Nizozemska		5363-I-64/11 do preklica M03AC09 3837000114904 045250

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018735	Esmocard 10 mg/ml raztopina za injiciranje esmolol (esmolol)	raztopina za injiciranje škatla 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. podaljšanje dovoljenja za promet	HIKMA ITALIA S.P.A., Viale Certosa 10, Pavia , Italija Orpha-Devel Handels und Vertriebs GmbH, Wintergasse 85/1B, Purkersdorf, Avstrija		5363-I-151/11 do preklica C07AB09 3837000044942 085790
018736	Esmocard 250 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje esmolol (esmolol)	koncentrat za raztopino za 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. podaljšanje dovoljenja za promet	HIKMA ITALIA S.P.A., Viale Certosa 10, Pavia , Italija Orpha-Devel Handels und Vertriebs GmbH, Wintergasse 85/1B, Purkersdorf, Avstrija		5363-I-152/11 do preklica C07AB09 3837000044959 085804
018737	Esomeprazol CT 20 mg trde gastrozistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrozistentna kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in CT Arzneimittel GmbH, Berlin , Nemčija CT Arzneimittel GmbH, Lengeder Str. 42a, Berlin, Nemčija	5363-I-9/10 04.01.2010	5363-I-423/11 4.1.2015 A02BC05 3837000048209 096318
018738	Esomeprazol CT 20 mg trde gastrozistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrozistentna kapsula, trda škatla s plastenko z 98 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in CT Arzneimittel GmbH, Berlin , Nemčija CT Arzneimittel GmbH, Lengeder Str. 42a, Berlin, Nemčija	5363-I-10/10 04.01.2010	5363-I-424/11 4.1.2015 A02BC05 3837000048216 096300
018739	Esomeprazol CT 40 mg trde gastrozistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrozistentna kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in CT Arzneimittel GmbH, Berlin , Nemčija CT Arzneimittel GmbH, Lengeder Str. 42a, Berlin, Nemčija	5363-I-11/10 04.01.2010	5363-I-425/11 4.1.2015 A02BC05 3837000048223 096202
018740	Esomeprazol CT 40 mg trde gastrozistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrozistentna kapsula, trda škatla s plastenko z 98 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in CT Arzneimittel GmbH, Berlin , Nemčija CT Arzneimittel GmbH, Lengeder Str. 42a, Berlin, Nemčija	5363-I-12/10 04.01.2010	5363-I-426/11 4.1.2015 A02BC05 3837000048230 096199
018741	Esora 20 mg trde gastrozistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrozistentna kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Merckle GmbH, Blaubeuren , Nemčija ratiopharm GmbH, Graf-Arco-Str. 3, Ulm, Nemčija	5363-I-13/10 04.01.2010	5363-I-427/11 4.1.2015 A02BC05 3837000048247 096237
018742	Esora 20 mg trde gastrozistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrozistentna kapsula, trda škatla s plastenko z 98 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Merckle GmbH, Blaubeuren , Nemčija ratiopharm GmbH, Graf-Arco-Str. 3, Ulm, Nemčija	5363-I-14/10 04.01.2010	5363-I-428/11 4.1.2015 A02BC05 3837000048254 096210
018743	Esora 40 mg trde gastrozistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrozistentna kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Merckle GmbH, Blaubeuren , Nemčija ratiopharm GmbH, Graf-Arco-Str. 3, Ulm, Nemčija	5363-I-15/10 04.01.2010	5363-I-429/11 4.1.2015 A02BC05 3837000048261 096253

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018744	Esora 40 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla s plastenko z 98 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Merckle GmbH, Blaubeuren , Nemčija ratiopharm GmbH, Graf-Arco-Str. 3, Ulm, Nemčija	5363-I-16/10 04.01.2010	5363-I-430/11 4.1.2015 A02BC05 3837000048278 096245
018745	Fastum 25 mg/g gel ketoprofen (ketoprofenum)	gel škatla s tubo s 100 g gela	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba režima izdaje	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-1584/09 20.10.2009	5363-I-477/11 1.4.2014 M02AA10 3837000120332 054674
018746	Fastum 25 mg/g gel ketoprofen (ketoprofenum)	gel škatla s tubo s 50 g gela	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba režima izdaje	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-1583/09 20.10.2009	5363-I-476/11 1.4.2014 M02AA10 3837000120325 054640
018747	Fastum 25 mg/g gel ketoprofen (ketoprofenum)	gel škatla s tubo z aplikatorjem s 100 g gela	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba režima izdaje	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-1585/09 20.10.2009	5363-I-478/11 1.4.2014 M02AA10 3837000120349 054682
018748	Fentanil HELM 100 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla z 10 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Helm Pharmaceuticals GmbH, Hamburg , Nemčija HELM Pharmaceuticals GmbH, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-2618/10 3.12.2015 N02AB03 3837000061451 116637
018749	Fentanil HELM 100 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla z 20 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Helm Pharmaceuticals GmbH, Hamburg , Nemčija HELM Pharmaceuticals GmbH, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-2619/10 3.12.2015 N02AB03 3837000061468 116653
018750	Fentanil HELM 100 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 3 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Helm Pharmaceuticals GmbH, Hamburg , Nemčija HELM Pharmaceuticals GmbH, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-2616/10 3.12.2015 N02AB03 3837000061437 116610
018751	Fentanil HELM 100 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Helm Pharmaceuticals GmbH, Hamburg , Nemčija HELM Pharmaceuticals GmbH, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-2617/10 3.12.2015 N02AB03 3837000061444 116629
018752	Fentanil HELM 25 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Helm Pharmaceuticals GmbH, Hamburg , Nemčija HELM Pharmaceuticals GmbH, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-2605/10 3.12.2015 N02AB03 3837000061321 116670

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018753	Fentanil HELM 25 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 3 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Helm Pharmaceuticals GmbH, Hamburg , Nemčija HELM Pharmaceuticals GmbH, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-2604/10 3.12.2015 N02AB03 3837000061314 116661
018754	Fentanil HELM 25 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla z 20 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Helm Pharmaceuticals GmbH, Hamburg , Nemčija HELM Pharmaceuticals GmbH, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-2607/10 3.12.2015 N02AB03 3837000061345 116700
018755	Fentanil HELM 25 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla z 10 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Helm Pharmaceuticals GmbH, Hamburg , Nemčija HELM Pharmaceuticals GmbH, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-2606/10 3.12.2015 N02AB03 3837000061338 116688
018756	Fentanil HELM 50 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 3 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Helm Pharmaceuticals GmbH, Hamburg , Nemčija HELM Pharmaceuticals GmbH, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-2608/10 3.12.2015 N02AB03 3837000061352 116718
018757	Fentanil HELM 50 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Helm Pharmaceuticals GmbH, Hamburg , Nemčija HELM Pharmaceuticals GmbH, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-2609/10 3.12.2015 N02AB03 3837000061369 116726
018758	Fentanil HELM 50 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla z 10 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Helm Pharmaceuticals GmbH, Hamburg , Nemčija HELM Pharmaceuticals GmbH, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-2610/10 3.12.2015 N02AB03 3837000061376 116734
018759	Fentanil HELM 50 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla z 20 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Helm Pharmaceuticals GmbH, Hamburg , Nemčija HELM Pharmaceuticals GmbH, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-2611/10 3.12.2015 N02AB03 3837000061383 116742
018760	Fentanil HELM 75 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 3 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Helm Pharmaceuticals GmbH, Hamburg , Nemčija HELM Pharmaceuticals GmbH, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-2612/10 3.12.2015 N02AB03 3837000061390 116750
018761	Fentanil HELM 75 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Helm Pharmaceuticals GmbH, Hamburg , Nemčija HELM Pharmaceuticals GmbH, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-2613/10 3.12.2015 N02AB03 3837000061406 116769

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018762	Fentanil HELM 75 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla z 10 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Helm Pharmaceuticals GmbH, Hamburg , Nemčija HELM Pharmaceuticals GmbH, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-2614/10 3.12.2015 N02AB03 3837000061413 116777
018763	Fentanil HELM 75 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla z 20 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Helm Pharmaceuticals GmbH, Hamburg , Nemčija HELM Pharmaceuticals GmbH, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-2615/10 3.12.2015 N02AB03 3837000061420 116785
018764	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. sprememba izdelovalca	Milpharm Limited, VB;APL Swift Services (Malta) Limited, Malta;Pfizer Service Company BVBA , Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-280/10 05.02.2010	5363-I-444/11 5.2.2015 G04CB01 3837000048957 097780
018765	Finasterid Aurobindo 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Milpharm Limited, VB;APL Swift Services (Malta) Limited, Malta;Pfizer Service Company BVBA , Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-281/10 05.02.2010	5363-I-445/11 5.2.2015 G04CB01 3837000048964 097799
018766	FLIXONASE 400 mikrogramov/0,4 ml kapljice za nos, suspenzija flutikazon (fluticasonum)	kapljice za nos, suspenzija škatla s 4 folijskimi ovitki s 7 enoodmernimi plastičnimi vsebniki z 0,4 ml suspenzije (4 x 7 vsebnikov v traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Operations UK, Co. Durham, VB in GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Poznań , Poljska GSK d.o.o., Knezov štradoln 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2745/10 do preklica R01AD08 3837000085174 009091
018767	Fluimukan 100 mg zrnca za peroralno raztopino acetilcistein (acetylcysteinum)	zrnca za peroralno raztopino škatla s 30 vrečkami s 5 g zrn	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2541/10 do preklica R05CB01 3837000004687 032506
018768	Fluimukan 200 mg zrnca za peroralno raztopino acetilcistein (acetylcysteinum)	zrnca za peroralno raztopino škatla z 20 vrečkami s 5 g zrn	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2542/10 do preklica R05CB01 3837000004694 032514
018769	Fluimukan 600 mg šumeče tablete acetilcistein (acetylcysteinum)	šumeča tableta škatla z vrečkami z 20 tabletami (10 dvojnih travov z 2 tabletama)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo pakiranje	Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2543/10 13.7.2014 R05CB01 3837000061055 116807
018770	Flukloksacilin Altamedics 1 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje flukloksacilin (flucloxacillinum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje 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	Mitim S.r.l., Via Cacciamali 34/38, Brescia, Italija Altamedics d.o.o., Dunajska 116, Ljubljana, Slovenija		5363-I-117/11 12.1.2016 J01CF05 3837000064483 118125

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018771	Flukloksacilin Altamedics 2 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje flukloksacilin (flucloxacillinum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novi dovoljenje za promet	Mitim S.r.l., Via Cacciamali 34/38, Brescia, Italija Altamedics d.o.o., Dunajska 116, Ljubljana, Slovenija		5363-I-118/11 12.1.2016 J01CF05 3837000064490 118133
018772	Flukonazol Lek 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerligen, Nemčija; Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu Mures, Romunija; Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-353/09 11.03.2009	5363-I-558/11 do preklica J02AC01 3837000094916 034738
018773	Flukonazol Lek 100 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerligen, Nemčija; Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu Mures, Romunija; Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-352/09 11.03.2009	5363-I-557/11 do preklica J02AC01 3837000094909 034703
018774	Flukonazol Lek 150 mg trde kapsule flukonazol (fluconazolum)	kapsula, trda škatla z 1 kapsulo v pretisnem omotu	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerligen, Nemčija; Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu Mures, Romunija; Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-354/09 11.03.2009	5363-I-559/11 do preklica J02AC01 3837000094923 034746
018775	Flukonazol Lek 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerligen, Nemčija; Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu Mures, Romunija; Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-351/09 11.03.2009	5363-I-556/11 do preklica J02AC01 3837000094893 014745
018776	Folacin 5 mg tablete folna kislina (acidum folicum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Salus, Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ulica 10, Ljubljana, Slovenija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2735/10 do preklica B03BB01 3837000080186 072729
018777	FORANE 100 ml para za inhaliranje, tekočina izofluran (isofluranum)	para za inhaliranje, tekočina škatla s steklenico s 100 ml tekočine	Predpisovanje in izdaja 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	Aesica Queenborough Limited, Queenborough, Kent, Velika Britanija Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2629/10 do preklica N01AB06 3837000082531 072141
018778	Formel 20 mg/15 ml sirup deksstrometorfan (dextromethorphanum)	sirup škatla s steklenico s 120 ml sirupa z varnostno zaporko in merilnim lončkom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Procter&Gamble Manufacturing GmbH, Gross-Gerau, Nemčija MIKONA, Internacionalno podjetje s farmacevtskimi in medicinskimi izdelki d.o.o., Predilniška 14, Tržič, Slovenija		5363-I-493/11 do preklica R05DA09 3837000094541 014931

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018779	Formel 20 mg/15 ml sirup dekstrometorfan (dextromethorphanum)	sirup škatla s steklenico s 180 ml sirupa z varnostno zaporko in merilnim lončkom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Procter&Gamble Manufacturing GmbH, Gross-Gerau , Nemčija MIKONA, Internacionalno podjetje s farmacevtskimi in medicinskimi izdelki d.o.o., Predilniška 14, Tržič, Slovenija		5363-I-494/11 do preklica R05DA09 3837000094558 014966
018780	FRAXIPARINE 9500 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v večodmerni viali nadroparin (nadroparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 večodmernimi vialami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. nova farmacevtska oblika	Glaxo Wellcome Production, Notre Dame de Bondeville Francija ali GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan , Poljska GSK d.o.o., Knezov štradoln 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-308/11 4.2.2016 B01AB06 3837000065336 119504
018781	Gammanorm 165 mg/ml raztopina za injiciranje humani polispecifični imunoglobulin (immunoglobulinum humanum normalea)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami z 10 ml raztopine	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	Octapharma AB, Stockholm , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building, Spring Gardens , Manchester, Velika Britanija		5363-I-439/11 23.2.2016 J06BA01 3837000066166 120847
018782	Gammanorm 165 mg/ml raztopina za injiciranje humani polispecifični imunoglobulin (immunoglobulinum humanum normalea)	raztopina za injiciranje škatla z 20 vialami z 10 ml raztopine	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	Octapharma AB, Stockholm , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building, Spring Gardens , Manchester, Velika Britanija		5363-I-440/11 23.2.2016 J06BA01 3837000066173 120855
018783	Gammanorm 165 mg/ml raztopina za injiciranje humani polispecifični imunoglobulin (immunoglobulinum humanum normalea)	raztopina za injiciranje škatla z 20 vialami z 20 ml raztopine	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	Octapharma AB, Stockholm , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building, Spring Gardens , Manchester, Velika Britanija		5363-I-443/11 23.2.2016 J06BA01 3837000066203 120880
018784	Gammanorm 165 mg/ml raztopina za injiciranje humani polispecifični imunoglobulin (immunoglobulinum humanum normalea)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo z 20 ml raztopine	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	Octapharma AB, Stockholm , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building, Spring Gardens , Manchester, Velika Britanija		5363-I-441/11 23.2.2016 J06BA01 3837000066180 120863
018785	Gammanorm 165 mg/ml raztopina za injiciranje humani polispecifični imunoglobulin (immunoglobulinum humanum normalea)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami z 20 ml raztopine	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	Octapharma AB, Stockholm , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building, Spring Gardens , Manchester, Velika Britanija		5363-I-442/11 23.2.2016 J06BA01 3837000066197 120871

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018786	Gammanorm 165 mg/ml raztopina za injiciranje humani polispecifični imunoglobulin (immunoglobulinum humanum normalea)	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. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Octapharma AB, Stockholm , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building, Spring Gardens , Manchester, Velika Britanija		5363-I-438/11 23.2.2016 J06BA01 3837000066159 120839
018787	Gastromiro 300 mg/ml peroralna ali rektalna raztopina jopamidol (iopamidolum)	raztopina za peroralno ali rektalno uporabo škatla s stekleničko 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. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Famar S.A., Atene , Grčija Auremiana d.o.o., Partizanska cesta 109, Sežana, Slovenija	5363-I-185/10 10.02.2010	5363-I-217/11 do preklica V08AB04 3837000084009 006513
018788	Gastromiro 300 mg/ml peroralna ali rektalna raztopina jopamidol (iopamidolum)	raztopina za peroralno ali rektalno uporabo škatla s stekleničko 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/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Famar S.A., Atene , Grčija Auremiana d.o.o., Partizanska cesta 109, Sežana, Slovenija	5363-I-186/10 10.02.2010	5363-I-218/11 do preklica V08AB04 3837000084016 006564
018789	Gastromiro 300 mg/ml peroralna ali rektalna raztopina jopamidol (iopamidolum)	raztopina za peroralno ali rektalno uporabo škatla s stekleničko 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 imetnika dovoljenja za promet	Famar S.A., Atene , Grčija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija	5363-I-219/11 25.01.2011	5363-I-248/11 do preklica V08AB04 3837000084023 006599
018790	Gastromiro 300 mg/ml peroralna ali rektalna raztopina jopamidol (iopamidolum)	raztopina za peroralno ali rektalno uporabo škatla s stekleničko 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/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Famar S.A., Atene , Grčija Auremiana d.o.o., Partizanska cesta 109, Sežana, Slovenija	5363-I-187/10 10.02.2010	5363-I-219/11 do preklica V08AB04 3837000084023 006599
018791	Gastromiro 300 mg/ml peroralna ali rektalna raztopina jopamidol (iopamidolum)	raztopina za peroralno ali rektalno uporabo škatla s stekleničko 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Famar S.A., Atene , Grčija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija	5363-I-217/11 25.01.2011	5363-I-246/11 do preklica V08AB04 3837000084009 006513
018792	Gastromiro 300 mg/ml peroralna ali rektalna raztopina jopamidol (iopamidolum)	raztopina za peroralno ali rektalno uporabo škatla s stekleničko 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 imetnika dovoljenja za promet	Famar S.A., Atene , Grčija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija	5363-I-218/11 25.01.2011	5363-I-247/11 do preklica 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 Črtna koda Delovna šifra
018793	Gemcitabin "Ebewe" 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	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg. KG, Avstrija; hamels rds a.s., Slovaška; Actavis Italy S.p.A., Italija; Salutas Pharma GmbH , Nemčija _____ Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-90/11 12.1.2016 L01BC05 3837000063004 118141
018794	Gemcitabin "Ebewe" 1000 mg prašek za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla s 5 vialami s praškom	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, Avstrija; hamels rds a.s., Slovaška; Actavis Italy S.p.A., Italija; Salutas Pharma GmbH , Nemčija _____ Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-91/11 12.1.2016 L01BC05 3837000063011 118150
018795	Gemcitabin "Ebewe" 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	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg. KG, Avstrija; hamels rds a.s., Slovaška; Actavis Italy S.p.A., Italija; Salutas Pharma GmbH , Nemčija _____ Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-88/11 12.1.2016 L01BC05 3837000062984 118168
018796	Gemcitabin "Ebewe" 200 mg prašek za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla s 5 vialami s praškom	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, Avstrija; hamels rds a.s., Slovaška; Actavis Italy S.p.A., Italija; Salutas Pharma GmbH , Nemčija _____ Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-89/11 12.1.2016 L01BC05 3837000062991 118176
018797	Gemcitabin Ebewe 40 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo (25 ml) s koncentratom	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-129/11 13.1.2016 L01BC05 3837000064537 118206
018798	Gemcitabin Ebewe 40 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo (5 ml) s koncentratom	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-128/11 13.1.2016 L01BC05 3837000064520 118184
018799	Gemcitabin Ebewe 40 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo (50 ml) s koncentratom	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-130/11 13.1.2016 L01BC05 3837000064544 118214
018800	Gemcitabin Kabi 38 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo (100 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. _____ novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi Oncology Plc., Lion Court, Farnham Road, Bordon, Hampshire , Velika Britanija _____ Fresenius Kabi Oncology Plc, Lion Court, Farnham Road, Hampshire, Velika Britanija		5363-I-2494/10 23.11.2015 L01BC05 3837000060454 115770

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018801	Gemcitabin Kabi 38 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	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	Fresenius Kabi Oncology Plc., Lion Court, Farnham Road, Bordon, Hampshire , Velika Britanija Fresenius Kabi Oncology Plc, Lion Court, Farnham Road, Hampshire, Velika Britanija		5363-I-2492/10 23.11.2015 L01BC05 3837000060430 115754
018802	Gemcitabin Kabi 38 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	prašek za raztopino za 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	Fresenius Kabi Oncology Plc., Lion Court, Farnham Road, Bordon, Hampshire , Velika Britanija Fresenius Kabi Oncology Plc, Lion Court, Farnham Road, Hampshire, Velika Britanija		5363-I-2493/10 23.11.2015 L01BC05 3837000060447 115762
018803	Gemcitabin Sigillata 40 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo (25 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Ion Mihalache Blvd., Bukarešta , Romunija Sigillata Ltd., Suite 23, Park Royal House, 23 Park Royal Road, London, Velika Britanija		5363-I-2638/10 6.12.2015 L01BC05 3837000061550 116823
018804	Gemcitabin Sigillata 40 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo (5 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Ion Mihalache Blvd., Bukarešta , Romunija Sigillata Ltd., Suite 23, Park Royal House, 23 Park Royal Road, London, Velika Britanija		5363-I-2637/10 6.12.2015 L01BC05 3837000061543 116815
018805	Gemcitabin Sigillata 40 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	koncentrat za raztopino za 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	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Ion Mihalache Blvd., Bukarešta , Romunija Sigillata Ltd., Suite 23, Park Royal House, 23 Park Royal Road, London, Velika Britanija		5363-I-2639/10 6.12.2015 L01BC05 3837000061567 116831
018806	Gentamicin B. Braun 1 mg/ml raztopina za infundiranje gentamicin (gentamicinum)	raztopina za infundiranje škatla z 10 plastenkami z 80 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	B. Braun Medical, S.A., Carretera de Terrassa, Rubí (Barcelona) , Španija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-2816/10 24.2.2014 J01GB03 3837000062281 118222
018807	Gentamicin B. Braun 3 mg/ml raztopina za infundiranje gentamicin (gentamicinum)	raztopina za infundiranje škatla z 10 plastenkami z 80 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	B. Braun Medical, S.A., Carretera de Terrassa, Rubí (Barcelona) , Španija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-2817/10 24.2.2014 J01GB03 3837000062298 118230
018808	Gentamicin B. Braun 3 mg/ml raztopina za infundiranje gentamicin (gentamicinum)	raztopina za infundiranje škatla z 10 plastenkami s 120 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	B. Braun Medical, S.A., Carretera de Terrassa, Rubí (Barcelona) , Španija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-2818/10 24.2.2014 J01GB03 3837000062304 118257

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018809	Getmisi 40 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	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta,Romunija; Pharmachemie B.V., GA Haarlem, Nizozemska; Teva Pharma B.V., GA Haarlem , Nizozemska _____ Sigillata Ltd., Suite 23, Park Royal House, 23 Park Royal Road, London, Velika Britanija		5363-I-76/11 11.1.2016 L01BC05 3837000062960 118281
018810	Getmisi 40 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	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 dovoljenje za promet	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta,Romunija; Pharmachemie B.V., GA Haarlem, Nizozemska; Teva Pharma B.V., GA Haarlem , Nizozemska _____ Sigillata Ltd., Suite 23, Park Royal House, 23 Park Royal Road, London, Velika Britanija		5363-I-75/11 11.1.2016 L01BC05 3837000062953 118273
018811	Getmisi 40 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	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	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta,Romunija; Pharmachemie B.V., GA Haarlem, Nizozemska; Teva Pharma B.V., GA Haarlem , Nizozemska _____ Sigillata Ltd., Suite 23, Park Royal House, 23 Park Royal Road, London, Velika Britanija		5363-I-74/11 11.1.2016 L01BC05 3837000062946 118265
018812	Gitrabin 40 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	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	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Ion Mihalache Blvd., Bukarešta , Romunija _____ Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2576/10 2.12.2015 L01BC05 3837000061185 116840
018813	Gitrabin 40 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	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 dovoljenje za promet	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Ion Mihalache Blvd., Bukarešta , Romunija _____ Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2577/10 2.12.2015 L01BC05 3837000061192 116858
018814	Gitrabin 40 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	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Ion Mihalache Blvd., Bukarešta , Romunija _____ Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2578/10 2.12.2015 L01BC05 3837000061208 116866
018815	Gliklazid STADA HEMOFARM 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. _____ novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Islandija;STADA Arzneimittel AG, Nemčija;STADA Arzneimittel GmbH, Avstrija;Centrafarm Services B.V., Nizozemska;Eurogenerics N.V., Belgija;Clonmel Healthcare Ltd., Irska;LAMP SAN PROSPERO S.p.A., Italija;PharmaCoDane AsP, Danska;SANICO NV, Belgija;Balkanpharma-Dupnitsa AD , Bolgarija _____ STADA HEMOFARM d.o.o., Vumikova 2, Ljubljana, Slovenija		5363-I-273/11 1.2.2016 A10BB09 3837000065176 119520

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018816	Gliklazid STADA HEMOFARM 30 mg tablete s prirejenim sproščanjem gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škata s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Islandija;STADA Arzneimittel AG, Nemčija;STADA Arzneimittel GmbH, Avstrija;Centrafarm Services B.V., Nizozemska;Eurogenerics N.V., Belgija;Clonmel Healthcare Ltd., Irska;LAMP SAN PROSPERO S.p.A., Italija;PharmaCoDane AsP, Danska;SANICO NV, Belgija;Balkanpharma-Dupnitsa AD , Bolgarija _____ STADA HEMOFARM d.o.o., Vumikova 2, Ljubljana, Slovenija		5363-I-272/11 1.2.2016 A10BB09 3837000065169 119512
018817	Glimepirid Arrow 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škata s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta;Arrow Generics Limited,VB;Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irska;Juta Pharma GmbH, Nemčija;Akmon farmacevtske industrije d.o.o.,Slovenija; Medicoфарма S.A. , Poljska _____ Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-2794/10 do preklica A10BB12 3837000043624 083950
018818	Glimepirid Arrow 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta;Arrow Generics Limited,VB;Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irska;Juta Pharma GmbH, Nemčija;Akmon farmacevtske industrije d.o.o.,Slovenija; Medicoфарма S.A. , Poljska _____ Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-2793/10 do preklica A10BB12 3837000043617 083810
018819	Glimepirid Arrow 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škata z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta;Arrow Generics Limited,VB;Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irska;Juta Pharma GmbH, Nemčija;Akmon farmacevtske industrije d.o.o.,Slovenija; Medicoфарма S.A. , Poljska _____ Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-2795/10 do preklica A10BB12 3837000043631 083780
018820	Glimepirid Arrow 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škata s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta;Arrow Generics Limited,VB;Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irska;Juta Pharma GmbH, Nemčija;Akmon farmacevtske industrije d.o.o.,Slovenija; Medicoфарма S.A. , Poljska _____ Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-2797/10 do preklica A10BB12 3837000043655 084034

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018821	Glimepirid Arrow 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta;Arrow Generics Limited,VB;Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irska;Juta Pharma GmbH, Nemčija;Akmon farmacevtske industrije d.o.o.,Slovenija; Medicofarma S.A. , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-2798/10 do preklica A10BB12 3837000043662 084115
018822	Glimepirid Arrow 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta;Arrow Generics Limited,VB;Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irska;Juta Pharma GmbH, Nemčija;Akmon farmacevtske industrije d.o.o.,Slovenija; Medicofarma S.A. , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-2796/10 do preklica A10BB12 3837000043648 084000
018823	Glimepirid Arrow 3 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta;Arrow Generics Limited,VB;Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irska;Juta Pharma GmbH, Nemčija;Akmon farmacevtske industrije d.o.o.,Slovenija; Medicofarma S.A. , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-2801/10 do preklica A10BB12 3837000043693 084140
018824	Glimepirid Arrow 3 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta;Arrow Generics Limited,VB;Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irska;Juta Pharma GmbH, Nemčija;Akmon farmacevtske industrije d.o.o.,Slovenija; Medicofarma S.A. , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-2799/10 do preklica A10BB12 3837000043679 084123
018825	Glimepirid Arrow 3 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta;Arrow Generics Limited,VB;Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irska;Juta Pharma GmbH, Nemčija;Akmon farmacevtske industrije d.o.o.,Slovenija; Medicofarma S.A. , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-2800/10 do preklica A10BB12 3837000043686 084131

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018826	Glimepirid Arrow 4 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, VB; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irska; Jura Pharma GmbH, Nemčija; Akmon farmacevtske industrije d.o.o., Slovenija; Medicoforma S.A. , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-2802/10 do preklica A10BB12 3837000043709 084158
018827	Glimepirid Arrow 4 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škafila s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, VB; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irska; Jura Pharma GmbH, Nemčija; Akmon farmacevtske industrije d.o.o., Slovenija; Medicoforma S.A. , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-2803/10 do preklica A10BB12 3837000043716 084166
018828	Glimepirid Arrow 4 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škafila z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, VB; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irska; Jura Pharma GmbH, Nemčija; Akmon farmacevtske industrije d.o.o., Slovenija; Medicoforma S.A. , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-2804/10 do preklica A10BB12 3837000043723 084174
018829	GLUKOZA PLIVA 100 mg/ml raztopina za infundiranje glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje 1 platenka 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	Pliva Ljubljana, d.o.o., Slovenija; Kemofarmacija d.d., Ljubljana, Slovenija in Salus, d.d., Ljubljana , Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2786/10 do preklica B05BA03 3837000109818 029475
018830	GLUKOZA PLIVA 50 mg/ml raztopina za infundiranje glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje 1 platenka 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	Pliva Ljubljana, d.o.o., Slovenija; Kemofarmacija d.d., Ljubljana, Slovenija in Salus, d.d., Ljubljana , Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2785/10 do preklica B05BA03 3837000109801 029483
018831	Glypressin 1 mg raztopina za injiciranje terlipresin (terlipressinum)	raztopina za injiciranje škafila s 5 ampulami z 8,5 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. nova farmacevtska oblika	Ferring-Léčiva, a.s., Jesenice u Prahy , Češka Republika Ferring Arzneimittel Ges.m.b.H, Vienna Twin Tower West 10 OG, Wienerbergerstrasse 11, Dunaj, Avstrija		5363-I-2524/10 25.11.2015 H01BA04 3837000060751 115789

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018832	Hartmannova raztopina Braun raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum)	raztopina za infundiranje polietilenski vsebnik (Ecoflac plus) 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 in B.Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona , Španija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-2568/10 do preklica B05BB01 3837000084559 061670
018833	Hartmannova raztopina Braun raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum)	raztopina za infundiranje polietilenski vsebnik (Ecoflac plus) 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	B.Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija in B.Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona , Španija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-2569/10 do preklica B05BB01 3837000084542 061689
018834	Holetar 20 mg tablete lovastatin (lovastatinum)	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., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-201/11 do preklica C10AA02 3837000008111 082945
018835	Holetar 40 mg tablete lovastatin (lovastatinum)	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., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-202/11 do preklica C10AA02 3837000008128 082953
018836	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. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj , Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-345/11 do preklica B05AA01 3837000104813 008648
018837	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. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj , Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-346/11 do preklica B05AA01 3837000104820 008656
018838	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. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj , Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-343/11 do preklica B05AA01 3837000104790 008800
018839	HUMANI ALBUMIN 50 g/l BAXTER raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 vialo s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj , Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-344/11 do preklica B05AA01 3837000104806 008630

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018840	IASO kost 2,0 GBq/ml raztopina za injiciranje [18F] natrijev fluorid (natrii fluoridi (18F))	raztopina za injiciranje škatla z 1 večodmernim vialo s 15 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. _____ novo dovoljenje za promet	ARGOS Zyklotron Betriebs GmbH,Klagenfurt in Linz,Avstrija;Advanced Accelerator Applications,Rosieres pres Troyes,Francija;Advanced Accelerator Applications,Colleretto Giacosa (TO) , Italija _____ Iason GmbH, Feldkirchnerstrasse 4, Graz-Seiersberg, Avstrija		5363-I-463/11 24.2.2016 V09IX06 3837000060645 116874
018841	IASO kost 2,0 GBq/ml raztopina za injiciranje [18F] natrijev fluorid (natrii fluoridi (18F))	raztopina za injiciranje škatla z 1 večodmernim vialo s 25 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. _____ novo dovoljenje za promet	ARGOS Zyklotron Betriebs GmbH,Klagenfurt in Linz,Avstrija;Advanced Accelerator Applications,Rosieres pres Troyes,Francija;Advanced Accelerator Applications,Colleretto Giacosa (TO) , Italija _____ Iason GmbH, Feldkirchnerstrasse 4, Graz-Seiersberg, Avstrija		5363-I-464/11 24.2.2016 V09IX06 3837000066265 123250
018842	Ibandronska kislina Arrow 150 mg tablete ibandronska kislina (acidum ibandronicum)	tableta škatla z 1 tableto (1 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicofarma S.A., Poljska; Akmon Pharma. Ind. LLC, Slovenija in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija _____ Arrow ApS, Hovedgaden 41, 2, 2970 Horsholm, Danska		5363-I-2756/10 16.12.2015 M05BA06 3837000062267 116882
018843	Ibandronska kislina Arrow 150 mg tablete ibandronska kislina (acidum ibandronicum)	tableta škatla s 3 tabletami (3 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicofarma S.A., Poljska; Akmon Pharma. Ind. LLC, Slovenija in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija _____ Arrow ApS, Hovedgaden 41, 2, 2970 Horsholm, Danska		5363-I-2757/10 16.12.2015 M05BA06 3837000062274 116890
018844	Imipenem/cilastatin Hospira 500 mg/500 mg prašek za raztopino za infundiranje imipenem (imipenemum) cilastatin (cilastatinum)	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	Hospira UK Limited, Queensway, , Velika Britanija _____ Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija		5363-I-554/11 9.3.2016 J01DH51 3837000066586 122840
018845	Imipenem/cilastatin Hospira 500 mg/500 mg prašek za raztopino za infundiranje imipenem (imipenemum) cilastatin (cilastatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. _____ novo dovoljenje za promet	Hospira UK Limited, Queensway, , Velika Britanija _____ Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija		5363-I-555/11 9.3.2016 J01DH51 3837000066593 122858
018846	Indapamid Arrow SR 1,5 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (2 x 15 ali 3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Les Laboratoires Servier Industrie,Francija; Servier (Ireland) Industries Ltd., Irska; ANPHARM Przedsiębiorstwo Farm. S.A., Poljska; Akmon d.o.o.,Slovenija; DELPHARM BRETAGNE , Francija _____ Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1737/10 07.09.2010	5363-I-14/11 do preklica C03BA11 3837000095760 036005

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018847	INFECTOSCAB 5 % krema permetrin (permethrinum)	krema škatla z 1 tubo s 60 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Infectopharm Arzneimittel GmbH, Von-Humboldt-Str.1, Heppenheim , Nemčija Infectopharm Arzneimittel GmbH, Von-Humboldt-Str. 1, Heppenheim, Nemčija		5363-I-2555/10 do preklica P03AC04 3837000105193 009750
018848	INFECTOSCAB 5 % krema permetrin (permethrinum)	krema škatla z 10 tubami s 30 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Infectopharm Arzneimittel GmbH, Von-Humboldt-Str.1, Heppenheim , Nemčija Infectopharm Arzneimittel GmbH, Von-Humboldt-Str. 1, Heppenheim, Nemčija		5363-I-2560/10 do preklica P03AC04 3837000105186 010090
018849	INFECTOSCAB 5 % krema permetrin (permethrinum)	krema škatla z 2 tubama s 30 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Infectopharm Arzneimittel GmbH, Von-Humboldt-Str.1, Heppenheim , Nemčija Infectopharm Arzneimittel GmbH, Von-Humboldt-Str. 1, Heppenheim, Nemčija		5363-I-2556/10 do preklica P03AC04 3837000105162 010120
018850	INFECTOSCAB 5 % krema permetrin (permethrinum)	krema škatla z 1 tubo s 30 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Infectopharm Arzneimittel GmbH, Von-Humboldt-Str.1, Heppenheim , Nemčija Infectopharm Arzneimittel GmbH, Von-Humboldt-Str. 1, Heppenheim, Nemčija		5363-I-2554/10 do preklica P03AC04 3837000105155 009890
018851	INFECTOSCAB 5 % krema permetrin (permethrinum)	krema škatla s 5 tubami s 60 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Infectopharm Arzneimittel GmbH, Von-Humboldt-Str.1, Heppenheim , Nemčija Infectopharm Arzneimittel GmbH, Von-Humboldt-Str. 1, Heppenheim, Nemčija		5363-I-2559/10 do preklica P03AC04 3837000105216 010219
018852	INFECTOSCAB 5 % krema permetrin (permethrinum)	krema škatla z 2 tubama z 60 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Infectopharm Arzneimittel GmbH, Von-Humboldt-Str.1, Heppenheim , Nemčija Infectopharm Arzneimittel GmbH, Von-Humboldt-Str. 1, Heppenheim, Nemčija		5363-I-2557/10 do preklica P03AC04 3837000105209 009776
018853	INFECTOSCAB 5 % krema permetrin (permethrinum)	krema škatla s 5 tubami s 30 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Infectopharm Arzneimittel GmbH, Von-Humboldt-Str.1, Heppenheim , Nemčija Infectopharm Arzneimittel GmbH, Von-Humboldt-Str. 1, Heppenheim, Nemčija		5363-I-2558/10 do preklica P03AC04 3837000105179 009920
018854	Intratect 50 g/l raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad aplicationem intravascularum)	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. podaljšanje dovoljenja za promet	Biotech Pharma GmbH, Landsteinerstrasse, Dreieich , Nemčija Biotech Pharma GmbH, Landsteinerstrasse 5, Dreieich, Nemčija		5363-I-257/11 do preklica J06BA02 3837000058383 111937

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018855	Intratect 50 g/l raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad aplicationen intravascularum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 vialo 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Biotest Pharma GmbH, Landsteinerstrasse, Dreieich , Nemčija Biotest Pharma GmbH, Landsteinerstrasse 5, Dreieich, Nemčija		5363-I-258/11 do preklica J06BA02 3837000058390 111961
018856	Intratect 50 g/l raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad aplicationen intravascularum)	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. podaljšanje dovoljenja za promet	Biotest Pharma GmbH, Landsteinerstrasse, Dreieich , Nemčija Biotest Pharma GmbH, Landsteinerstrasse 5, Dreieich, Nemčija		5363-I-256/11 do preklica J06BA02 3837000058376 111929
018857	Intratect 50 g/l 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Biotest Pharma GmbH, Landsteinerstrasse, Dreieich , Nemčija Biotest Pharma GmbH, Landsteinerstrasse 5, Dreieich, Nemčija		5363-I-255/11 do preklica J06BA02 3837000058369 111953
018858	Iomeron 300 mg/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatla s steklenico s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PATHEON ITALIA S.p.A. , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija		5363-I-104/11 do preklica V08AB10 3837000083866 005436
018859	Iomeron 300 mg/ml raztopina za injiciranje jomeprol (iomeprolum)	raztopina za injiciranje škatla s 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. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PATHEON ITALIA S.p.A. , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija		5363-I-107/11 do preklica V08AB10 3837000041200 059986
018860	Iomeron 300 mg/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatla s 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. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PATHEON ITALIA S.p.A. , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija		5363-I-106/11 do preklica V08AB10 3837000083927 005487
018861	Iomeron 300 mg/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatla s steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PATHEON ITALIA S.p.A. , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija		5363-I-105/11 do preklica V08AB10 3837000083910 005460

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018862	lomeron 350 mg/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatla s steklenico s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PATHEON ITALIA S.p.A. , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija		5363-I-108/11 do preklica V08AB10 3837000083873 005495
018863	lomeron 350 mg/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatla s steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PATHEON ITALIA S.p.A. , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija		5363-I-109/11 do preklica V08AB10 3837000083934 005509
018864	lomeron 350 mg/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatla s steklenico po 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. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PATHEON ITALIA S.p.A. , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija		5363-I-110/11 do preklica V08AB10 3837000083941 005517
018865	lomeron 350 mg/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatla s 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. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PATHEON ITALIA S.p.A. , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija		5363-I-111/11 do preklica V08AB10 3837000041217 059994
018866	lomeron 400 mg/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatla s steklenico s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PATHEON ITALIA S.p.A. , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija		5363-I-112/11 do preklica V08AB10 3837000083880 005584
018867	lomeron 400 mg/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatla s steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PATHEON ITALIA S.p.A. , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija		5363-I-113/11 do preklica V08AB10 3837000083965 005592
018868	lomeron 400 mg/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatla s 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. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PATHEON ITALIA S.p.A. , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija		5363-I-114/11 do preklica V08AB10 3837000083972 005606

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018869	Iomeron 400 mg/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatla s 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. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PATHEON ITALIA S.p.A. , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija		5363-I-115/11 do preklica V08AB10 3837000041224 060020
018870	Irinotekan Actavis 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	Actavis Nordic A/S, Gentofte, Danska; S.C.Sindan-Pharma S.R.L.,Romunija; Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant, Nerviano , Italija Actavis Group hf. Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2659/10 do preklica L01XX19 3837000061659 116904
018871	Irinotekan Teva 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. sprememba imena izdelovalca	Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka in Pharmachemie B.V., GA Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-2295/10 05.11.2010	5363-I-2774/10 7.8.2013 L01XX19 3837000059762 114197
018872	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	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imena izdelovalca	Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka in Pharmachemie B.V., GA Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-1975/09 09.12.2009	5363-I-2771/10 7.8.2013 L01XX19 3837000114935 045390
018873	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	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imena izdelovalca	Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka in Pharmachemie B.V., GA Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-1976/09 09.12.2009	5363-I-2772/10 7.8.2013 L01XX19 3837000114959 045560
018874	Irinotekan Teva 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. sprememba imena izdelovalca	Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka in Pharmachemie B.V., GA Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-2294/10 05.11.2010	5363-I-2773/10 7.8.2013 L01XX19 3837000059755 114189
018875	Kalcij Sandoz 500 mg šumeče tablete kalcij (calcium)	šumeča tableta škatla z 20 tabletami v plastičnem vsebniku	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba načina izdaje	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1883/09 25.11.2009	5363-I-53/11 do preklica A12AA20 3837000003147 022276
018876	KALIJEV KLORID JADRAN 500 mg disperzibilne tablete kalijev klorid (kalii chloridum)	disperzibilna tableta škatla s platenko z 20 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Salus, Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ulica 10, Ljubljana , Slovenija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija		5363-I-495/11 do preklica A12BA01 3837000096309 036811

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018877	Ketonal 100 mg raztopina za injiciranje/infundiranje ketoprofen (ketoprofenum)	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 javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija in Jena Hexal Pharma GmbH, Otto-Schott-Str. 15, Jena , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2809/10 do preklica M01AE03 3837000004960 042684
018878	Ketonal 100 mg raztopina za injiciranje/infundiranje ketoprofen (ketoprofenum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 50 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija in Jena Hexal Pharma GmbH, Otto-Schott-Str. 15, Jena , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2810/10 do preklica M01AE03 3837000004977 053201
018879	Ketonal 25 mg/g gel ketoprofen (ketoprofenum)	gel škatla s tubo s 50 g gela	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba režima izdaje	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Osterweddingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1093/09 12.08.2009	5363-I-156/11 do preklica M02AA10 3837000088403 027057
018880	Ketonal 25 mg/g gel ketoprofen (ketoprofenum)	gel škatla s tubo s 100 g gela	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba režima izdaje	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Osterweddingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1241/10 22.06.2010	5363-I-157/11 do preklica M02AA10 3837000054521 107760
018881	Ketonal 50 mg/g krema ketoprofen (ketoprofenum)	krema škatla s tubo s 30 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba režima izdaje	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Osterweddingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-123/08 21.01.2008	5363-I-154/11 do preklica M02AA10 3837000110999 034525
018882	Ketonal 50 mg/g krema ketoprofen (ketoprofenum)	krema škatla s tubo s 50 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba režima izdaje	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Osterweddingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-122/08 21.01.2008	5363-I-155/11 do preklica M02AA10 3837000073690 011126
018883	Klopidogrel Pfizer 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgija in Pfizer PGM, Poce-sur-Cisse , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-381/11 16.2.2016 B01AC04 3837000065961 120898
018884	KUTERID salicil 0,5 mg/30 mg v 1 g mazilo betametazon (betamethasonum) salicilna kislina (acidum salicylicum)	mazilo škatla s tubo s 50 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Salutas Pharma GmbH, Betriebsstatte Ostweddingen, Sülzetal, Ostweddingen , Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-126/11 17.12.2014 D07XC01 3837000114973 046213

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018885	KUTERID salicil 0,5 mg/30 mg v 1 g mazilo betametazon (betamethasonum) salicilna kislina (acidum salicylicum)	mazilo škatla s tubo s 100 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Salutas Pharma GmbH, Betriebsstatte Ostweddingen, Sülzetal, Ostweddingen , Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-127/11 17.12.2014 D07XC01 3837000114980 046221
018886	KUTERID salicil 0,5 mg/30 mg v 1 g mazilo betametazon (betamethasonum) salicilna kislina (acidum salicylicum)	mazilo škatla s tubo s 25 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Salutas Pharma GmbH, Betriebsstatte Ostweddingen, Sülzetal, Ostweddingen , Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-125/11 17.12.2014 D07XC01 3837000005165 085227
018887	Kvetiapin Teva 100 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o.,Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-873/10 06.05.2010	5363-I-221/11 6.5.2015 N05AH04 3837000051902 104469
018888	Kvetiapin Teva 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o.,Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-874/10 06.05.2010	5363-I-222/11 6.5.2015 N05AH04 3837000051919 104477
018889	Kvetiapin Teva 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o.,Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-872/10 06.05.2010	5363-I-220/11 6.5.2015 N05AH04 3837000051896 104485
018890	Kvetiapin Teva 300 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o.,Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-875/10 06.05.2010	5363-I-223/11 6.5.2015 N05AH04 3837000051926 104493

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018891	Lacidipin Teva 4 mg filmsko obložene tablete lacidipin (lacidipinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Gödölo, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Sante, Sens, Francija; Pliva Krakow, Poljska in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komarov , Češka Republika _____ Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-433/11 23.2.2016 C08CA09 3837000066142 120901
018892	Lactecon 3,335 g/5 ml peroralna raztopina laktuloza (lactulosum)	peroralna raztopina plastenka s 500 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	Abbott Biologicals B.V., Olst , Nizozemska Abbott Healthcare Products B.V., C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, Nizozemska		5363-I-358/11 do preklica A06AD11 3837000099423 038237
018893	Lactecon 3,335 g/5 ml peroralna raztopina laktuloza (lactulosum)	peroralna raztopina plastenka z 200 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	Abbott Biologicals B.V., Olst , Nizozemska Abbott Healthcare Products B.V., C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, Nizozemska		5363-I-357/11 do preklica A06AD11 3837000099416 037877
018894	Lamotrigin Aurobindo 100 mg tablete lamotrigin (lamotiginum)	tableta škatla z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta _____ Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-405/11 18.2.2016 N03AX09 3837000066050 120910
018895	Lamotrigin Aurobindo 100 mg tablete lamotrigin (lamotiginum)	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, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta _____ Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-406/11 18.2.2016 N03AX09 3837000066067 120928
018896	Lamotrigin Aurobindo 100 mg tablete lamotrigin (lamotiginum)	tableta škatla z 42 tabletami (6 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta _____ Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-407/11 18.2.2016 N03AX09 3837000066074 120936
018897	Lamotrigin Aurobindo 25 mg tablete lamotrigin (lamotiginum)	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, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta _____ Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-400/11 18.2.2016 N03AX09 3837000066005 120952
018898	Lamotrigin Aurobindo 25 mg tablete lamotrigin (lamotiginum)	tableta škatla z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta _____ Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-399/11 18.2.2016 N03AX09 3837000065992 120944

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018899	Lamotrigin Aurobindo 25 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatla z 42 tabletami (6 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebugia , Malta _____ Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-401/11 18.2.2016 N03AX09 3837000066012 120960
018900	Lamotrigin Aurobindo 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. _____ novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebugia , Malta _____ Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-403/11 18.2.2016 N03AX09 3837000066036 120987
018901	Lamotrigin Aurobindo 50 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatla z 42 tabletami (6 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebugia , Malta _____ Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-404/11 18.2.2016 N03AX09 3837000066043 120995
018902	Lamotrigin Aurobindo 50 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatla z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebugia , Malta _____ Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-402/11 18.2.2016 N03AX09 3837000066029 120979
018903	Lansoprazol Actavis 15 mg trde gastrorezistentne kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastrorezistentna 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	LICONSA, Liberación Controlada de Sustancias Activas, S.A., Azuqueca de Henares (Guadalajara) , Španija _____ Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2675/10 do preklica A02BC03 3837000114201 043982
018904	Lansoprazol Actavis 30 mg trde gastrorezistentne kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastrorezistentna 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	LICONSA, Liberación Controlada de Sustancias Activas, S.A., Azuqueca de Henares (Guadalajara) , Španija _____ Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2676/10 do preklica A02BC03 3837000114218 043990
018905	Lansoprazol Teva 15 mg orodisperzibilne tablete lansoprazol (lansoprazolum)	orodisperzibilna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ sprememba imena izdelovalca	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika _____ Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1334/10 31.08.2010	5363-I-268/11 31.8.2015 A02BC03 3837000055047 108456

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018906	Lansoprazol Teva 30 mg orodisperzibilne tablete lansoprazol (lansoprazolum)	orodisperzibilna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o.,Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1335/10 31.08.2010	5363-I-269/11 31.8.2015 A02BC03 3837000055054 108464
018907	Lasix 40 mg tablete furosemid (furosemidum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Nemčija; Famar L'Aigle, Francija in Sanofi Winthrop Industrie , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-180/11 do preklica C03CA01 3837000075267 072656
018908	Lenizol 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 dovoljenje za promet	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o.,Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-120/11 13.1.2016 L02BG04 3837000064513 118303
018909	Lenizol 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 dovoljenje za promet	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o.,Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-119/11 13.1.2016 L02BG04 3837000064506 118290
018910	Letizen 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	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	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-415/11 do preklica R06AE07 3837000084924 008435
018911	Letizen 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	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., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-416/11 do preklica R06AE07 3837000083026 006335
018912	Letrozol Medipha Santé 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 dovoljenje za promet	Geneparm S.A., 18th Marathonos Avenue, 18th Marathonos Avenue , Grčija MEDIPHA SANTÉ, Les Fjords-Immeuble Oslo, 19 avenue de Norvege, Courtaboeuf Cedex, Francija		5363-I-331/11 10.2.2016 L02BG04 3837000065374 119539

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018913	Letrozol Medipha Santé 2,5 mg filmsko obložene tablete letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. _____ novo dovoljenje za promet	Genepharm S.A., 18th Marathonos Avenue, 18th Marathonos Avenue , Grčija _____ MEDIPHA SANTÉ, Les Fjords-Immeuble Oslo, 19 avenue de Norvege, Courtaboeuf Cedex, Francija		5363-I-332/11 10.2.2016 L02BG04 3837000065381 119555
018914	Letrozol Medipha Santé 2,5 mg filmsko obložene tablete letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. _____ novo dovoljenje za promet	Genepharm S.A., 18th Marathonos Avenue, 18th Marathonos Avenue , Grčija _____ MEDIPHA SANTÉ, Les Fjords-Immeuble Oslo, 19 avenue de Norvege, Courtaboeuf Cedex, Francija		5363-I-333/11 10.2.2016 L02BG04 3837000065398 119563
018915	Letrozol Medipha Santé 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. _____ novo dovoljenje za promet	Genepharm S.A., 18th Marathonos Avenue, 18th Marathonos Avenue , Grčija _____ MEDIPHA SANTÉ, Les Fjords-Immeuble Oslo, 19 avenue de Norvege, Courtaboeuf Cedex, Francija		5363-I-334/11 10.2.2016 L02BG04 3837000065404 119571
018916	Letrozol Medipha Santé 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. _____ novo dovoljenje za promet	Genepharm S.A., 18th Marathonos Avenue, 18th Marathonos Avenue , Grčija _____ MEDIPHA SANTÉ, Les Fjords-Immeuble Oslo, 19 avenue de Norvege, Courtaboeuf Cedex, Francija		5363-I-335/11 10.2.2016 L02BG04 3837000065411 119580
018917	Letrozol Oncogenerika 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. _____ novo dovoljenje za promet	VIPHARM S.A., ul. Przewoźników 11, Varšava, , Poljska _____ Oncogenerika Sp. z o.o., 5/7 Krzywickiego Str., Varšava, Poljska		5363-I-347/11 11.2.2016 L02BG04 3837000065725 121010
018918	Levofloksacin Kabi 5 mg/ml raztopina za infundiranje levofloksacin (levofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatala z 10 polietilenskimimi vsebniki s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. _____ novo pakiranje	Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o., Kutno , Poljska		5363-I-551/11 29.7.2014 J01MA12 3837000066555 122874
018919	Levofloksacin Kabi 5 mg/ml raztopina za infundiranje levofloksacin (levofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatala z 10 poliolefiniskimi Freeflex vrečami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. _____ novo pakiranje	Fresenius Kabi Norge AS, Svinesundveien 80, Berg I Ostfold, Halden , Norveška		5363-I-298/11 29.7.2014 J01MA12 3837000065268 119601
018920	Levofloksacin Kabi 5 mg/ml raztopina za infundiranje levofloksacin (levofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatala z 20 poliolefiniskimi Freeflex vrečami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. _____ novo pakiranje	Fresenius Kabi Norge AS, Svinesundveien 80, Berg I Ostfold, Halden , Norveška		5363-I-552/11 29.7.2014 J01MA12 3837000066562 122882
018921	Levofloksacin Kabi 5 mg/ml raztopina za infundiranje levofloksacin (levofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatala z 20 poliolefiniskimi Freeflex vrečami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. _____ novo pakiranje	Fresenius Kabi Norge AS, Svinesundveien 80, Berg I Ostfold, Halden , Norveška		5363-I-553/11 29.7.2014 J01MA12 3837000066579 122890

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovallec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
018922	Levofloksacin Kabi 5 mg/ml raztopina za infundiranje levofloksacin (levofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla z 10 poliolefinskimi Freeflex vrečami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Fresenius Kabi Norge AS, Svinesundveien 80, Berg I Ostfold, Halden , Norveška		5363-I-299/11 29.7.2014 J01MA12 3837000065275 119610
018923	Levofloksacin Kabi 5 mg/ml raztopina za infundiranje levofloksacin (levofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla z 10 polietilenskimi vsebniki s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o., Kutno , Poljska		5363-I-550/11 29.7.2014 J01MA12 3837000066548 122866
018924	Levofloksacin Pharmathen 250 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 1 tableto v pretisnem omotu	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, Pallini, Attiki , Grčija Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, 153 51 Pallini, Attiki, Grčija		5363-I-2660/10 8.12.2015 J01MA12 3837000061666 116912
018925	Levofloksacin Pharmathen 250 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, Pallini, Attiki , Grčija Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, 153 51 Pallini, Attiki, Grčija		5363-I-2661/10 8.12.2015 J01MA12 3837000061673 116920
018926	Levofloksacin Pharmathen 250 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, Pallini, Attiki , Grčija Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, 153 51 Pallini, Attiki, Grčija		5363-I-2662/10 8.12.2015 J01MA12 3837000061680 116939
018927	Levofloksacin Pharmathen 250 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, Pallini, Attiki , Grčija Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, 153 51 Pallini, Attiki, Grčija		5363-I-2663/10 8.12.2015 J01MA12 3837000061697 116947
018928	Levofloksacin Pharmathen 5 mg/ml raztopina za infundiranje levofloksacin (levofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla s 5 vialami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, Pallini, Attiki , Grčija Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, 153 51 Pallini, Attiki, Grčija		5363-I-2669/10 8.12.2015 J01MA12 3837000061758 116963
018929	Levofloksacin Pharmathen 5 mg/ml raztopina za infundiranje levofloksacin (levofloxacinum)	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 bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, Pallini, Attiki , Grčija Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, 153 51 Pallini, Attiki, Grčija		5363-I-2671/10 8.12.2015 J01MA12 3837000061772 116980
018930	Levofloksacin Pharmathen 5 mg/ml raztopina za infundiranje levofloksacin (levofloxacinum)	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 bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, Pallini, Attiki , Grčija Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, 153 51 Pallini, Attiki, Grčija		5363-I-2668/10 8.12.2015 J01MA12 3837000061741 116955

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018931	Levofloksacin Pharmathen 5 mg/ml raztopina za infundiranje levofloksacin (levofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla z 20 vialami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. _____ novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, Pallini, Attiki , Grčija _____ Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, 153 51 Pallini, Attiki, Grčija		5363-I-2673/10 8.12.2015 J01MA12 3837000061796 117005
018932	Levofloksacin Pharmathen 5 mg/ml raztopina za infundiranje levofloksacin (levofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla z 20 vialami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. _____ novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, Pallini, Attiki , Grčija _____ Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, 153 51 Pallini, Attiki, Grčija		5363-I-2670/10 8.12.2015 J01MA12 3837000061765 116971
018933	Levofloksacin Pharmathen 5 mg/ml raztopina za infundiranje levofloksacin (levofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla s 5 vialami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. _____ novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, Pallini, Attiki , Grčija _____ Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, 153 51 Pallini, Attiki, Grčija		5363-I-2672/10 8.12.2015 J01MA12 3837000061789 116998
018934	Levofloksacin Pharmathen 500 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, Pallini, Attiki , Grčija _____ Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, 153 51 Pallini, Attiki, Grčija		5363-I-2665/10 8.12.2015 J01MA12 3837000061710 117021
018935	Levofloksacin Pharmathen 500 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, Pallini, Attiki , Grčija _____ Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, 153 51 Pallini, Attiki, Grčija		5363-I-2666/10 8.12.2015 J01MA12 3837000061727 117030
018936	Levofloksacin Pharmathen 500 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, Pallini, Attiki , Grčija _____ Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, 153 51 Pallini, Attiki, Grčija		5363-I-2667/10 8.12.2015 J01MA12 3837000061734 117056
018937	Levofloksacin Pharmathen 500 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 1 tableto v pretisnem omotu	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, Pallini, Attiki , Grčija _____ Pharmathen S.A., Dervenakion str. 6, 153 51 Pallini, Attiki, Grčija		5363-I-2664/10 8.12.2015 J01MA12 3837000061703 117013
018938	LEXILIUM 1,5 mg tablete bromazepam (bromazepamum)	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 40a, Ljubljana , Slovenija _____ Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-140/11 do preklica N05BA08 3837000013467 046035
018939	LEXILIUM 3 mg tablete bromazepam (bromazepamum)	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 40a, Ljubljana , Slovenija _____ Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-141/11 do preklica N05BA08 3837000013474 046043

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018940	LEXILIUM 6 mg tablete bromazepam (bromazepamum)	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 40a, Ljubljana , Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-142/11 do preklica N05BA08 3837000013481 027855
018941	LINDYNETTE 0,075 mg/0,02 mg 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. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Chemical Works of Gedeon Richter Plc, Gyömrői ut 19-21, H-1103 Budimpešta , Madžarska Chemical Works of Gedeon Richter Plc., Gyömrői ut 19-21, H-1103 Budimpešta, Madžarska		5363-I-2776/10 do preklica G03AA10 3837000090048 080926
018942	LINDYNETTE 0,075 mg/0,02 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 in sprememba imena zdravila	Chemical Works of Gedeon Richter Plc, Gyömrői ut 19-21, H-1103 Budimpešta , Madžarska Chemical Works of Gedeon Richter Plc., Gyömrői ut 19-21, H-1103 Budimpešta, Madžarska		5363-I-2775/10 do preklica G03AA10 3837000090031 080853
018943	LINDYNETTE 0,075 mg/0,03 mg 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. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Chemical Works of Gedeon Richter Plc, Gyömrői ut 19-21, H-1103 Budimpešta , Madžarska Chemical Works of Gedeon Richter Plc., Gyömrői ut 19-21, H-1103 Budimpešta, Madžarska		5363-I-2778/10 do preklica G03AA10 3837000090062 081035
018944	LINDYNETTE 0,075 mg/0,03 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 in sprememba imena zdravila	Chemical Works of Gedeon Richter Plc, Gyömrői ut 19-21, H-1103 Budimpešta , Madžarska Chemical Works of Gedeon Richter Plc., Gyömrői ut 19-21, H-1103 Budimpešta, Madžarska		5363-I-2777/10 do preklica G03AA10 3837000090055 081027
018945	Lipofundin MCT/LCT 100 mg/ml emulzija za infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje steklenica z 250 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-2570/10 do preklica B05BA02 3837000085792 087653
018946	Lipofundin MCT/LCT 100 mg/ml emulzija za infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje steklenica s 500 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-2571/10 do preklica B05BA02 3837000085785 087661
018947	Lipofundin MCT/LCT 200 mg/ml emulzija za infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje steklenica s 500 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-2574/10 do preklica B05BA02 3837000084580 087718

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018948	Lipofundin MCT/LCT 200 mg/ml emulzija za infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje steklenica z 250 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-2573/10 do preklica B05BA02 3837000086195 087696
018949	Lipofundin MCT/LCT 200 mg/ml emulzija za infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje steklenička s 100 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-2572/10 do preklica B05BA02 3837000084597 087688
018950	Lizinopril Actavis 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 dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08 , Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-372/11 15.2.2016 C09AA03 3837000065916 121029
018951	Lizinopril Actavis 10 mg tablete lizinopril (lizinoprilum)	tableta škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08 , Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-373/11 15.2.2016 C09AA03 3837000065923 121037
018952	Lizinopril Actavis 2,5 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 dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08 , Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-368/11 15.2.2016 C09AA03 3837000065879 121045
018953	Lizinopril Actavis 2,5 mg tablete lizinopril (lizinoprilum)	tableta škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08 , Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-369/11 15.2.2016 C09AA03 3837000065886 121053
018954	Lizinopril Actavis 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 dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08 , Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-374/11 15.2.2016 C09AA03 3837000065930 121061
018955	Lizinopril Actavis 20 mg tablete lizinopril (lizinoprilum)	tableta škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08 , Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-375/11 15.2.2016 C09AA03 3837000065947 121070
018956	Lizinopril Actavis 5 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 dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08 , Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-370/11 15.2.2016 C09AA03 3837000065893 121088

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018957	Lizinopril Actavis 5 mg tablete lizinopril (lisinoprilum)	tableta škatla s 56 tabletami (4 x 14 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-371/11 15.2.2016 C09AA03 3837000065909 121096
018958	Lorista 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	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-71/11 do preklica C09CA01 3837000102178 099649
018959	Lorista 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	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., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-73/11 do preklica C09CA01 3837000102185 099652
018960	Lorista 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 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., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-70/11 do preklica C09CA01 3837000117967 049450
018961	Lorista 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-72/11 do preklica C09CA01 3837000117974 049506
018962	Lorista 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. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-65/11 do preklica C09CA01 3837000102154 099666
018963	Lorista 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. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-66/11 do preklica C09CA01 3837000102161 099670
018964	Lorista 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	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-67/11 do preklica C09CA01 3837000084122 076023
018965	Lorista 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	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 in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-68/11 do preklica C09CA01 3837000022988 020761

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018966	Lorista 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 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 in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-69/11 do preklica C09CA01 3837000117981 049565
018967	Lorista H 100 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-481/11 2.3.2016 C09DA01 3837000066326 122904
018968	Lorista H 100 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-484/11 2.3.2016 C09DA01 3837000066357 122939
018969	Lorista H 100 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-482/11 2.3.2016 C09DA01 3837000066333 122912
018970	Lorista H 100 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-483/11 2.3.2016 C09DA01 3837000066340 122920
018971	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. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	McDermott Laboratories Ltd. T/A, Dublin, Irsko; Pharma-Pack Kft, Madžarska; Generics (UK) Ltd. , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2097/09 21.12.2009	5363-I-447/11 21.12.2014 C09DA01 3837000047448 094862
018972	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. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	McDermott Laboratories Ltd. T/A, Dublin, Irsko; Pharma-Pack Kft, Madžarska; Generics (UK) Ltd. , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2096/09 21.12.2009	5363-I-446/11 21.12.2014 C09DA01 3837000047431 094870
018973	Losartan Mylan 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. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generics (UK) Ltd., Velika Britanija in McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories , Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2000/08 02.12.2008	5363-I-437/11 10.1.2013 C09CA01 3837000110876 031356
018974	Losartan Mylan 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	Generics (UK) Ltd., Velika Britanija in McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories , Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1999/08 02.12.2008	5363-I-436/11 10.1.2013 C09CA01 3837000110869 031348

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018975	Losartan Mylan 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Generics (UK) Ltd., Velika Britanija in McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories , Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1997/08 02.12.2008	5363-I-434/11 10.1.2013 C09CA01 3837000110845 031364
018976	Losartan Mylan 50 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Generics (UK) Ltd., Velika Britanija in McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories , Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1998/08 02.12.2008	5363-I-435/11 10.1.2013 C09CA01 3837000110852 031380
018977	Lotestrol 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 dovoljenje za promet	Synthon BV, Nizozemska; Synthon Hispania S.L., Španija; Rottendorf Pharma GmbH , Nemčija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2603/10 3.12.2015 L02BG04 3837000061307 117072
018978	Lovispes 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla s 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-770/10 23.04.2010	5363-I-385/11 8.4.2013 C07AB12 3837000113198 042218
018979	Lovispes 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-772/10 23.04.2010	5363-I-387/11 8.4.2013 C07AB12 3837000113204 042226
018980	Lovispes 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-780/10 23.04.2010	5363-I-395/11 8.4.2013 C07AB12 3837000113266 042307
018981	Lovispes 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-782/10 23.04.2010	5363-I-397/11 8.4.2013 C07AB12 3837000113280 042331
018982	Lovispes 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla s 120 tabletami (12 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-783/10 23.04.2010	5363-I-398/11 8.4.2013 C07AB12 3837000113297 002340

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018983	Lovispes 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-781/10 23.04.2010	5363-I-396/11 8.4.2013 C07AB12 3837000113273 042315
018984	Lovispes 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-771/10 23.04.2010	5363-I-386/11 8.4.2013 C07AB12 3837000044720 085910
018985	Lovispes 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-773/10 23.04.2010	5363-I-388/11 8.4.2013 C07AB12 3837000113211 042242
018986	Lovispes 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-777/10 23.04.2010	5363-I-392/11 8.4.2013 C07AB12 3837000113242 042285
018987	Lovispes 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-774/10 23.04.2010	5363-I-389/11 8.4.2013 C07AB12 3837000044737 085901
018988	Lovispes 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	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	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-775/10 23.04.2010	5363-I-390/11 8.4.2013 C07AB12 3837000113228 042269
018989	Lovispes 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-776/10 23.04.2010	5363-I-391/11 8.4.2013 C07AB12 3837000113235 042277
018990	Lovispes 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-769/10 23.04.2010	5363-I-384/11 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
018991	Lovispes 5 mg tablete neбиволol (neбиволolum)	tableta škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-778/10 23.04.2010	5363-I-393/11 8.4.2013 C07AB12 3837000044744 085928
018992	Lovispes 5 mg tablete neбиволol (neбиволolum)	tableta škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija	5363-I-779/10 23.04.2010	5363-I-394/11 8.4.2013 C07AB12 3837000113259 042293
018993	Makrocef 1 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje cefotaksim (cefotaximum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje 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	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-148/11 18.1.2012 J01DD01 3837000006315 048623
018994	Makrocef 2 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje cefotaksim (cefotaximum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje 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	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-149/11 18.1.2012 J01DD01 3837000063226 048569
018995	Mariklav 400 mg/57 mg v 5 ml prašek za peroralno suspenzijo amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za peroralno suspenzijo škatla s steklenico s praškom za pripravo 70 ml suspenzije in merilnim lončkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, West Sussex, VB in GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan , Poljska Marifarm d.o.o., Minařikova ulica 8, Maribor, Slovenija	5363-I-621/10 14.07.2010	5363-I-379/11 14.7.2015 J01CR02 3837000083392 005967
018996	Mariklav 875 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Worthing, West Sussex , Velika Britanija Marifarm d.o.o., Minařikova ulica 8, Maribor, Slovenija	5363-I-622/10 14.07.2010	5363-I-380/11 14.7.2015 J01CR02 3837000083378 005894
018997	Medikinet 10 mg tablete metilfenidat (methylphenidatum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnih omotih)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG, Kuhlweg 37, Iserlohn , Nemčija Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG, Kuhlweg 37, Iserlohn, Nemčija		5363-I-2820/10 23.12.2015 N06BA04 3837000062328 118311
018998	Medikinet 20 mg tablete metilfenidat (methylphenidatum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnih omotih)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG, Kuhlweg 37, Iserlohn , Nemčija Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG, Kuhlweg 37, Iserlohn, Nemčija		5363-I-2821/10 23.12.2015 N06BA04 3837000062335 118320
018999	Medikinet 5 mg tablete metilfenidat (methylphenidatum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnih omotih)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG, Kuhlweg 37, Iserlohn , Nemčija Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG, Kuhlweg 37, Iserlohn, Nemčija		5363-I-2819/10 23.12.2015 N06BA04 3837000062311 118338

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019000	Medikinet MR 10 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem metilfenidat (methylphenidatum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnih omotih)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG, Kuhlweg 37, Iserlohn , Nemčija Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG, Kuhlweg 37, Iserlohn, Nemčija		5363-I-2823/10 23.12.2015 N06BA04 3837000062359 118346
019001	Medikinet MR 20 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem metilfenidat (methylphenidatum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnih omotih)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG, Kuhlweg 37, Iserlohn , Nemčija Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG, Kuhlweg 37, Iserlohn, Nemčija		5363-I-2824/10 23.12.2015 N06BA04 3837000062366 118354
019002	Medikinet MR 30 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem metilfenidat (methylphenidatum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnih omotih)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG, Kuhlweg 37, Iserlohn , Nemčija Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG, Kuhlweg 37, Iserlohn, Nemčija		5363-I-2825/10 23.12.2015 N06BA04 3837000062373 118362
019003	Medikinet MR 40 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem metilfenidat (methylphenidatum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnih omotih)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG, Kuhlweg 37, Iserlohn , Nemčija Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG, Kuhlweg 37, Iserlohn, Nemčija		5363-I-2826/10 23.12.2015 N06BA04 3837000062380 118370
019004	Medikinet MR 5 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem metilfenidat (methylphenidatum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnih omotih)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG, Kuhlweg 37, Iserlohn , Nemčija Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG, Kuhlweg 37, Iserlohn, Nemčija		5363-I-2822/10 23.12.2015 N06BA04 3837000062342 118389
019005	Meropenem Hospira 1000 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenemum)	prašek za raztopino za injiciranje ali 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	Hospira UK Limited, Queensway, , Velika Britanija Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija		5363-I-567/11 9.3.2016 J01DH02 3837000066487 122947
019006	Meropenem Hospira 1000 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenemum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje 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	Hospira UK Limited, Queensway, , Velika Britanija Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija		5363-I-568/11 9.3.2016 J01DH02 3837000066623 122955
019007	Meropenem Hospira 500 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenemum)	prašek za raztopino za injiciranje ali 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	Hospira UK Limited, Queensway, , Velika Britanija Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija		5363-I-565/11 9.3.2016 J01DH02 3837000066470 122963
019008	Meropenem Hospira 500 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenemum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje 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	Hospira UK Limited, Queensway, , Velika Britanija Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija		5363-I-566/11 9.3.2016 J01DH02 3837000066616 122971

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019009	Meroximer 0,088 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	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2515/10 24.11.2015 N04BC05 3837000060669 115819
019010	Meroximer 0,088 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	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2514/10 24.11.2015 N04BC05 3837000060652 115800
019011	Meroximer 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	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2517/10 24.11.2015 N04BC05 3837000060683 115835
019012	Meroximer 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	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2516/10 24.11.2015 N04BC05 3837000060676 115827
019013	Meroximer 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	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2518/10 24.11.2015 N04BC05 3837000060690 115843
019014	Meroximer 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	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2519/10 24.11.2015 N04BC05 3837000060706 115851
019015	Meroximer 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	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2520/10 24.11.2015 N04BC05 3837000060713 115860
019016	Meroximer 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	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2521/10 24.11.2015 N04BC05 3837000060720 115878
019017	Meroximer 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	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2522/10 24.11.2015 N04BC05 3837000060737 115886

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019018	Meroximer 1,1 mg tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta škata s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2523/10 24.11.2015 N04BC05 3837000060744 115894
019019	Metadon Krka 10 mg/ml peroralna raztopina metadon (methadonum)	peroralna raztopina škata s steklenico 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 (samo za zdravljenje odvisnosti v sodelovanju s centri za preprečevanje in zdravljenje odvisnosti od prepovedanih drog). podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-61/11 do preklica N07BC02 3837000090970 062707
019020	Metadon Krka 10 mg/ml peroralna raztopina metadon (methadonum)	peroralna raztopina škata s steklenico 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 (samo za zdravljenje odvisnosti v sodelovanju s centri za preprečevanje in zdravljenje odvisnosti od prepovedanih drog). podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-60/11 do preklica N07BC02 3837000090963 062642
019021	Metadon Krka 10 mg/ml peroralna raztopina metadon (methadonum)	peroralna raztopina steklenica s 1000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost (samo za zdravljenje odvisnosti v sodelovanju s centri za preprečevanje in zdravljenje odvisnosti od prepovedanih drog). podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-62/10 do preklica N07BC02 3837000090987 062731
019022	Metformin/glibenklamid Lek 500 mg/2,5 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum) glibenklamid (glibenclamidum)	filmsko obložena tableta škata s 60 tabletami (6 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., Poljska; Lek d.d., Lendava; Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-92/11 12.1.2016 A10BD02 3837000063073 118397
019023	Metformin/glibenklamid Lek 500 mg/5 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum) glibenklamid (glibenclamidum)	filmsko obložena tableta škata s 60 tabletami (6 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., Poljska; Lek d.d., Lendava; Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-93/11 12.1.2016 A10BD02 3837000063080 118400
019024	Metoject 50 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škata z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,45 ml raztopine, 1 injekcijsko iglo in alkoholnimi blazinicami	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	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Theaterstrasse 6, Wedel , Nemčija medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Fehlandtstrasse 3, Hamburg, Nemčija		5363-I-467/11 20.9.2015 L01BA01 3837000066296 123013

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019025	Metoject 50 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,25 ml raztopine, 1 injekcijsko iglo in alkoholnimi blazinicami	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	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Theaterstrasse 6, Wedel , Nemčija medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Fehlandtstrasse 3, Hamburg, Nemčija		5363-I-465/11 20.9.2015 L01BA01 3837000066272 122980
019026	Metoject 50 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,35 ml raztopine, 1 injekcijsko iglo in alkoholnimi blazinicami	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	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Theaterstrasse 6, Wedel , Nemčija medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Fehlandtstrasse 3, Hamburg, Nemčija		5363-I-466/11 20.9.2015 L01BA01 3837000066289 122998
019027	Metoject 50 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,60 ml raztopine, 1 injekcijsko iglo in alkoholnimi blazinicami	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	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Theaterstrasse 6, Wedel , Nemčija medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Fehlandtstrasse 3, Hamburg, Nemčija		5363-I-469/11 20.9.2015 L01BA01 3837000066319 123030
019028	Metoject 50 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,55 ml raztopine, 1 injekcijsko iglo in alkoholnimi blazinicami	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	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Theaterstrasse 6, Wedel , Nemčija medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Fehlandtstrasse 3, Hamburg, Nemčija		5363-I-468/11 20.9.2015 L01BA01 3837000066302 123021
019029	Mirtazapin Mylan 30 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatla s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Generics (UK) Ltd., Velika Britanija in McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories , Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-114/09 14.01.2009	5363-I-234/11 16.10.2012 N06AX11 3837000109504 028916
019030	Mirtazapin Mylan 45 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatla s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Generics (UK) Ltd., Velika Britanija in McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories , Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-115/09 14.01.2009	5363-I-235/11 16.10.2012 N06AX11 3837000109603 028924
019031	Mofetilimikofenolat Arrow 250 mg trde kapsule mikofenolna kislina (acidum mycophenolicum)	kapsula, trda škatla s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul 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	Dr. Reddy's Laboratories (UK) Ltd., 6 Riverview Road, Beverly, Velika Britanija in Juta Pharma GmbH, Flensburg , Nemčija Arrow ApS, Hovedgaden 41, 2, 2970 Horsholm, Danska		5363-I-2739/10 15.12.2015 L04AA06 3837000062250 117080

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019032	Mofetilmikofenolat Mylan 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	McDermott Laboratories Ltd. t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13 , Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-356/11 14.2.2016 L04AA06 3837000065800 121100
019033	Monotens HCT 20 mg/12,5 mg tablete fozinopril (fosinoprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	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 druge spremembe	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður , Islandija PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holešovice, Češka Republika	5363-I-1555/10 09.08.2010	5363-I-3/11 9.8.2015 C09BA09 3837000056228 110582
019034	Montelukast Lek 4 mg zrnca montelukast (montelukastum)	zrnca škatla z 28 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-417/11 22.2.2016 R03DC03 3837000066128 121118
019035	MOVIPREP prašek za peroralno raztopino makrogol (macrogoli) natrijev sulfat, brezvodni (sodium sulphate, anhydrous) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C)) natrijev askorbat (natrii ascorbas)	prašek za peroralno raztopino škatla za enkratno zdravljenje, ki vsebuje dve vrečici A in dve vrečici B s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Norgine Limited, New Road, Hengoed , Velika Britanija Norgine BV, Hogehilweg 7, Amsterdam ZO, Nizozemska		5363-I-376/11 15.2.2016 A06AD 3837000065954 045802
019036	Multiferon 3 milijone i.e. raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah interferon alfa (interferonum alfa)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,5 ml raztopine	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 imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Swedish Orphan Biovitrum International Manufacturing AB, Umea , Švedska Swedish Orphan Biovitrum International AB, Drottninggatan 98, Stockholm, Švedska	5363-I-713/09 10.06.2009	5363-I-238/11 10.6.2014 L03AB01 3837000041569 071170
019037	MultiHance 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadobenska kislina (acidum gadobenicum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo s 15 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 imetnika dovoljenja za promet	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PATHEON ITALIA S.p.A. , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija	5363-I-766/09 30.06.2009	5363-I-123/11 21.5.2012 V08CA08 3837000089134 012823
019038	MultiHance 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadobenska kislina (acidum gadobenicum)	raztopina za injiciranje 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PATHEON ITALIA S.p.A. , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija	5363-I-767/09 30.06.2009	5363-I-124/11 21.5.2012 V08CA08 3837000089141 012793

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019039	MultiHance 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadobenska kislina (acidum gadobenicum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PATHEON ITALIA S.p.A. , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija	5363-I-764/09 30.06.2009	5363-I-121/11 21.5.2012 V08CA08 3837000089110 012785
019040	MultiHance 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadobenska kislina (acidum gadobenicum)	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 javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PATHEON ITALIA S.p.A. , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija	5363-I-765/09 30.06.2009	5363-I-122/11 21.5.2012 V08CA08 3837000089127 012815
019041	Nalgesin S 275 mg filmsko obložene tablete naproksen (naproxenum)	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	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2623/10 do preklica M01AE02 3837000006506 087742
019042	Nalgesin S 275 mg filmsko obložene tablete naproksen (naproxenum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2624/10 do preklica M01AE02 3837000041538 071200
019043	Natrijev klorid Braun 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje polietilenski vsebnik (Ecoflac plus) 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. podaljšanje dovoljenja za promet	B.Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija in B.Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona , Španija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-2397/10 do preklica B05BB01 3837000082937 072192
019044	Natrijev klorid Braun 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje polietilenski vsebnik (Ecoflac plus) 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	B.Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija in B.Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona , Španija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-2400/10 do preklica B05BB01 3837000083019 071439
019045	Natrijev klorid Braun 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje polietilenski vsebnik (Ecoflac plus) 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. podaljšanje dovoljenja za promet	B.Braun Melsungen, Melsungen, Nemčija in B.Braun Medical S.A., Barcelona, Španija/B.Braun Melsungen , Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-2398/10 do preklica B05BB01 3837000082999 071412
019046	Natrijev klorid Braun 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje polietilenski vsebnik (Ecoflac plus) 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 in B.Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona , Španija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-2399/10 do preklica B05BB01 3837000083002 071420

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019047	Natrijev risedronat Lek 35 mg filmsko obložene tablete risedronska kislina (acidum risedronicum)	filmsko obložena 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., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Jud Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2646/10 6.12.2015 M05BA07 3837000061581 117102
019048	Nebilet 5 mg tablete neбиволol (neбиволololum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	BERLIN-CHEMIE AG, Berlin, Nemčija in Menarini-Von Heyden GmbH, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A. 1, Avenue de la Gare, , Luksemburg		5363-I-336/11 do preklica C07AB12 3837000065428 119628
019049	Nebilet 5 mg tablete neбиволol (neбиволololum)	tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	BERLIN-CHEMIE AG, Berlin, Nemčija in Menarini-Von Heyden GmbH, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A. 1, Avenue de la Gare, , Luksemburg	5363-I-1709/08 23.10.2008	5363-I-191/11 do preklica C07AB12 3837000022223 023701
019050	Nebilet 5 mg tablete neбиволol (neбиволololum)	tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	BERLIN-CHEMIE AG, Berlin, Nemčija in Menarini-Von Heyden GmbH, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A. 1, Avenue de la Gare, , Luksemburg	5363-I-1708/08 23.10.2008	5363-I-190/11 do preklica C07AB12 3837000022216 023698
019051	Nebilet 5 mg tablete neбиволol (neбиволololum)	tableta škatla s 500 tabletami (50 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	BERLIN-CHEMIE AG, Berlin, Nemčija in Menarini-Von Heyden GmbH, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A. 1, Avenue de la Gare, , Luksemburg	5363-I-1711/08 23.10.2008	5363-I-193/11 do preklica C07AB12 3837000022247 023736
019052	Nebilet 5 mg tablete neбиволol (neбиволololum)	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	BERLIN-CHEMIE AG, Berlin, Nemčija in Menarini-Von Heyden GmbH, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A. 1, Avenue de la Gare, , Luksemburg	5363-I-1710/08 23.10.2008	5363-I-192/11 do preklica C07AB12 3837000022230 023671
019053	NEOTIGASON 10 mg trde kapsule acitretin (acitretinum)	kapsula, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul 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	Cenexi, 52, Rue Marcel et Jacques Gaucher, Fontenay-Sous-Bois , Francija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2597/10 do preklica D05BB02 3837000078206 073326
019054	NEOTIGASON 25 mg trde kapsule acitretin (acitretinum)	kapsula, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul 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	Cenexi, 52, Rue Marcel et Jacques Gaucher, Fontenay-Sous-Bois , Francija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2598/10 do preklica D05BB02 3837000078213 073334

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019055	Nexium 10 mg gastrorezistentna zrnca za peroralno suspenzijo esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezistentna zrnca za peroralno suspenzijo škatla z 28 vrečkami z zrnci	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Gärtunavägen, SE-151 85 Södertälje , Švedska AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija		5363-I-472/11 do preklica A02BC05 3837000114690 044989
019056	Nifecard 30 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem nifedipin (nifedipinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem 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-133/11 do preklica C08CA05 3837000005707 041106
019057	Nifecard 30 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem nifedipin (nifedipinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-134/11 do preklica C08CA05 3837000005714 041114
019058	Nifecard 60 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem nifedipin (nifedipinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem 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-135/11 do preklica C08CA05 3837000005721 041130
019059	Nifecard 60 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem nifedipin (nifedipinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-136/11 do preklica C08CA05 3837000005738 041149
019060	Nolpaza control 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2828/10 24.12.2015 A02BC02 3837000062526 118427
019061	Nolpaza control 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2827/10 24.12.2015 A02BC02 3837000062519 118419
019062	Norcuron 4 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje vecuronij (vecuronium)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 ampulami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	N.V.Organon, Oss, Nizozemska in Schering-Plough, Eragry sur Epte , Francija N.V. Organon, Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss, Nizozemska		5363-I-432/11 do preklica M03AC03 3837000066135 121169
019063	NORLEVO 1,5 mg tableta levonorgestrel (levonorgestrelum)	tableta škatla z 1 tableto v pretisnem omotu	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. nova jakost	OSYN PHARMA S.A.S., Osyn, Francija in DELPHARM LILLE SAS., Lys lez Lannoy , Francija Laboratoire HRA pharma, 15 rue Beranger, Paris, Francija		5363-I-2602/10 do preklica G03AC03 3837000061291 117110

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019064	NORVASC 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Illertissen , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-2648/10 do preklica C08CA01 3837000083170 007501
019065	NORVASC 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Illertissen , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-2647/10 do preklica C08CA01 3837000083163 007471
019066	Nurofen za otroke z okusom jagode 40 mg/ml peroralna suspenzija ibuprofen (ibuprofenum)	peroralna suspenzija škatla s plastenko s 100 ml suspenzije	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited, Dansom Lane, Hull, HU8 7DS , Velika Britanija Reckitt Benckiser Healthcare International, Ltd. 103-105 Bath Road, Slough, Berkshire, Velika Britanija		5363-I-2491/10 22.11.2015 M01AE01 3837000060423 115908
019067	Nurofen za otroke z okusom pomaranče 40 mg/ml peroralna suspenzija ibuprofen (ibuprofenum)	peroralna suspenzija škatla s plastenko s 100 ml suspenzije	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited, Dansom Lane, Hull, HU8 7DS , Velika Britanija Reckitt Benckiser Healthcare International, Ltd. 103-105 Bath Road, Slough, Berkshire, Velika Britanija		5363-I-2490/10 22.11.2015 M01AE01 3837000060416 115916
019068	Oksaliplatin Regiomedica 5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	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	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija Regiomedica GmbH Teichstrasse 66, Lörrach, Nemčija		5363-I-302/11 4.2.2016 L01XA03 3837000065305 119660
019069	Oksaliplatin Regiomedica 5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 30 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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 Regiomedica GmbH Teichstrasse 66, Lörrach, Nemčija		5363-I-303/11 4.2.2016 L01XA03 3837000065312 119679
019070	Oksaliplatin Regiomedica 5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	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	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija Regiomedica GmbH Teichstrasse 66, Lörrach, Nemčija		5363-I-301/11 4.2.2016 L01XA03 3837000065299 119652
019071	Oksaliplatin Regiomedica 5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 40 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je 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 Regiomedica GmbH Teichstrasse 66, Lörrach, Nemčija		5363-I-304/11 4.2.2016 L01XA03 3837000065329 119687
019072	Olanzapin Krka 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in Krka, d.d., Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-334/08 03.03.2008	5363-I-2726/10 3.3.2013 N05AH03 3837000111958 039446

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019073	Olanzapin Krka 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in Krka, d.d., Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-340/08 03.03.2008	5363-I-2732/10 3.3.2013 N05AH03 3837000112016 039624
019074	Olanzapin Krka 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in Krka, d.d., Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-335/08 03.03.2008	5363-I-2727/10 3.3.2013 N05AH03 3837000111965 039454
019075	Olanzapin Krka 15 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	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	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in Krka, d.d., Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-341/08 03.03.2008	5363-I-2733/10 3.3.2013 N05AH03 3837000112023 039659
019076	Olanzapin Krka 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in Krka, d.d., Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-337/08 03.03.2008	5363-I-2729/10 3.3.2013 N05AH03 3837000111989 039675
019077	Olanzapin Krka 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in Krka, d.d., Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-336/08 03.03.2008	5363-I-2728/10 3.3.2013 N05AH03 3837000111972 039470
019078	Olanzapin Krka 20 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	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	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in Krka, d.d., Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-342/08 03.03.2008	5363-I-2734/10 3.3.2013 N05AH03 3837000112030 039683
019079	Olanzapin Krka 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in Krka, d.d., Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-332/08 03.03.2008	5363-I-2724/10 3.3.2013 N05AH03 3837000111507 039497
019080	Olanzapin Krka 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in Krka, d.d., Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-338/08 03.03.2008	5363-I-2730/10 3.3.2013 N05AH03 3837000111996 039705
019081	Olanzapin Krka 7,5 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in Krka, d.d., Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-333/08 03.03.2008	5363-I-2725/10 3.3.2013 N05AH03 3837000111941 039560

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019082	Olanzapin Krka 7,5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in Krka, d.d., Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-339/08 03.03.2008	5363-I-2731/10 3.3.2013 N05AH03 3837000112009 039713
019083	Olfen 100 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem diklofenak (diclofenacum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, 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	Medis, d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Mepha Pharma GmbH, Lörrach , Nemčija Mepha Lda., Lagoas Park,Edificio 5A,Piso 2, Porto Salvo, Portugalska	5363-I-336/07 30.05.2007	5363-I-2829/10 28.6.2011 M01AB05 3837000007770 084069
019084	Olfen 50 mg gastrorezišentne tablete diklofenak (diclofenacum)	gastrorezišentna tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Medis d.o.o., Brnčičeva, Ljubljana , Slovenija Mepha Lda., Lagoas Park,Edificio 5A,Piso 2, Porto Salvo, Portugalska	5363-I-254/10 01.02.2010	5363-I-339/11 do preklica M01AB05 3837000080254 073164
019085	Olfen 75 mg raztopina za injiciranje diklofenak (diclofenacum)	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/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Medis d.o.o., Brnčičeva, Ljubljana , Slovenija Mepha Lda., Lagoas Park,Edificio 5A,Piso 2, Porto Salvo, Portugalska	5363-I-253/10 01.02.2010	5363-I-338/11 do preklica M01AB05 3837000080209 073148
019086	OLIMEL N5E emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokislina,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 4 vrečami s 1500 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	Baxter S.A., Bd. René Branquart, Lessines, , Belgija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-317/11 9.2.2016 B05BA10 3837000065466 119989
019087	OLIMEL N5E emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokislina,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla z 2 vrečama z 2500 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	Baxter S.A., Bd. René Branquart, Lessines, , Belgija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-319/11 9.2.2016 B05BA10 3837000065480 120030
019088	OLIMEL N5E emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokislina,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 4 vrečami z 2000 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	Baxter S.A., Bd. René Branquart, Lessines, , Belgija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-318/11 9.2.2016 B05BA10 3837000065473 120022
019089	OLIMEL N7 emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokislina,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 4 vrečami z 2000 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	Baxter S.A., Bd. René Branquart, Lessines, , Belgija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-322/11 9.2.2016 B05BA10 3837000065510 120073

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019090	OLIMEL N7 emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 6 vrečami s 1000 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	Baxter S.A., Bd. René Branquart, Lessines, Belgija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-320/11 9.2.2016 B05BA10 3837000065497 120057
019091	OLIMEL N7 emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 4 vrečami s 1500 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	Baxter S.A., Bd. René Branquart, Lessines, Belgija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-321/11 9.2.2016 B05BA10 3837000065503 120065
019092	OLIMEL N7E emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 4 vrečami z 2000 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	Baxter S.A., Bd. René Branquart, Lessines, Belgija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-325/11 9.2.2016 B05BA10 3837000065541 120103
019093	OLIMEL N7E emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 4 vrečami s 1500 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	Baxter S.A., Bd. René Branquart, Lessines, Belgija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-324/11 9.2.2016 B05BA10 3837000065534 120090
019094	OLIMEL N7E emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 6 vrečami s 1000 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	Baxter S.A., Bd. René Branquart, Lessines, Belgija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-323/11 9.2.2016 B05BA10 3837000065527 120081
019095	OLIMEL N9 emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 6 vrečami s 1000 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	Baxter S.A., Bd. René Branquart, Lessines, Belgija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-326/11 9.2.2016 B05BA10 3837000065558 120111
019096	OLIMEL N9 emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 4 vrečami z 2000 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	Baxter S.A., Bd. René Branquart, Lessines, Belgija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-328/11 9.2.2016 B05BA10 3837000065572 120138
019097	OLIMEL N9 emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 4 vrečami s 1500 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	Baxter S.A., Bd. René Branquart, Lessines, Belgija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-327/11 9.2.2016 B05BA10 3837000065565 120120

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019098	OLIMEL N9E emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 4 vrečami s 1500 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	Baxter S.A., Bd. René Branquart, Lessines, , Belgija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-330/11 9.2.2016 B05BA10 3837000065695 120162
019099	OLIMEL N9E emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 6 vrečami s 1000 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	Baxter S.A., Bd. René Branquart, Lessines, , Belgija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-329/11 9.2.2016 B05BA10 3837000065589 120154
019100	OLIMEL N9E emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 4 vrečami z 2000 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	Baxter S.A., Bd. René Branquart, Lessines, , Belgija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-340/11 9.2.2016 B05BA10 3837000065701 120170
019101	Olimestra 10 mg filmsko obložene tablete medoksomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum)	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	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2708/10 10.12.2015 C09CA08 3837000062212 117137
019102	Olimestra 10 mg filmsko obložene tablete medoksomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum)	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	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2707/10 10.12.2015 C09CA08 3837000062205 117129
019103	Olimestra 20 mg filmsko obložene tablete medoksomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum)	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	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2710/10 10.12.2015 C09CA08 3837000062236 117161
019104	Olimestra 20 mg filmsko obložene tablete medoksomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum)	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	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2709/10 10.12.2015 C09CA08 3837000062229 117153
019105	Olimestra 40 mg filmsko obložene tablete medoksomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum)	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	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2711/10 10.12.2015 C09CA08 3837000062243 117170

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019106	Ondansetron Claris 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje 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. novo dovoljenje za promet	Peckforton Pharmaceuticals Limited, Crewe Hall, Golden Gate Lodge, Crewe, Cheshire , Velika Britanija Claris Lifescience UK Limited Crewe Hall, Crewe, Velika Britanija		5363-I-522/11 4.3.2016 A04AA01 3837000066463 123056
019107	Ondansetron Claris 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	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. novo dovoljenje za promet	Peckforton Pharmaceuticals Limited, Crewe Hall, Golden Gate Lodge, Crewe, Cheshire , Velika Britanija Claris Lifescience UK Limited Crewe Hall, Crewe, Velika Britanija		5363-I-521/11 4.3.2016 A04AA01 3837000066456 123048
019108	Oronazol 20 mg/g zdravilni šampon ketokonazol (ketoconazolum)	zdravilni šampon škatla s plastenko s 100 ml zdravilnega šampona	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse , Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2740/10 do preklica D01AC08 3837000006735 000949
019109	Otigem 10 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 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., San Boi de Llobregat , Španija Genthon BV, Microweg 22, 6545 CM Nijmegen, Nizozemska		5363-I-30/11 5.1.2016 N06AB10 3837000062724 118435
019110	Otigem 10 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	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	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Genthon BV, Microweg 22, 6545 CM Nijmegen, Nizozemska		5363-I-31/11 5.1.2016 N06AB10 3837000062731 118443
019111	Otigem 10 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	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	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Genthon BV, Microweg 22, 6545 CM Nijmegen, Nizozemska		5363-I-32/11 5.1.2016 N06AB10 3837000062748 118451
019112	Otigem 10 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatla s 56 tabletami (4 x 14 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., San Boi de Llobregat , Španija Genthon BV, Microweg 22, 6545 CM Nijmegen, Nizozemska		5363-I-33/11 5.1.2016 N06AB10 3837000062755 118460
019113	Otigem 10 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	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	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Genthon BV, Microweg 22, 6545 CM Nijmegen, Nizozemska		5363-I-35/11 5.1.2016 N06AB10 3837000062779 118486
019114	Otigem 10 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	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	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Genthon BV, Microweg 22, 6545 CM Nijmegen, Nizozemska		5363-I-34/11 5.1.2016 N06AB10 3837000062762 118478

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019115	Otigem 15 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija _____ Genthon BV, Microweg 22, 6545 CM Nijmegen, Nizozemska		5363-I-39/11 5.1.2016 N06AB10 3837000062816 118524
019116	Otigem 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. _____ novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija _____ Genthon BV, Microweg 22, 6545 CM Nijmegen, Nizozemska		5363-I-37/11 5.1.2016 N06AB10 3837000062793 118508
019117	Otigem 15 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	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	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija _____ Genthon BV, Microweg 22, 6545 CM Nijmegen, Nizozemska		5363-I-36/11 5.1.2016 N06AB10 3837000062786 118494
019118	Otigem 15 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala s 56 tabletami (4 x 14 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., San Boi de Llobregat , Španija _____ Genthon BV, Microweg 22, 6545 CM Nijmegen, Nizozemska		5363-I-38/11 5.1.2016 N06AB10 3837000062809 118516
019119	Otigem 20 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala s 56 tabletami (1 x 14 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., San Boi de Llobregat , Španija _____ Genthon BV, Microweg 22, 6545 CM Nijmegen, Nizozemska		5363-I-42/11 5.1.2016 N06AB10 3837000062847 118559
019120	Otigem 20 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	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	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija _____ Genthon BV, Microweg 22, 6545 CM Nijmegen, Nizozemska		5363-I-40/11 5.1.2016 N06AB10 3837000062823 118532
019121	Otigem 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. _____ novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija _____ Genthon BV, Microweg 22, 6545 CM Nijmegen, Nizozemska		5363-I-41/11 5.1.2016 N06AB10 3837000062830 118540
019122	Otigem 20 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija _____ Genthon BV, Microweg 22, 6545 CM Nijmegen, Nizozemska		5363-I-43/11 5.1.2016 N06AB10 3837000062854 118567
019123	Paclitaxin 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z vialo s 25 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska in Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Gódöllő , Madžarska _____ Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska		5363-I-79/11 do preklica L01CD01 3837000101201 041564

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019124	Paclitaxin 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska in Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Gödöllő , Madžarska Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska		5363-I-80/11 do preklica L01CD01 3837000100013 038849
019125	Paclitaxin 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska in Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Gödöllő , Madžarska Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska		5363-I-77/11 do preklica L01CD01 3837000099997 038822
019126	Paclitaxin 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z vialo s 16,7 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska in Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Gödöllő , Madžarska Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska		5363-I-78/11 do preklica L01CD01 3837000100006 038830
019127	PALEXIA 100 mg filmsko obložene tablete tapentadol (tapentadolum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2689/10 10.12.2015 N02AX06 3837000062021 117188
019128	PALEXIA 50 mg filmsko obložene tablete tapentadol (tapentadolum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2687/10 10.12.2015 N02AX06 3837000062007 117196
019129	PALEXIA 75 mg filmsko obložene tablete tapentadol (tapentadolum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2688/10 10.12.2015 N02AX06 3837000062014 117200
019130	PALEXIA SR 100 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2691/10 10.12.2015 N02AX06 3837000062045 117218
019131	PALEXIA SR 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2692/10 10.12.2015 N02AX06 3837000062052 117226
019132	PALEXIA SR 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2693/10 10.12.2015 N02AX06 3837000062069 117234

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019133	PALEXIA SR 250 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 60 tabletami (60 x 1 tableta 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	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2694/10 10.12.2015 N02AX06 3837000062076 117242
019134	PALEXIA SR 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 60 tabletami (60 x 1 tableta 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	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2690/10 10.12.2015 N02AX06 3837000062038 117269
019135	Pamorelin 11,25 mg prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje s podaljšanim sproščanjem triptorelin (triptorelinum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje (s podaljšanim sprošč.) škata z 1 vialo s praškom, 1 ampulo z vehiklom in 1 pretisnim omotom, v katerem je 1 injekcijska brizga in 2 injekcijski igli	Predpisovanje in izdaja 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	IPSEN PHARMA BIOTECH, Chemin Département n 402, Signes , Francija IPSEN PHARMA, 65 Quai Georges Gorse, Boulogne Billancourt, Francija		5363-I-577/11 11.3.2016 L02AE04 3837000066715 123269
019136	Pamorelin 22,5 mg prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje s podaljšanim sproščanjem triptorelin (triptorelinum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje (s podaljšanim sprošč.) škata z 1 vialo s praškom, 1 ampulo z vehiklom in 1 pretisnim omotom, v katerem je 1 injekcijska brizga in 2 injekcijski igli	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. nova jakost	IPSEN PHARMA BIOTECH, Chemin Département n 402, Signes , Francija IPSEN PHARMA, 65 Quai Georges Gorse, Boulogne Billancourt, Francija		5363-I-578/11 15.3.2016 L02AE04 3837000066722 123277
019137	Panpreza 20 mg gastrozistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrozistentna tableta škata s plastenko s 14 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Laboratorios Dr. Esteve S.A., Barcelona, Španija; McDermott Lab. t/a GL, Irsko; Pharma Pack Kft. , Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2092/09 21.12.2009	5363-I-535/11 21.12.2014 A02BC02 3837000047394 095036
019138	Panpreza 20 mg gastrozistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrozistentna tableta škata s plastenko z 28 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Laboratorios Dr. Esteve S.A., Barcelona, Španija; McDermott Lab. t/a GL, Irsko; Pharma Pack Kft. , Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2093/09 21.12.2009	5363-I-536/11 21.12.2014 A02BC02 3837000047400 095060
019139	Panpreza 40 mg gastrozistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrozistentna tableta škata s plastenko s 14 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Laboratorios Dr. Esteve S.A., Barcelona, Španija; McDermott Lab. t/a GL, Irsko; Pharma Pack Kft. , Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2094/09 21.12.2009	5363-I-537/11 21.12.2014 A02BC02 3837000047417 095109
019140	Panpreza 40 mg gastrozistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrozistentna tableta škata s plastenko z 28 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Laboratorios Dr. Esteve S.A., Barcelona, Španija; McDermott Lab. t/a GL, Irsko; Pharma Pack Kft. , Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2095/09 21.12.2009	5363-I-538/11 21.12.2014 A02BC02 3837000047424 095150

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019141	Panrazol 20 mg gastrozistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrozistentna 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., Hafnarfjörður, Islandija; Actavis Ltd., Zejtun ZTN 3000, Malta; Actavis Deutschland GmbH&Co.KG, Langenfeld, Nemčija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1630/09 27.10.2009	5363-I-186/11 27.5.2014 A02BC02 3837000041392 061956
019142	Panrazol 20 mg gastrozistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrozistentna 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 hf., Hafnarfjörður, Islandija; Actavis Ltd., Zejtun ZTN 3000, Malta; Actavis Deutschland GmbH&Co.KG, Langenfeld, Nemčija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1631/09 27.10.2009	5363-I-187/11 27.5.2014 A02BC02 3837000041408 061964
019143	Panrazol 40 mg gastrozistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrozistentna 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., Hafnarfjörður, Islandija; Actavis Ltd., Zejtun ZTN 3000, Malta; Actavis Deutschland GmbH&Co.KG, Langenfeld, Nemčija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1632/09 27.10.2009	5363-I-188/11 27.5.2014 A02BC02 3837000041415 061972
019144	Panrazol 40 mg gastrozistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrozistentna 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 hf., Hafnarfjörður, Islandija; Actavis Ltd., Zejtun ZTN 3000, Malta; Actavis Deutschland GmbH&Co.KG, Langenfeld, Nemčija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1633/09 27.10.2009	5363-I-189/11 27.5.2014 A02BC02 3837000041422 061980
019145	Pantoprazol Arrow 20 mg gastrozistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrozistentna tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Jelfa,Jelenia Gora,Poljska;FARMA-APS Produtos Farmaceuticos,S.A.,Amadora,Portugalska;S Quimica e Farmaceutica,SA,Cacem,Portugalska;Arrow Pharm (Malta) Ltd.,Malta;Juta Pharma GmbH,Flensburg , Nemčija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-2561/10 1.12.2015 A02BC02 3837000061161 117277
019146	Pantoprazol Arrow 40 mg gastrozistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrozistentna tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Jelfa,Jelenia Gora,Poljska;FARMA-APS Produtos Farmaceuticos,S.A.,Amadora,Portugalska;S Quimica e Farmaceutica,SA,Cacem,Portugalska;Arrow Pharm (Malta) Ltd.,Malta;Juta Pharma GmbH,Flensburg , Nemčija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-2562/10 1.12.2015 A02BC02 3837000061178 117285

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019147	Pantoprazol Pharmascope 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Laboratorios Belmac, S.A., Zaragoza, Španija;Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; Teva UK Ltd., East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., GA Haarlem , Nizozemska _____ Pharmascope Limited, Unit 107 Ashbourne Ind. Estate, Ashbourne, Irska		5363-I-158/11 19.1.2016 A02BC02 3837000064650 119725
019148	Pantoprazol Pharmascope 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. _____ novo dovoljenje za promet	Laboratorios Belmac, S.A., Zaragoza, Španija;Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; Teva UK Ltd., East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., GA Haarlem , Nizozemska _____ Pharmascope Limited, Unit 107 Ashbourne Ind. Estate, Ashbourne, Irska		5363-I-159/11 19.1.2016 A02BC02 3837000064667 119733
019149	Pantoprazol Pharmascope 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. _____ novo dovoljenje za promet	Laboratorios Belmac, S.A., Zaragoza, Španija;Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; Teva UK Ltd., East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., GA Haarlem , Nizozemska _____ Pharmascope Limited, Unit 107 Ashbourne Ind. Estate, Ashbourne, Irska		5363-I-160/11 19.1.2016 A02BC02 3837000064674 119750
019150	Pantoprazol Pharmascope 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. _____ novo dovoljenje za promet	Laboratorios Belmac, S.A., Zaragoza, Španija;Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; Teva UK Ltd., East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., GA Haarlem , Nizozemska _____ Pharmascope Limited, Unit 107 Ashbourne Ind. Estate, Ashbourne, Irska		5363-I-161/11 19.1.2016 A02BC02 3837000064681 119768
019151	Pantoprazol Pharmascope 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. _____ novo dovoljenje za promet	Laboratorios Belmac, S.A., Zaragoza, Španija;Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; Teva UK Ltd., East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., GA Haarlem , Nizozemska _____ Pharmascope Limited, Unit 107 Ashbourne Ind. Estate, Ashbourne, Irska		5363-I-162/11 19.1.2016 A02BC02 3837000064698 119776
019152	Pantoprazol Polfa Lodž 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 imena zdravila	Atlantic Pharma-Produções Farmaceuticas S.A., Sintra, Portugalska in Zakłady Farmaceutyczne Polfa Łódź SA, Łódź , Poljska _____ Zakłady Farmaceutyczne Polfa Łódź SA, ul. Drewnowska 43/55, Łódź, Poljska	5363-I-1094/10 03.06.2010	5363-I-452/11 17.7.2014 A02BC02 3837000042269 078255

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019153	Pantoprazol Polfa Lodž 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 imena zdravila	Atlantic Pharma-Produções Farmaceuticas S.A., Sintra, Portugalska in Zakłady Farmaceutyczne Polfa Łódź SA, Łódź , Poljska Zakłady Farmaceutyczne Polfa Łódź SA, ul. Drewnowska 43/55, Łódź, Poljska	5363-I-1095/10 03.06.2010	5363-I-453/11 17.7.2014 A02BC02 3837000042276 078280
019154	Pantoprazol Polfa Lodž 40 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Atlantic Pharma-Produções Farmaceuticas S.A., Sintra, Portugalska in Zakłady Farmaceutyczne Polfa Łódź SA, Łódź , Poljska Zakłady Farmaceutyczne Polfa Łódź SA, ul. Drewnowska 43/55, Łódź, Poljska	5363-I-1096/10 03.06.2010	5363-I-454/11 17.7.2014 A02BC02 3837000042283 078310
019155	Pantoprazol Polfa Lodž 40 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 imena zdravila	Atlantic Pharma-Produções Farmaceuticas S.A., Sintra, Portugalska in Zakłady Farmaceutyczne Polfa Łódź SA, Łódź , Poljska Zakłady Farmaceutyczne Polfa Łódź SA, ul. Drewnowska 43/55, Łódź, Poljska	5363-I-1097/10 03.06.2010	5363-I-455/11 17.7.2014 A02BC02 3837000042290 078441
019156	Pantoprazol Teva 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Teva Pharma, S.L.U., Zaragoza, Španija;Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; Teva UK Ltd., East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., GA Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-158/11 19.01.2011	5363-I-486/11 19.1.2016 A02BC02 3837000064650 119725
019157	Pantoprazol Teva 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 imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Teva Pharma, S.L.U., Zaragoza, Španija;Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; Teva UK Ltd., East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., GA Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-159/11 19.01.2011	5363-I-487/11 19.1.2016 A02BC02 3837000064667 119733
019158	Pantoprazol Teva 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 imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Teva Pharma, S.L.U., Zaragoza, Španija;Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; Teva UK Ltd., East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., GA Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-160/11 19.01.2011	5363-I-488/11 19.1.2016 A02BC02 3837000064674 119750
019159	Pantoprazol Teva 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 imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Teva Pharma, S.L.U., Zaragoza, Španija;Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; Teva UK Ltd., East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., GA Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-162/11 19.01.2011	5363-I-490/11 19.1.2016 A02BC02 3837000064698 119776

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019160	Pantoprazol Teva 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 imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Teva Pharma, S.L.U, Zaragoza, Španija; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; Teva UK Ltd., East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., GA Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-161/11 19.01.2011	5363-I-489/11 19.1.2016 A02BC02 3837000064681 119768
019161	Pantoprazol Teva 40 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje pantoprazol (pantoprazolum)	prašek za raztopino za injiciranje ali 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	Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Gödöllő , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-300/11 3.2.2016 A02BC02 3837000065282 119784
019162	PAROGEN 20 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetinum)	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	McDermott Laboratories Ltd. t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13 , Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-2758/10 do preklica N06AB05 3837000119664 054984
019163	PAROGEN 20 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škatla s 28 tabletami v plastičnem vsebniku	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	McDermott Laboratories Ltd. t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13 , Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-2759/10 do preklica N06AB05 3837000089448 045101
019164	Pentilin 20 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje pentoksifilin (pentoxifyllinum)	raztopina za injiciranje ali 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 in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2755/10 do preklica C04AD03 3837000006940 073032
019165	Percombi 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1043/10 26.05.2010	5363-I-582/11 26.5.2015 C09BA04 3837000053265 106534
019166	Percombi 2 mg/0,625 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1044/10 26.05.2010	5363-I-583/11 26.5.2015 C09BA04 3837000053272 106542
019167	Percombi 4 mg/1,25 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1045/10 26.05.2010	5363-I-584/11 26.5.2015 C09BA04 3837000053289 106550

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019168	Percombi 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škata z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1046/10 26.05.2010	5363-I-585/11 26.5.2015 C09BA04 3837000053296 106569
019169	Percombi 8 mg/2,5 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škata z 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1047/10 26.05.2010	5363-I-586/11 26.5.2015 C09BA04 3837000053302 106577
019170	Percombi 8 mg/2,5 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škata z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1048/10 26.05.2010	5363-I-587/11 26.5.2015 C09BA04 3837000053319 106585
019171	Perindopril Pfizer 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company, Vlaams Brabant, Belgija in Pfizer PGM, Poce-sur-Cisse , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-94/11 12.1.2016 C09AA04 3837000063097 118575
019172	Perindopril Pfizer 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company, Vlaams Brabant, Belgija in Pfizer PGM, Poce-sur-Cisse , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-95/11 12.1.2016 C09AA04 3837000063103 118583
019173	Perineva 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-504/10 23.03.2010	5363-I-579/11 23.3.2015 C09AA04 3837000049992 102580
019174	Perineva 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-505/10 23.03.2010	5363-I-580/11 23.3.2015 C09AA04 3837000050028 102601
019175	Perineva 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-506/10 23.03.2010	5363-I-581/11 23.3.2015 C09AA04 3837000050035 102555
019176	PERIOLIMEL N4E emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škata s 6 vrečami s 1000 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	Baxter S.A., Bd. René Branquart, Lessines, , Belgija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-313/11 9.2.2016 B05BA10 3837000065367 120189

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019177	PERIOLIMEL N4E emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla z 2 vrečama z 2500 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	Baxter S.A., Bd. René Branquart, Lessines, , Belgija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-316/11 9.2.2016 B05BA10 3837000065459 120693
019178	PERIOLIMEL N4E emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 4 vrečami z 2000 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	Baxter S.A., Bd. René Branquart, Lessines, , Belgija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-315/11 9.2.2016 B05BA10 3837000065442 120685
019179	PERIOLIMEL N4E emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 4 vrečami s 1500 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	Baxter S.A., Bd. René Branquart, Lessines, , Belgija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-314/11 9.2.2016 B05BA10 3837000065435 120677
019180	PHEMITON 200 mg tablete metilfenobarbital (methylphenobarbitalum)	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 Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Slo. in Teva Pharma. Works private Ltd. Co., Debrecen , Madžarska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-534/11 do preklica N03AA01 3837000014341 064955
019181	Physioneal 40 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogecarbonas) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 dvojnimi dvoprekatnimi vrečkami z 2000 ml raztopine	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/e v dovoljenju za promet	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1153/09 21.08.2009	5363-I-2679/10 do preklica B05DB 3837000093995 077445
019182	Physioneal 40 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogecarbonas) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 dvojnimi dvoprekatnimi vrečkami z 2000 ml raztopine	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/e v dovoljenju za promet	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1156/09 21.08.2009	5363-I-2680/10 do preklica B05DB 3837000094022 077704

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019183	Physioneal 40 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum) natrijev hidrogekarbonat (natrii hydrogecarbonas) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 dvojnimi dvoprekatnimi vrečkami z 2000 ml raztopine	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/e v dovoljenju za promet	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1159/09 21.08.2009	5363-I-2681/10 do preklica B05DB 3837000094053 077739
019184	Piperacilin/tazobaktam Actavis 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 12 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, Ares,Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip, VB in Actavis Deutschland GmbH&Co.KG, Langenfeld , Nemčija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1557/10 09.08.2010	5363-I-2806/10 9.8.2015 J01CR05 3837000056242 110612
019185	Piperacilin/tazobaktam Actavis 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 s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, Ares,Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip, VB in Actavis Deutschland GmbH&Co.KG, Langenfeld , Nemčija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1556/10 09.08.2010	5363-I-2805/10 9.8.2015 J01CR05 3837000056235 110620
019186	Piperacilin/tazobaktam Actavis 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 s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, Ares,Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip, VB in Actavis Deutschland GmbH&Co.KG, Langenfeld , Nemčija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1558/10 09.08.2010	5363-I-2807/10 9.8.2015 J01CR05 3837000056259 110655
019187	Piperacilin/tazobaktam Actavis 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 12 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, Ares,Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip, VB in Actavis Deutschland GmbH&Co.KG, Langenfeld , Nemčija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1559/10 09.08.2010	5363-I-2808/10 9.8.2015 J01CR05 3837000056266 110639
019188	Piramil 1,25 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba stične ovojnine	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-1926/09 01.12.2009	5363-I-337/11 do preklica C09AA05 3837000093087 016276
019189	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, Danska; LEK S.A., Warszawa, Poljska in LEK S.A., Strykow , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-291/10 16.02.2010	5363-I-2716/10 do preklica C09BA05 3837000096200 036765

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019190	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, Danska; LEK S.A., Warszawa, Poljska in LEK S.A., Strykow , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-293/10 16.02.2010	5363-I-2717/10 do preklica C09BA05 3837000096217 036773
019191	PLIVADON tablete paracetamol (paracetamolom) propifenazon (propyphenazonum) kofein (coffeinum) kodein (codeinum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana , Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2632/10 do preklica N02BE51 3837000082944 009652
019192	Plivit D3 4000 i.e./ml peroralne kapljice, raztopina holekalciferol (vitamin D3) (cholecalciferolum (vitaminum D3))	peroralne kapljice, raztopina škatla s steklenico s kapalko z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Krakow S.A., ul. Mogilska 80, Krakow , Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2628/10 do preklica A11CC05 3837000014556 067903
019193	PRAXITEN 15 mg tablete oksazepam (oxazepamum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Slovenija; Pliva Krakow S.A., Krakow, Poljska in Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Co., Debrecen , Madžarska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2674/10 do preklica N05BA04 3837000014563 068373
019194	Previfect 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Ljubljana; Lek d.d., Lendava; Lek S.A., Strykow, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2706/10 10.12.2015 A02BC02 3837000062199 117315
019195	Previfect 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Ljubljana; Lek d.d., Lendava; Lek S.A., Strykow, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2705/10 10.12.2015 A02BC02 3837000062182 117307
019196	PROCULIN 0,3 mg/15 mg v 1 ml, kapljice za oko, raztopina nafazolin (naphazolinum) borova kislina (acidum boricum)	kapljice za oko, raztopina škatla s stekleničko z 10 ml raztopine in plastično kapalko	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana , Slovenija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2601/10 do preklica S01GA51 3837000013610 031259
019197	Prontoflex 100 mg/g dermalno pršilo, raztopina ketoprofen (ketoprofenum)	dermalno pršilo, raztopina škatla s stekleničko s 25 g raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba režima izdaje	Pharbil Waltrop GmbH, Waltrop, , Nemčija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1065/09 07.08.2009	5363-I-462/11 4.12.2013 M02AA10 3837000118346 049883

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019198	Rabeprazol Teva 10 mg gastrorezištentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezištentna tableta škatla z 20 tabletami (2 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, Madžarska; TEVA UK Ltd., East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Republika Češka; Teva Sante, Paris La Defense Cedex, Francija in Labo. Belmac S.A.U., Zaragoza , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-411/11 21.2.2016 A02BC04 3837000066081 121177
019199	Rabeprazol Teva 10 mg gastrorezištentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezištentna 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, Madžarska; TEVA UK Ltd., East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Republika Češka; Teva Sante, Paris La Defense Cedex, Francija in Labo. Belmac S.A.U., Zaragoza , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-412/11 21.2.2016 A02BC04 3837000066098 121185
019200	Rabeprazol Teva 20 mg gastrorezištentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezištentna 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, Madžarska; TEVA UK Ltd., East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Republika Češka; Teva Sante, Paris La Defense Cedex, Francija in Labo. Belmac S.A.U., Zaragoza , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-414/11 21.2.2016 A02BC04 3837000066111 121207
019201	Rabeprazol Teva 20 mg gastrorezištentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezištentna tableta škatla z 20 tabletami (2 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, Madžarska; TEVA UK Ltd., East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Republika Češka; Teva Sante, Paris La Defense Cedex, Francija in Labo. Belmac S.A.U., Zaragoza , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-413/11 21.2.2016 A02BC04 3837000066104 121193
019202	Ramipril Teva 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva Sante SA, Sens, Francija; Teva UK Ltd., East Sussex, Velika Britanija in Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-504/11 3.3.2016 C09AA05 3837000066418 123064

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019203	Ramipril Teva 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	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 Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva Sante SA, Sens, Francija; Teva UK Ltd., East Sussex, Velika Britanija in Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska _____ Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-505/11 3.3.2016 C09AA05 3837000066425 123072
019204	Ramipril Teva 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva Sante SA, Sens, Francija; Teva UK Ltd., East Sussex, Velika Britanija in Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska _____ Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-506/11 3.3.2016 C09AA05 3837000066432 123080
019205	Ramipril Teva 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva Sante SA, Sens, Francija; Teva UK Ltd., East Sussex, Velika Britanija in Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska _____ Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-507/11 3.3.2016 C09AA05 3837000066449 123099
019206	Ramipril Teva 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva Sante SA, Sens, Francija; Teva UK Ltd., East Sussex, Velika Britanija in Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska _____ Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-500/11 3.3.2016 C09AA05 3837000066371 123102
019207	Ramipril Teva 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	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 Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva Sante SA, Sens, Francija; Teva UK Ltd., East Sussex, Velika Britanija in Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska _____ Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-501/11 3.3.2016 C09AA05 3837000066388 123110
019208	Ramipril Teva 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva Sante SA, Sens, Francija; Teva UK Ltd., East Sussex, Velika Britanija in Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska _____ Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-502/11 3.3.2016 C09AA05 3837000066395 123129

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019209	Ramipril Teva 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škata s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva Sante SA, Sens, Francija; Teva UK Ltd., East Sussex, Velika Britanija in Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-503/11 3.3.2016 C09AA05 3837000066401 123137
019210	Remifentanil Kabi 1 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanil (remifentanilum)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škata s 5 vialami (4 ml) 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 v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	IDT Biologika GmbH, Nemčija in Fresenius Kabi Deutschland GmbH , Nemčija	5363-I-936/10 14.05.2010	5363-I-561/11 14.5.2015 N01AH06 3837000052411 105511
019211	Remifentanil Kabi 1 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanil (remifentanilum)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škata z 1 vialo (4 ml) 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 v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	IDT Biologika GmbH, Nemčija in Fresenius Kabi Deutschland GmbH , Nemčija	5363-I-935/10 14.05.2010	5363-I-560/11 14.5.2015 N01AH06 3837000052404 105503
019212	Remifentanil Kabi 5 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanil (remifentanilum)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škata z 1 vialo (10 ml) 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 v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	IDT Biologika GmbH, Nemčija in Fresenius Kabi Deutschland GmbH , Nemčija	5363-I-937/10 14.05.2010	5363-I-562/11 14.5.2015 N01AH06 3837000052428 105520
019213	Remifentanil Kabi 5 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanil (remifentanilum)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škata s 5 vialami (10 ml) 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 v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	IDT Biologika GmbH, Nemčija in Fresenius Kabi Deutschland GmbH , Nemčija	5363-I-938/10 14.05.2010	5363-I-563/11 14.5.2015 N01AH06 3837000052435 105538
019214	Remifentanil Mylan 1 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanil (remifentanilum)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škata s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Mylan S.A.S., Saint Priest, Francija; Laboratorio Reig Jofre S.A., Barcelona, Španija; Erfa S.A., Bruxelles, Belgija in Orifice Medical AB, Ystad , Švedska Mylan S.A.S., 117 Allée des Parcs, Saint Priest, Francija		5363-I-363/11 15.2.2016 N01AH06 3837000065824 121223
019215	Remifentanil Mylan 1 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanil (remifentanilum)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škata z 20 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Mylan S.A.S., Saint Priest, Francija; Laboratorio Reig Jofre S.A., Barcelona, Španija; Erfa S.A., Bruxelles, Belgija in Orifice Medical AB, Ystad , Švedska Mylan S.A.S., 117 Allée des Parcs, Saint Priest, Francija		5363-I-364/11 15.2.2016 N01AH06 3837000065831 121231

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019216	Remifentanil Mylan 1 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanil (remifentanilum)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje 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. novo dovoljenje za promet	Mylan S.A.S., Saint Priest, Francija; Laboratorio Reig Jofre S.A., Barcelona, Španija; Erfa S.A., Bruxelles, Belgija in Orifice Medical AB, Ystad , Švedska Mylan S.A.S, 117 Allée des Parcs, Saint Priest, Francija		5363-I-362/11 15.2.2016 N01AH06 3837000065817 121215
019217	Remifentanil Mylan 5 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanil (remifentanilum)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje 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. novo dovoljenje za promet	Mylan S.A.S., Saint Priest, Francija; Laboratorio Reig Jofre S.A., Barcelona, Španija; Erfa S.A., Bruxelles, Belgija in Orifice Medical AB, Ystad , Švedska Mylan S.A.S, 117 Allée des Parcs, Saint Priest, Francija		5363-I-365/11 15.2.2016 N01AH06 3837000065848 121240
019218	Remifentanil Mylan 5 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanil (remifentanilum)	prašek za koncentrat 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 javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Mylan S.A.S., Saint Priest, Francija; Laboratorio Reig Jofre S.A., Barcelona, Španija; Erfa S.A., Bruxelles, Belgija in Orifice Medical AB, Ystad , Švedska Mylan S.A.S, 117 Allée des Parcs, Saint Priest, Francija		5363-I-366/11 15.2.2016 N01AH06 3837000065855 121258
019219	Remifentanil Mylan 5 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanil (remifentanilum)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 20 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Mylan S.A.S., Saint Priest, Francija; Laboratorio Reig Jofre S.A., Barcelona, Španija; Erfa S.A., Bruxelles, Belgija in Orifice Medical AB, Ystad , Švedska Mylan S.A.S, 117 Allée des Parcs, Saint Priest, Francija		5363-I-367/11 15.2.2016 N01AH06 3837000065862 121266
019220	REMINYL 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	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/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	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-578/06 22.08.2006	5363-I-2580/10 22.8.2011 N06DA04 3837000103274 068284
019221	REMINYL 24 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	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/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	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-579/06 22.08.2006	5363-I-2581/10 22.8.2011 N06DA04 3837000103281 068314
019222	REMINYL 8 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	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/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	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-577/06 22.08.2006	5363-I-2579/10 22.8.2011 N06DA04 3837000103267 068357
019223	Renicin 300 mg filmsko obložene tablete roksitromicin (roxithromycinum)	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	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2768/10 do preklica J01FA06 3837000001266 083720

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019224	Renicin 300 mg filmsko obložene tablete roksitromicin (roxithromycinum)	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	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2769/10 do preklica J01FA06 3837000006100 057762
019225	Renicin 300 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 d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2770/10 do preklica J01FA06 3837000011913 057770
019226	Repaglinid Lek 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	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija in Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2620/10 3.12.2015 A10BX02 3837000061475 117323
019227	Repaglinid Lek 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	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija in Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2621/10 3.12.2015 A10BX02 3837000061482 117331
019228	Repaglinid Lek 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	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija in Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2622/10 3.12.2015 A10BX02 3837000061499 117340
019229	Requip-Modutab 2 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ropinirol (ropinirolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem 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	SmithKline Beecham Plc. T/A, Crawley, Velika Britanija; GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan, Poljska; Glaxo Wellcome S.A., Burgos , Španija GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-479/07 19.07.2007	5363-I-2683/10 19.7.2012 N04BC04 3837000107890 025763
019230	Requip-Modutab 2 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ropinirol (ropinirolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 42 tabletami (3 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	SmithKline Beecham Plc. T/A, Crawley, Velika Britanija; GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan, Poljska; Glaxo Wellcome S.A., Burgos , Španija GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-480/07 19.07.2007	5363-I-2684/10 19.7.2012 N04BC04 3837000107906 025771
019231	Requip-Modutab 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ropinirol (ropinirolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem 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	SmithKline Beecham Plc. T/A, Crawley, Velika Britanija; GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan, Poljska; Glaxo Wellcome S.A., Burgos , Španija GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-481/07 19.07.2007	5363-I-2685/10 19.7.2012 N04BC04 3837000107920 025755

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019232	Requip-Modutab 8 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ropinirol (ropinirolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem 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	SmithKline Beecham Plc. T/A, Crawley, Velika Britanija; GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan, Poljska; Glaxo Wellcome S.A., Burgos , Španija GSK d.o.o., Knezov štradol 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-482/07 19.07.2007	5363-I-2686/10 19.7.2012 N04BC04 3837000107937 025747
019233	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	Predpisovanje in izdaja 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	CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg , Nemčija CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg, Nemčija		5363-I-355/11 do preklica J06BB01 3837000110005 039748
019234	Rigevidon 0,15 mg/0,03 mg obložene tablete levonorgestrel (levonorgestrelum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	obložena tableta škatla z 21 tabletami (1 x 21 tablet v koledarskem pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Chemical Works of Gedeon Richter Plc, Gyömrői ut 19-21, H-1103 Budimpešta , Madžarska Chemical Works of Gedeon Richter Plc., Gyömrői ut 19-21, H-1103 Budimpešta, Madžarska		5363-I-2658/10 do preklica G03AA07 3837000090093 081108
019235	Ringerjeva raztopina Braun raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum)	raztopina za infundiranje polietilenski vsebnik (Ecoflac plus) 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	B.Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija in B.Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona , Španija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-2564/10 do preklica B05BB01 3837000084566 073601
019236	Ringerjeva raztopina Braun raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum)	raztopina za infundiranje polietilenski vsebnik (Ecoflac plus) 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 in B.Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona , Španija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-2563/10 do preklica B05BB01 3837000084573 061646
019237	Risperidon Teva 1 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	TEVA UK Ltd., VB; Pharmachemie B.V., Nizozemska in TEVA Pharmaceutical Works Private Ltd. Company , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-259/11 do preklica N05AX08 3837000057089 111600
019238	Risperidon Teva 1 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	TEVA UK Ltd., VB; Pharmachemie B.V., Nizozemska in TEVA Pharmaceutical Works Private Ltd. Company , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-260/11 do preklica N05AX08 3837000057096 111589
019239	Risperidon Teva 2 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	TEVA UK Ltd., VB; Pharmachemie B.V., Nizozemska in TEVA Pharmaceutical Works Private Ltd. Company , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-261/11 do preklica N05AX08 3837000057102 111619

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019240	Risperidon Teva 2 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	TEVA UK Ltd., VB; Pharmachemie B.V., Nizozemska in TEVA Pharmaceutical Works Private Ltd. Company , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-262/11 do preklica N05AX08 3837000057119 111627
019241	Risperidon Teva 2 mg orodisperzibilne tablete risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatla s 60 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva UK Ltd., VB; Pharma. B.V., Nizoz.; Teva Sante SAS, Franc.; Teva Pharma., Debrecen in Gödöllo Madž., Teva Czech Industries s.r.o., Češka in Tevo Kutno S.A. , Poljska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-1614/09 23.10.2009	5363-I-96/11 23.10.2014 N05AX08 3837000045062 086509
019242	Risperidon Teva 2 mg orodisperzibilne tablete risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatla z 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva UK Ltd., VB; Pharma. B.V., Nizoz.; Teva Sante SAS, Franc.; Teva Pharma., Debrecen in Gödöllo Madž., Teva Czech Industries s.r.o., Češka in Tevo Kutno S.A. , Poljska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-1615/09 23.10.2009	5363-I-97/11 23.10.2014 N05AX08 3837000045079 086495
019243	Risperidon Teva 3 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	TEVA UK Ltd., VB; Pharmachemie B.V., Nizozemska in TEVA Pharmaceutical Works Private Ltd. Company , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-263/11 do preklica N05AX08 3837000057126 111643
019244	Risperidon Teva 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	TEVA UK Ltd., VB; Pharmachemie B.V., Nizozemska in TEVA Pharmaceutical Works Private Ltd. Company , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-264/11 do preklica N05AX08 3837000057133 111635
019245	Risperidon Teva 3 mg orodisperzibilne tablete risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva UK Ltd., VB; Pharma. B.V., Nizoz.; Teva Sante SAS, Franc.; Teva Pharma., Debrecen in Gödöllo Madž., Teva Czech Industries s.r.o., Češka in Tevo Kutno S.A. , Poljska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-1617/09 23.10.2009	5363-I-99/11 23.10.2014 N05AX08 3837000045093 086525
019246	Risperidon Teva 3 mg orodisperzibilne tablete risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva UK Ltd., VB; Pharma. B.V., Nizoz.; Teva Sante SAS, Franc.; Teva Pharma., Debrecen in Gödöllo Madž., Teva Czech Industries s.r.o., Češka in Tevo Kutno S.A. , Poljska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-1616/09 23.10.2009	5363-I-98/11 23.10.2014 N05AX08 3837000045086 086517
019247	Risperidon Teva 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	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	TEVA UK Ltd., VB; Pharmachemie B.V., Nizozemska in TEVA Pharmaceutical Works Private Ltd. Company , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-266/11 do preklica N05AX08 3837000057157 111678

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019248	Risperidon Teva 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	TEVA UK Ltd., VB; Pharmachemie B.V., Nizozemska in TEVA Pharmaceutical Works Private Ltd. Company , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-265/11 do preklica N05AX08 3837000057140 111660
019249	Risperidon Teva 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	TEVA UK Ltd., VB; Pharmachemie B.V., Nizozemska in TEVA Pharmaceutical Works Private Ltd. Company , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-267/11 do preklica N05AX08 3837000057164 111651
019250	Risperidon Teva 4 mg orodisperzibilne tablete risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva UK Ltd., VB; Pharma. B.V., Nizoz.; Teva Sante SAS, Franc.; Teva Pharma., Debrecen in Gödöllo Madž., Teva Czech Industries s.r.o., Češka in Tevo Kutno S.A. , Poljska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-1618/09 23.10.2009	5363-I-100/11 23.10.2014 N05AX08 3837000045109 086550
019251	Risperidon Teva 4 mg orodisperzibilne tablete risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatla z 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva UK Ltd., VB; Pharma. B.V., Nizoz.; Teva Sante SAS, Franc.; Teva Pharma., Debrecen in Gödöllo Madž., Teva Czech Industries s.r.o., Češka in Tevo Kutno S.A. , Poljska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-1619/09 23.10.2009	5363-I-101/11 23.10.2014 N05AX08 3837000045116 086622
019252	Risperidon Teva 6 mg orodisperzibilne tablete risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva UK Ltd., VB; Pharma. B.V., Nizoz.; Teva Sante SAS, Franc.; Teva Pharma., Debrecen in Gödöllo, Madž. in Teva Czech Industries s.r.o. , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-1620/09 23.10.2009	5363-I-102/11 23.10.2014 N05AX08 3837000045123 086649
019253	Risperidon Teva 6 mg orodisperzibilne tablete risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva UK Ltd., VB; Pharma. B.V., Nizoz.; Teva Sante SAS, Franc.; Teva Pharma., Debrecen in Gödöllo, Madž. in Teva Czech Industries s.r.o. , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-1621/09 23.10.2009	5363-I-103/11 23.10.2014 N05AX08 3837000045130 086673
019254	Ropinirol Mylan 1 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta škatla z vsebnikom z za otroke varno zaporko z 21 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Irska; Heumann Pharma GmbH & Co. Generica KG, Nemčija; Generics (UK) Ltd., , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2014/08 03.12.2008	5363-I-456/11 11.3.2013 N04BC04 3837000118315 049964
019255	Ropinirol Mylan 1 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta škatla z vsebnikom z za otroke varno zaporko s 84 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Irska; Heumann Pharma GmbH & Co. Generica KG, Nemčija; Generics (UK) Ltd., , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1985/08 28.11.2008	5363-I-457/11 11.3.2013 N04BC04 3837000112504 039772

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019256	Ropinirol Mylan 2 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta škatla z vsebnikom z za otroke varno zaporko z 21 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Irska; Heumann Pharma GmbH & Co. Generica KG, Nemčija; Generics (UK) Ltd., , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2015/08 03.12.2008	5363-I-458/11 11.3.2013 N04BC04 3837000118322 049972
019257	Ropinirol Mylan 2 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta škatla z vsebnikom z za otroke varno zaporko s 84 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Irska; Heumann Pharma GmbH & Co. Generica KG, Nemčija; Generics (UK) Ltd., , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1986/08 28.11.2008	5363-I-459/11 11.3.2013 N04BC04 3837000112511 039780
019258	Ropinirol Mylan 5 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta škatla z vsebnikom z za otroke varno zaporko s 84 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Irska; Heumann Pharma GmbH & Co. Generica KG, Nemčija; Generics (UK) Ltd., , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1987/08 28.11.2008	5363-I-460/11 11.3.2013 N04BC04 3837000112528 039810
019259	Ropinirol Mylan 5 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta škatla z vsebnikom z za otroke varno zaporko z 21 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Irska; Heumann Pharma GmbH & Co. Generica KG, Nemčija; Generics (UK) Ltd., , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2016/08 03.12.2008	5363-I-461/11 11.3.2013 N04BC04 3837000118339 049980
019260	Rosuvastatin Teva 10 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. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; TEVA UK Ltd., East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1479/10 03.08.2010	5363-I-174/11 3.8.2015 C10AA07 3837000055627 109681
019261	Rosuvastatin Teva 10 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; TEVA UK Ltd., East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1480/10 03.08.2010	5363-I-175/11 3.8.2015 C10AA07 3837000055634 109673
019262	Rosuvastatin Teva 20 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. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; TEVA UK Ltd., East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1481/10 03.08.2010	5363-I-176/11 3.8.2015 C10AA07 3837000055641 109690

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019263	Rosuvastatin Teva 20 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; TEVA UK Ltd., East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1482/10 03.08.2010	5363-I-177/11 3.8.2015 C10AA07 3837000055658 109703
019264	Rosuvastatin Teva 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; TEVA UK Ltd., East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1483/10 03.08.2010	5363-I-178/11 3.8.2015 C10AA07 3837000055665 109711
019265	Rosuvastatin Teva 40 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; TEVA UK Ltd., East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1484/10 03.08.2010	5363-I-179/11 3.8.2015 C10AA07 3837000055672 109720
019266	Rosuvastatin Teva 5 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; TEVA UK Ltd., East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1478/10 03.08.2010	5363-I-173/11 3.8.2015 C10AA07 3837000055610 109746
019267	Rosuvastatin Teva 5 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; TEVA UK Ltd., East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1477/10 03.08.2010	5363-I-172/11 3.8.2015 C10AA07 3837000055603 109738
019268	SABRIL 500 mg filmsko obložene tablete vigabatrin (vigabatrinum)	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. podaljšanje dovoljenja za promet	Patheon France S.A., Bourgoin-Jallieu , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-418/11 do preklica N03AG04 3837000080155 072699
019269	Salbutamol Lek 100 mikrogramov/odmerek inhalacijska suspenzija pod tlakom salbutamol (salbutamolum)	inhalacijska suspenzija pod tlakom vsebnik s sprožilno napravo z 200 odmerki in odmerno zaporko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Aeropharm GmbH, Rudolstadt , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2644/10 6.12.2015 R03AC02 3837000061574 117358

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019270	Sanval 10 mg filmsko obožene tablete zolpidem (zolpidemum)	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., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2762/10 do preklica N05CF02 3837000006131 079618
019271	Sanval 10 mg filmsko obožene tablete zolpidem (zolpidemum)	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-2761/10 do preklica N05CF02 3837000108095 025739
019272	Sanval 5 mg filmsko obložene tablete zolpidem (zolpidemum)	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., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2760/10 do preklica N05CF02 3837000006124 079588
019273	Savedar 250 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Italia s.r.l., Localita Marino del Tronto, Ascoli Piceno, Italija in Pfizer Service Company, Zaventem, Vlaams Brabant , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-348/11 11.2.2016 J01MA02 3837000065732 121274
019274	Savedar 500 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Italia s.r.l., Localita Marino del Tronto, Ascoli Piceno, Italija in Pfizer Service Company, Zaventem, Vlaams Brabant , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-349/11 11.2.2016 J01MA02 3837000065749 121282
019275	Savedar 750 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Italia s.r.l., Localita Marino del Tronto, Ascoli Piceno, Italija in Pfizer Service Company, Zaventem, Vlaams Brabant , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-350/11 11.2.2016 J01MA02 3837000065756 121290
019276	SERETIDE DISKUS 50 mikrogramov/100 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje, odmerjeni salmeterol (salmeterolum) flutikazonpropionat (fluticasoni propionas)	prašek za inhaliranje, odmerjen škatla s plastično napravo s praškom za inhaliranje za 60 odmerkov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo W. Operations, Hertfordshire, VB ali Glaxo W. Production, Evreux , Francija GSK d.o.o., Knezov štradol 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-163/11 do preklica R03AK06 3837000084474 008788
019277	SERETIDE DISKUS 50 mikrogramov/250 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje, odmerjeni salmeterol (salmeterolum) flutikazonpropionat (fluticasoni propionas)	prašek za inhaliranje, odmerjen škatla s plastično napravo s praškom za inhaliranje za 60 odmerkov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo W. Operations, Hertfordshire, VB ali Glaxo W. Production, Evreux , Francija GSK d.o.o., Knezov štradol 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-164/11 do preklica R03AK06 3837000084481 008796

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019278	SERETIDE DISKUS 50 mikrogramov/500 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje, odmerjeni salmeterol (salmeterolum) flutikazonpropionat (fluticasoni propionas)	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	Glaxo W. Operations, Hertfordshire, VB ali Glaxo W. Production, Evreux , Francija GSK d.o.o., Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-165/11 do preklica R03AK06 3837000084498 008818
019279	Simvastatin Teva 10 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva UK Ltd, VB;Pharmachemie B.V., Nizozemska;Teva Santé SA, Francija;Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-205/11 do preklica C10AA01 3837000116977 047430
019280	Simvastatin Teva 10 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	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	Teva UK Ltd, VB;Pharmachemie B.V., Nizozemska;Teva Santé SA, Francija;Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-206/11 do preklica C10AA01 3837000116984 047457
019281	Simvastatin Teva 10 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva UK Ltd, VB;Pharmachemie B.V., Nizozemska;Teva Santé SA, Francija;Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-204/11 do preklica C10AA01 3837000116915 047449
019282	Simvastatin Teva 20 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva UK Ltd, VB;Pharmachemie B.V., Nizozemska;Teva Santé SA, Francija;Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-207/11 do preklica C10AA01 3837000116991 047465
019283	Simvastatin Teva 20 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva UK Ltd, VB;Pharmachemie B.V., Nizozemska;Teva Santé SA, Francija;Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-208/11 do preklica C10AA01 3837000117004 047473
019284	Simvastatin Teva 20 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	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	Teva UK Ltd, VB;Pharmachemie B.V., Nizozemska;Teva Santé SA, Francija;Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-209/11 do preklica C10AA01 3837000117011 047481
019285	Simvastatin Teva 40 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva UK Ltd, VB;Pharmachemie B.V., Nizozemska;Teva Santé SA, Francija;Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-211/11 do preklica C10AA01 3837000117035 047503

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019286	Simvastatin Teva 40 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	Teva UK Ltd, VB;Pharmachemie B.V., Nizozemska;Teva Santé SA, Francija;Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-210/11 do preklica C10AA01 3837000117028 047490
019287	Simvastatin Teva 40 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	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	Teva UK Ltd, VB;Pharmachemie B.V., Nizozemska;Teva Santé SA, Francija;Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-212/11 do preklica C10AA01 3837000117042 047511
019288	Simvastatin Teva 5 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	Teva UK Ltd, VB;Pharmachemie B.V., Nizozemska;Teva Santé SA, Francija;Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-203/11 do preklica C10AA01 3837000116908 047422
019289	Simvastatin Teva 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	Teva UK Ltd, VB;Pharmachemie B.V., Nizozemska;Teva Santé SA, Francija;Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-213/11 do preklica C10AA01 3837000117059 047520
019290	Solian 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. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Sanofi Winthrop Industrie, Quetigny , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1546/08 23.09.2008	5363-I-305/11 do preklica N05AL05 3837000025538 060046
019291	Solian 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. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Sanofi Winthrop Industrie, Quetigny , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1547/08 23.09.2008	5363-I-306/11 do preklica N05AL05 3837000025545 060062
019292	Solian 400 mg filmsko obložene tablete amisulprid (amisulpridum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Sanofi Winthrop Industrie, Quetigny , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1548/08 23.09.2008	5363-I-307/11 do preklica N05AL05 3837000025552 060070
019293	SOMATULINE Autogel 120 mg raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi lanreotid (lanreotidum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo in iglo s ščitnikom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba v sestavi zdravila	IPSEN PHARMA BIOTECH, Chemin Départemental n 402, Signes , Francija IPSEN PHARMA, 65 Quai Georges Gorse, Boulogne Billancourt, Francija	5363-I-1873/09 24.11.2009	5363-I-2738/10 do preklica H01CB03 3837000023466 024872

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019294	SOMATULINE Autogel 60 mg raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi lanreotid (lanreotidum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo in iglo s ščitnikom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba v sestavi zdravila	IPSEN PHARMA BIOTECH, Chemin Départemental n 402, Signes , Francija IPSEN PHARMA, 65 Quai Georges Gorse, Boulogne Billancourt, Francija	5363-I-1871/09 24.11.2009	5363-I-2736/10 do preklica H01CB03 3837000023442 024899
019295	SOMATULINE Autogel 90 mg raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi lanreotid (lanreotidum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo in iglo s ščitnikom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba v sestavi zdravila	IPSEN PHARMA BIOTECH, Chemin Départemental n 402, Signes , Francija IPSEN PHARMA, 65 Quai Georges Gorse, Boulogne Billancourt, Francija	5363-I-1872/09 24.11.2009	5363-I-2737/10 do preklica H01CB03 3837000023459 024880
019296	Strefen 8,75 mg pastile flurbiprofen (flurbiprofenum)	pastila škatla s 16 pastilami (2 x 8 pastil v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	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-1167/10 09.06.2010	5363-I-2742/10 9.6.2015 M01AE09 3837000054453 107867
019297	Strefen 8,75 mg pastile flurbiprofen (flurbiprofenum)	pastila škatla z 8 pastilami (1 x 8 pastil v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	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 09.06.2010	5363-I-2741/10 9.6.2015 M01AE09 3837000054446 107859
019298	SULPIRID BELUPO 50 mg trde kapsule sulpirid (sulpiridum)	kapsula, trda škatla s 30 kapsulami (2 x 15 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2645/10 7.12.2015 N05AL01 3837000076943 080993
019299	Symbicort Turbuhaler 160 mikrogramov/4,5 mikrograma na odmerek prašek za inhaliranje formoterol (formoterolum) budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla z 1 inhalatorjem s praškom za inhaliranje za 120 odmerkov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertälje , Švedska AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertälje , S-151 85 Södertälje, Švedska	5363-I-416/10 10.03.2010	5363-I-360/11 15.2.2016 R03AK07 3837000026726 055786
019300	Symbicort Turbuhaler 320 mikrogramov/9 mikrogramov na odmerek prašek za inhaliranje formoterol (formoterolum) budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla z 1 inhalatorjem s praškom za inhaliranje za 60 odmerkov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertälje , Švedska AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertälje , S-151 85 Södertälje, Švedska	5363-I-417/10 10.03.2010	5363-I-361/11 15.2.2016 R03AK07 3837000090352 083038
019301	Symbicort Turbuhaler 80 mikrogramov/4,5 mikrograma na odmerek prašek za inhaliranje formoterol (formoterolum) budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla z 1 inhalatorjem s praškom za inhaliranje za 120 odmerkov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertälje , Švedska AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertälje , S-151 85 Södertälje, Švedska	5363-I-415/10 10.03.2010	5363-I-359/11 15.2.2016 R03AK07 3837000026719 055794

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019302	Tacni 0,5 mg trde kapsule takrolimus (tacrolimusum)	kapsula, trda škatla z vrečko s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul 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	Laboratorios Cinfa S.A., Navarra, Španija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska in Teva Pharma B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-528/11 7.3.2016 L04AD02 3837000066494 123145
019303	Tacni 1 mg trde kapsule takrolimus (tacrolimusum)	kapsula, trda škatla z vrečko s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul 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	Laboratorios Cinfa S.A., Navarra, Španija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska in Teva Pharma B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-529/11 7.3.2016 L04AD02 3837000066500 123153
019304	Tacni 5 mg trde kapsule takrolimus (tacrolimusum)	kapsula, trda škatla z vrečko s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul 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	Laboratorios Cinfa S.A., Navarra, Španija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska in Teva Pharma B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-530/11 7.3.2016 L04AD02 3837000066517 123161
019305	Takrolimus Lek 0,5 mg trde kapsule takrolimus (tacrolimusum)	kapsula, trda škatla z vrečko s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul 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	Lek S.A., Varšava, Poljska; Lek Pharmaceuticals d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben, Nemčija in S.C. Sandoz S.R.L., Targu Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-194/11 24.1.2016 L04AD02 3837000064810 119806
019306	Takrolimus Lek 1 mg trde kapsule takrolimus (tacrolimusum)	kapsula, trda škatla z 2 vrečkama s 60 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu v vsaki vrečki)	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	Lek S.A., Varšava, Poljska; Lek Pharmaceuticals d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben, Nemčija in S.C. Sandoz S.R.L., Targu Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-195/11 24.1.2016 L04AD02 3837000064827 119814
019307	Takrolimus Lek 5 mg trde kapsule takrolimus (tacrolimusum)	kapsula, trda škatla z vrečko s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul 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	Lek S.A., Varšava, Poljska; Lek Pharmaceuticals d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben, Nemčija in S.C. Sandoz S.R.L., Targu Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-196/11 24.1.2016 L04AD02 3837000064834 119822
019308	Tamsulozin Kiron 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nizozemska; Synthon Hispania S.L., Španija; Quinta-Analytica s.r.o. , Češka Republika Kiron Pharmaceutica BV, Sterreschansweg 79, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-2631/10 6.12.2015 G04CA02 3837000061536 117366

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019309	Tantum Verde 1,5 mg/ml oralno pršilo, raztopina benzidamin (benzydaminum)	oralno pršilo, raztopina škatla s polietilenskim vsebnikom s 30 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba režima izdaje	A.C.R.A.F. S.p.a., Via Vecchia del Pinocchio 22, 60131 Ancona , Italija CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-859/09 16.07.2009	5363-I-542/11 16.7.2014 A01AD02 3837000042306 074969
019310	Tantum Verde 1,5 mg/ml raztopina za grgranje in izpiranje ust benzidamin (benzydaminum)	raztopina za grgranje in izpiranje ust škatla s steklenico z 120 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba režima izdaje	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco A.C.R.A.F. S.p.A., Ancona , Italija CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1299/10 16.07.2010	5363-I-543/11 do preklica A01AD02 3837000087222 010855
019311	Tantum Verde 1,5 mg/ml raztopina za grgranje in izpiranje ust benzidamin (benzydaminum)	raztopina za grgranje in izpiranje ust škatla s steklenico z 240 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba režima izdaje	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco A.C.R.A.F. S.p.A., Ancona , Italija CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1300/10 16.07.2010	5363-I-544/11 do preklica A01AD02 3837000054729 108251
019312	Tantum Verde z okusom limone 3 mg pastile benzidamin (benzydaminum)	pastila škatla z 20 pastilami (2 x 10 pastil v omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba režima izdaje	A.C.R.A.F. S.p.a., Via Vecchia del Pinocchio 22, 60131 Ancona , Italija CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2044/08 12.12.2008	5363-I-545/11 12.12.2013 A01AD02 3837000118551 053210
019313	Tantum Verde z okusom mentola 3 mg pastile benzidamin (benzydaminum)	pastila škatla z 20 pastilami (2 x 10 pastil v omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba režima izdaje	A.C.R.A.F. S.p.a., Via Vecchia del Pinocchio 22, 60131 Ancona , Italija CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1566/08 17.10.2008	5363-I-546/11 do preklica A01AD02 3837000087215 010847
019314	Tanyz 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Slovenija; Synthon BV, Nizozemska; Synthon Hispania S.L., Španija; Quinta-Analytica s.r.o. , Češka Republika KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-150/11 do preklica G04CA02 3837000099409 038245
019315	Targinact 10 mg/5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum) nalokson (naloxonium)	tableta s podaljšanim sproščanjem 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 dovoljenje za promet	Mundipharma GmbH, Limburg, Nemčija in BARD Pharmaceuticals Ltd., Cambridge , Velika Britanija Mundipharma GmbH Apollougasse 16-18, Dunaj, Avstrija		5363-I-2832/10 29.12.2015 N02AA55 3837000062663 118591
019316	Targinact 10 mg/5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum) nalokson (naloxonium)	tableta s podaljšanim sproščanjem 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 dovoljenje za promet	Mundipharma GmbH, Limburg, Nemčija in BARD Pharmaceuticals Ltd., Cambridge , Velika Britanija Mundipharma GmbH Apollougasse 16-18, Dunaj, Avstrija		5363-I-2833/10 29.12.2015 N02AA55 3837000062670 118613
019317	Targinact 20 mg/10 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum) nalokson (naloxonium)	tableta s podaljšanim sproščanjem 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 dovoljenje za promet	Mundipharma GmbH, Limburg, Nemčija in BARD Pharmaceuticals Ltd., Cambridge , Velika Britanija Mundipharma GmbH Apollougasse 16-18, Dunaj, Avstrija		5363-I-2834/10 29.12.2015 N02AA55 3837000062687 118621

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019318	Targinact 20 mg/10 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum) nalokson (naloxonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. _____	Mundipharma GmbH, Limburg, Nemčija in BARD Pharmaceuticals Ltd., Cambridge , Velika Britanija _____		5363-I-2835/10 29.12.2015 N02AA55 3837000062694 118630
			_____	Mundipharma GmbH Apollogasse 16-18, Dunaj, Avstrija		
019319	Targinact 40 mg/20 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum) nalokson (naloxonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. _____	Mundipharma GmbH, Limburg, Nemčija in BARD Pharmaceuticals Ltd., Cambridge , Velika Britanija _____		5363-I-2836/10 29.12.2015 N02AA55 3837000062700 118648
			_____	Mundipharma GmbH Apollogasse 16-18, Dunaj, Avstrija		
019320	Targinact 40 mg/20 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum) nalokson (naloxonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. _____	Mundipharma GmbH, Limburg, Nemčija in BARD Pharmaceuticals Ltd., Cambridge , Velika Britanija _____		5363-I-2837/10 29.12.2015 N02AA55 3837000062717 118656
			_____	Mundipharma GmbH Apollogasse 16-18, Dunaj, Avstrija		
019321	Targinact 5 mg/2,5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum) nalokson (naloxonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. _____	Mundipharma GmbH, Limburg, Nemčija in BARD Pharmaceuticals Ltd., Cambridge , Velika Britanija _____		5363-I-2830/10 29.12.2015 N02AA55 3837000062649 118664
			_____	Mundipharma GmbH Apollogasse 16-18, Dunaj, Avstrija		
019322	Targinact 5 mg/2,5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum) nalokson (naloxonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. _____	Mundipharma GmbH, Limburg, Nemčija in BARD Pharmaceuticals Ltd., Cambridge , Velika Britanija _____		5363-I-2831/10 29.12.2015 N02AA55 3837000062656 118672
			_____	Mundipharma GmbH Apollogasse 16-18, Dunaj, Avstrija		
019323	TAZOCIN 4 g/0,5 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škata z 12 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. _____	Wyeth Lederle S.p.A, Catania , Italija _____		5363-I-471/11 do preklica J01CR05 3837000095227 032190
			_____	Pfizer Europe MA, EEIG, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Velika Britanija		
019324	TAZOCIN 4 g/0,5 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škata z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. _____	Wyeth Lederle S.p.A, Catania , Italija _____		5363-I-470/11 do preklica J01CR05 3837000084467 009075
			_____	Pfizer Europe MA, EEIG, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Velika Britanija		
019325	Telfast 120 mg filmsko obložene tablete feksofenadin (fexofenadinum)	filmsko obložena tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Nemčija in Sanofi Synthelabo Ltd , Velika Britanija _____	5363-I-1437/09 23.09.2009	5363-I-46/11 do preklica R06AX26 3837000077711 087327
			_____	Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		
019326	Telfast 180 mg filmsko obložene tablete feksofenadin (fexofenadinum)	filmsko obložena tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Nemčija in Sanofi Synthelabo Ltd , Velika Britanija _____	5363-I-1438/09 23.09.2009	5363-I-47/11 do preklica R06AX26 3837000077728 087335
			_____	Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019327	Telfast 30 mg filmsko obložene tablete za otroke feksofenadin (fexofenadinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	sanofi-aventis S.p.A., Scoppito , Italija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-221/10 28.01.2010	5363-I-45/11 do preklica R06AX26 3837000093056 088951
019328	Telmisartan Lek 20 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škatla 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., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-145/11 17.1.2016 C09CA07 3837000064575 119830
019329	Telmisartan Lek 40 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škatla 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., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-146/11 17.1.2016 C09CA07 3837000064582 119857
019330	Telmisartan Lek 80 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škatla 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., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-147/11 17.1.2016 C09CA07 3837000064599 119865
019331	Thromboreductin 0,5 mg trde kapsule anagrelid (anagrelidum)	kapsula, trda škatla s polietilensko plastenko s 100 kapsulami z za otroke varno zaporko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Haupt Pharma Wolftratshausen GmbH, Pfaffenrieder Strasse 5, Wolftratshausen , Nemčija Orpha-Devel Handels und Vertriebs GmbH, Wintergasse 85/1B, Purkersdorf, Avstrija		5363-I-2767/10 do preklica L01XX35 3837000090116 083046
019332	TOBRADEX 1 mg/3 mg v 1 g mazilo za oko deksametazon (dexamethasonum) tobramicin (tobramycinum)	mazilo za oko škatla s tubo z 3,5 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-2592/10 do preklica S01CA01 3837000082708 003379
019333	TOBRADEX 1 mg/3 mg v 1 ml kapljice za oko, suspenzija deksametazon (dexamethasonum) tobramicin (tobramycinum)	kapljice za oko, suspenzija škatla z 1 kapalnim vsebnikom s 5 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-2591/10 do preklica S01CA01 3837000082692 003360
019334	Torvacard 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ZENTIVA k.s., Praga, Češka in ZENTIVA a.s., Hlohovec , Slovaška Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-570/11 11.3.2016 C10AA05 3837000066647 123188
019335	Torvacard 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	ZENTIVA k.s., Praga, Češka in ZENTIVA a.s., Hlohovec , Slovaška Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-569/11 11.3.2016 C10AA05 3837000066630 123170

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019336	Torvacard 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	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	ZENTIVA k.s., Praga, Češka in ZENTIVA a.s., Hlohovec , Slovaška Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-571/11 11.3.2016 C10AA05 3837000066654 123196
019337	Torvacard 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ZENTIVA k.s., Praga, Češka in ZENTIVA a.s., Hlohovec , Slovaška Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-572/11 11.3.2016 C10AA05 3837000066661 123200
019338	Torvacard 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	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	ZENTIVA k.s., Praga, Češka in ZENTIVA a.s., Hlohovec , Slovaška Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-573/11 11.3.2016 C10AA05 3837000066678 123218
019339	Torvacard 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ZENTIVA k.s., Praga, Češka in ZENTIVA a.s., Hlohovec , Slovaška Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-574/11 11.3.2016 C10AA05 3837000066685 123226
019340	Torvacard 80 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	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	ZENTIVA k.s., Praga, Češka in ZENTIVA a.s., Hlohovec , Slovaška Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-575/11 11.3.2016 C10AA05 3837000066692 123234
019341	Torvacard 80 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ZENTIVA k.s., Praga, Češka in ZENTIVA a.s., Hlohovec , Slovaška Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-576/11 11.3.2016 C10AA05 3837000066708 123242
019342	Tramadol/paracetamol Teva 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolium) paracetamol (paracetamolium)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (4 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva UK Ltd, VB; Pharmachemie B.V., Nizozemska; Teva Santé S.A., Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Češka; Teva Pharma, S.L.U., Španija; Pliva Ljubljana d.o.o., Slovenija; PLIVA Krakow Zakłady Farmaceutyczne S.A. , Poljska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2177/10 26.10.2010	5363-I-531/11 29.9.2015 N02AX52 3837000058451 112755
019343	Trandolapril Arrow 1 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilium)	kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Arrow Pharm Limited, Birzebuglia, 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-1661/10 26.08.2010	5363-I-496/11 do preklica C09AA10 3837000115420 046558

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019344	Trandolapril Arrow 2 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	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-1662/10 26.08.2010	5363-I-497/11 do preklica C09AA10 3837000115437 046566
019345	Trandolapril Arrow 4 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	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-1663/10 26.08.2010	5363-I-498/11 do preklica C09AA10 3837000115444 046574
019346	TRINOVUM tablete noretisteron (norethisteronum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	tableta škatla z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu - 7 belih, 7 roza in 7 oranžnih tablet)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse , Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-153/11 do preklica G03AB04 3837000080100 033987
019347	TRITACE 1,25 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis S.p.A., Italija; Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Nemčija; Sanofi Winthrop Industrie , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1282/09 07.09.2009	5363-I-448/11 30.4.2014 C09AA05 3837000075465 057797
019348	TRITACE 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis S.p.A., Italija; Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Nemčija; Sanofi Winthrop Industrie , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1285/09 07.09.2009	5363-I-451/11 30.4.2014 C09AA05 3837000028997 070912
019349	TRITACE 2,5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis S.p.A., Italija; Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Nemčija; Sanofi Winthrop Industrie , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1283/09 07.09.2009	5363-I-449/11 30.4.2014 C09AA05 3837000075472 057827
019350	TRITACE 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis S.p.A., Italija; Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Nemčija; Sanofi Winthrop Industrie , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1284/09 07.09.2009	5363-I-450/11 30.4.2014 C09AA05 3837000075489 057835
019351	URUTAL 24 mg tablete betahistin (betahistinum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-58/11 10.1.2016 N07CA01 3837000062922 118680
019352	URUTAL 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. nova jakost	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-59/11 10.1.2016 N07CA01 3837000062939 118699

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019353	URUTAL 8 mg tablete betahistin (betahistinum)	tableta škatla s steklenico s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2651/10 do preklica N07CA01 3837000076967 090107
019354	Valaciklovir Lek 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Salutas Pharma GmbH, Barleben,Nemčija, Lek S.A., Warszawa, Poljska, Lek d.d. Lj., Lek d.d., Lendava , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2715/10 do preklica J05AB11 3837000108965 026956
019355	Valaciklovir Lek 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Salutas Pharma GmbH, Barleben,Nemčija, Lek S.A., Warszawa, Poljska, Lek d.d. Lj., Lek d.d., Lendava , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2712/10 do preklica J05AB11 3837000108934 026948
019356	Valaciklovir Lek 500 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Salutas Pharma GmbH, Barleben,Nemčija, Lek S.A., Warszawa, Poljska, Lek d.d. Lj., Lek d.d., Lendava , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2714/10 do preklica J05AB11 3837000108958 026875
019357	Valaciklovir Lek 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Salutas Pharma GmbH, Barleben,Nemčija, Lek S.A., Warszawa, Poljska, Lek d.d. Lj., Lek d.d., Lendava , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-2713/10 do preklica J05AB11 3837000108941 026883
019358	Valaciklovir Pfizer 500 mg filmsko obložene tablete valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company, Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Poce-Sur-Cisse, Francija in Milpharm Limited, Odyssey Business Park, West End Road , Velika Britanija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-382/11 17.2.2016 J05AB11 3837000065978 121304
019359	Valaciklovir Pfizer 500 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	Pfizer Service Company, Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Poce-Sur-Cisse, Francija in Milpharm Limited, Odyssey Business Park, West End Road , Velika Britanija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-383/11 17.2.2016 J05AB11 3837000065985 121312
019360	Valaciklovir Teva 500 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva UK Ltd, VB; Pharmachemie B.V., Nizozemska; Teva Santé SA, Francija; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Gödöllő in Debrecen Madžarska; IVAX Pharmaceuticals, s.r.o. , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-139/11 do preklica J05AB11 3837000119602 055450

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019361	Valaciklovir Teva 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva UK Ltd, VB; Pharmachemie B.V., Nizozemska; Teva Santé SA, Francija; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Gödöllő in Debrecen Madžarska; IVAX Pharmaceuticals, s.r.o. , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-138/11 do preklica J05AB11 3837000119596 055310
019362	Valcatuna 320 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 14 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 in Laboratorios CINFA, S.A., Huarte , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-48/11 6.1.2016 C09CA03 3837000062878 118702
019363	Valsartan/hidroklorotiazid Actavis 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 14 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis Ltd., Żejtun ZTN3000, Malta; Genericon Pharma GmbH, Graz, Avstrija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1922/10 22.09.2010	5363-I-244/11 22.9.2015 C09DA03 3837000058178 112763
019364	Valsartan/hidroklorotiazid Actavis 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 v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis Ltd., Żejtun ZTN3000, Malta; Genericon Pharma GmbH, Graz, Avstrija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1923/10 22.09.2010	5363-I-245/11 22.9.2015 C09DA03 3837000058185 112771
019365	Valsartan/hidroklorotiazid Actavis 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 14 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis Ltd., Żejtun ZTN3000, Malta; Genericon Pharma GmbH, Graz, Avstrija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1921/10 22.09.2010	5363-I-243/11 22.9.2015 C09DA03 3837000058161 112780
019366	Valsartan/hidroklorotiazid Liconsa 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 14 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios CINFA, S.A., Huarte (Pamplona), Španija in Laboratorios Liconsa S.A., Olloqui-Navarra , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-283/11 2.2.2016 C09DA03 3837000065237 119873
019367	Valsartan/hidroklorotiazid Liconsa 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 14 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios CINFA, S.A., Huarte (Pamplona), Španija in Laboratorios Liconsa S.A., Olloqui-Navarra , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-282/11 2.2.2016 C09DA03 3837000065220 119881
019368	Valsotens 160 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 7 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis Ltd., Żejtun ZTN 08, Malta; Genericon Pharma GmbH, Graz, Avstrija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-766/10 22.04.2010	5363-I-549/11 22.4.2015 C09CA03 3837000051346 104310

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019369	Valsotens 40 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena 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	Actavis Ltd., Żejtun ZTN 08, Malta; Genericon Pharma GmbH, Graz, Avstrija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-764/10 22.04.2010	5363-I-547/11 22.4.2015 C09CA03 3837000051322 104329
019370	Valsotens 80 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena 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	Actavis Ltd., Żejtun ZTN 08, Malta; Genericon Pharma GmbH, Graz, Avstrija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-765/10 22.04.2010	5363-I-548/11 22.4.2015 C09CA03 3837000051339 104337
019371	Vamadrid 160 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	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	Laboratorios LICONSA, S.A., Azuqueca de Henares, Španija in Laboratorios CINFA, S.A., Huarte , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-51/11 6.1.2016 C09CA03 3837000062908 118710
019372	Vamadrid 320 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	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	Laboratorios LICONSA, S.A., Azuqueca de Henares, Španija in Laboratorios CINFA, S.A., Huarte , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-52/11 6.1.2016 C09CA03 3837000062915 118729
019373	Vamadrid 40 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	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	Laboratorios LICONSA, S.A., Azuqueca de Henares, Španija in Laboratorios CINFA, S.A., Huarte , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-49/11 6.1.2016 C09CA03 3837000062885 118737
019374	Vamadrid 80 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	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	Laboratorios LICONSA, S.A., Azuqueca de Henares, Španija in Laboratorios CINFA, S.A., Huarte , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-50/11 6.1.2016 C09CA03 3837000062892 118745
019375	Vaposirup 200 mg/15 ml sirup guaifenezin (guaifenesinum)	sirup škatla s steklenico s 180 ml sirupa z za otroke varno zaporko in merilnim lončkom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Procter&Gamble Manufacturing GmbH, Gross-Gerau , Nemčija MIKONA, Internacionalno podjetje s farmacevtskimi in medicinskimi izdelki d.o.o., Predilniška 14, Tržič, Slovenija		5363-I-310/11 do preklica R05CA03 3837000094534 014923
019376	Vaposirup 200 mg/15 ml sirup guaifenezin (guaifenesinum)	sirup škatla s steklenico s 120 ml sirupa z za otroke varno zaporko in merilnim lončkom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Procter&Gamble Manufacturing GmbH, Gross-Gerau , Nemčija MIKONA, Internacionalno podjetje s farmacevtskimi in medicinskimi izdelki d.o.o., Predilniška 14, Tržič, Slovenija		5363-I-309/11 do preklica R05CA03 3837000094527 014915
019377	VAXIGRIP suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi cepivo proti gripi z delci virionov, inaktivirano (vaccinum influenzae inactivatum ex virorum fragmentis praeparatum)	suspenzija za injiciranje škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Sanofi Pasteur SA, 2, avenue Pont Pasteur, Lyon , Francija Sanofi Pasteur SA, 2, avenue Pont Pasteur, Lyon, Francija		5363-I-2723/10 do preklica J07BB02 3837000018523 006483

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019378	Venlafaksin Actavis 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 98 kapsulami (7 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH, Nemčija; FARMA-APS Produtos Farma., Portugalska; Actavis Nordic A/S, Danska in BALKANPHARMA, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-86/11 11.1.2016 N06AX16 3837000063066 118761
019379	Venlafaksin Actavis 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH, Nemčija; FARMA-APS Produtos Farma., Portugalska; Actavis Nordic A/S, Danska in BALKANPHARMA, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-85/11 11.1.2016 N06AX16 3837000063059 118753
019380	Venlafaksin Actavis 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 98 kapsulami (7 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH, Nemčija; FARMA-APS Produtos Farma., Portugalska; Actavis Nordic A/S, Danska in BALKANPHARMA, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-82/11 11.1.2016 N06AX16 3837000063028 118788
019381	Venlafaksin Actavis 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH, Nemčija; FARMA-APS Produtos Farma., Portugalska; Actavis Nordic A/S, Danska in BALKANPHARMA, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-81/11 11.1.2016 N06AX16 3837000062977 118770
019382	Venlafaksin Actavis 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH, Nemčija; FARMA-APS Produtos Farma., Portugalska; Actavis Nordic A/S, Danska in BALKANPHARMA, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-83/11 11.1.2016 N06AX16 3837000063035 118800
019383	Venlafaksin Actavis 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 98 kapsulami (7 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH, Nemčija; FARMA-APS Produtos Farma., Portugalska; Actavis Nordic A/S, Danska in BALKANPHARMA, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-84/11 11.1.2016 N06AX16 3837000063042 118818
019384	VENTOLIN 100 mikrogramov/vpih inhalacijska suspenzija pod tlakom salbutamol (salbutamololum)	inhalacijska suspenzija pod tlakom škatla s kovinskim vsebnikom (z odmernim ventilom) z inhalacijsko suspenzijo pod tlakom za 200 odmerkov in ustnikom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska; Glaxo Wellcome Production, Francija; Glaxo Wellcome S.A. , Španija GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2749/10 do preklica R03AC02 3837000015362 077410
019385	VENTOLIN 2 mg tablete salbutamol (salbutamololum)	tableta škatla s platenko s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome S.A., Aranda de Duero, Burgos, Španija in Glaxo Wellcome GmbH&Co., Bad Oldsloe , Nemčija GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2747/10 do preklica R03CC02 3837000015386 077313

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019386	VENTOLIN 2 mg/5 ml sirup salbutamol (salbutamololum)	sirup škatla s stekleničko s 150 ml sirupa	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Farmaclair, Herouville-Saint-Clair, Francija in GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Poznan , Poljska GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2746/10 do preklica R03CC02 3837000015393 077380
019387	VENTOLIN 5 mg/ml inhalacijska raztopina za nebulator salbutamol (salbutamololum)	inhalacijska raztopina za nebulator škatla s stekleničko z 20 ml raztopine	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-2748/10 do preklica R03AC02 3837000015379 077402
019388	VIMOVO 500 mg/20 mg tablete s prirejenim sproščanjem naproksen (naproxenum) esomeprazol (esomeprazololum)	tableta s prirejenim sproščanjem plastenka s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Astra Zeneca AB, Gärtunavägen, Södertälje in Astra Zeneca AB,Mariehemsvägen 8, Umea , Švedska AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija		5363-I-311/11 9.2.2016 M01AE52 3837000065343 119903
019389	VIMOVO 500 mg/20 mg tablete s prirejenim sproščanjem naproksen (naproxenum) esomeprazol (esomeprazololum)	tableta s prirejenim sproščanjem plastenka s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Astra Zeneca AB, Gärtunavägen, Södertälje in Astra Zeneca AB,Mariehemsvägen 8, Umea , Švedska AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija		5363-I-312/11 9.2.2016 M01AE52 3837000065350 119911
019390	WELLBUTRIN XR 150 mg tablete s prirejenim sproščanjem bupropion (bupropionum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatla s plastenko s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Aspen Bad Oldesloe GmbH, Bad Oldesloe , Nemčija GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1227/08 29.07.2008	5363-I-491/11 23.4.2012 N06AX12 3837000106121 018643
019391	WELLBUTRIN XR 300 mg tablete s prirejenim sproščanjem bupropion (bupropionum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatla s plastenko s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Aspen Bad Oldesloe GmbH, Bad Oldesloe , Nemčija GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1228/08 29.07.2008	5363-I-492/11 23.4.2012 N06AX12 3837000106138 018660
019392	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. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Södertälje, Švedska in Recipharm Karlskoga AB, Karlskoga , Švedska AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-326/10 23.02.2010	5363-I-185/11 do preklica N01BB02 3837000088908 089680
019393	YANTIL 100 mg filmsko obložene tablete tapentadol (tapentadolum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (60 x 1 tableta 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	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2697/10 10.12.2015 N02AX06 3837000062106 117374
019394	YANTIL 50 mg filmsko obložene tablete tapentadol (tapentadolum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (60 x 1 tableta 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	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2695/10 10.12.2015 N02AX06 3837000062083 117382

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019395	YANTIL 75 mg filmsko obložene tablete tapentadol (tapentadolum)	filmsko obložena tableta škata s 60 tabletami (60 x 1 tableta 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	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2696/10 10.12.2015 N02AX06 3837000062090 117390
019396	YANTIL SR 100 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 60 tabletami (60 x 1 tableta 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	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2699/10 10.12.2015 N02AX06 3837000062120 117404
019397	YANTIL SR 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 60 tabletami (60 x 1 tableta 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	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2700/10 10.12.2015 N02AX06 3837000062137 117412
019398	YANTIL SR 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 60 tabletami (60 x 1 tableta 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	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2701/10 10.12.2015 N02AX06 3837000062144 117420
019399	YANTIL SR 250 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 60 tabletami (60 x 1 tableta 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	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2702/10 10.12.2015 N02AX06 3837000062151 117250
019400	YANTIL SR 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 60 tabletami (60 x 1 tableta 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	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2698/10 10.12.2015 N02AX06 3837000062113 117439
019401	Zaros 20 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezistentna kapsula, trda škata z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-33/10 04.01.2010	5363-I-2640/10 4.1.2015 A02BC05 3837000048452 096750
019402	Zaros 20 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezistentna kapsula, trda škata s plastenko z 98 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-34/10 04.01.2010	5363-I-2641/10 4.1.2015 A02BC05 3837000048469 096652
019403	Zaros 40 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrorezistentna kapsula, trda škata z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-35/10 04.01.2010	5363-I-2642/10 4.1.2015 A02BC05 3837000048476 096890

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019404	Zaros 40 mg trde gastrozestantne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrozestantna kapsula, trda škatla s plastenko z 98 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-36/10 04.01.2010	5363-I-2643/10 4.1.2015 A02BC05 3837000048483 096806
019405	Zelvarthancombo 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 v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun, Malta in Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-I-169/09 03.02.2009	5363-I-540/11 3.2.2014 C09DA03 3837000119862 056090
019406	Zelvarthancombo 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 v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun, Malta in Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-I-170/09 03.02.2009	5363-I-541/11 3.2.2014 C09DA03 3837000119879 056120
019407	Zelvarthancombo 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 v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun, Malta in Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-I-168/09 03.02.2009	5363-I-539/11 3.2.2014 C09DA03 3837000119855 056197
019408	Zigilex 500 mg filmsko obložene tablete azitromicin (azithromycinum)	filmsko obložena tableta škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	PSI supply nv, Axxes Business Park, Merelbeke, Belgija ali Galex, d.d., Murska Sobota , Slovenija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija		5363-I-351/11 11.2.2016 J01FA10 3837000065763 121320
019409	Zolmitriptan Actavis 2,5 mg filmsko obložene tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	filmsko obložena tableta škatla z 12 tabletami (2 x 6 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 Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2527/10 25.11.2015 N02CC03 3837000060782 115940
019410	Zolmitriptan Actavis 2,5 mg filmsko obložene tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablete 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 Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2525/10 25.11.2015 N02CC03 3837000060768 115924
019411	Zolmitriptan Actavis 2,5 mg filmsko obložene tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 3 tabletami (1 x 6 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 Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2526/10 25.11.2015 N02CC03 3837000060775 115932
019412	Zolmitriptan Actavis 2,5 mg orodisperzibilne tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	orodisperzibilna tableta škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablete 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 Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2531/10 25.11.2015 N02CC03 3837000060829 115959

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019413	Zolmitriptan Actavis 2,5 mg orodisperzibilne tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	orodisperzibilna tableta škatla s 6 tabletami (1 x 6 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 Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2532/10 25.11.2015 N02CC03 3837000060836 115967
019414	Zolmitriptan Actavis 2,5 mg orodisperzibilne tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	orodisperzibilna tableta škatla z 12 tabletami (2 x 6 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 Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2533/10 25.11.2015 N02CC03 3837000060843 115975
019415	Zolmitriptan Actavis 5 mg filmsko obložene tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 6 tabletami (1 x 6 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 Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2529/10 25.11.2015 N02CC03 3837000060805 116009
019416	Zolmitriptan Actavis 5 mg filmsko obložene tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablete 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 Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2528/10 25.11.2015 N02CC03 3837000060799 115983
019417	Zolmitriptan Actavis 5 mg filmsko obložene tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	filmsko obložena tableta škatla z 12 tabletami (2 x 6 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 Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2530/10 25.11.2015 N02CC03 3837000060812 116017
019418	Zolmitriptan Actavis 5 mg orodisperzibilne tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	orodisperzibilna tableta škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablete 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 Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2534/10 25.11.2015 N02CC03 3837000060850 116025
019419	Zolmitriptan Actavis 5 mg orodisperzibilne tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	orodisperzibilna tableta škatla s 6 tabletami (1 x 6 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 Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2535/10 25.11.2015 N02CC03 3837000060867 116033
019420	Zolmitriptan Actavis 5 mg orodisperzibilne tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	orodisperzibilna tableta škatla z 12 tabletami (2 x 6 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 Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-2536/10 25.11.2015 N02CC03 3837000060874 116050
019421	Zulbex 10 mg gastrozistentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrozistentna tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-278/11 2.2.2016 A02BC04 3837000065183 119920

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019422	Zulbex 10 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezistentna 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., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija _____ KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-279/11 2.2.2016 A02BC04 3837000065190 119954
019423	Zulbex 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija _____ KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-280/11 2.2.2016 A02BC04 3837000065206 119962
019424	Zulbex 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezistentna 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., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija _____ KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-281/11 2.2.2016 A02BC04 3837000065213 119970
019425	Zyrtec 1 mg/ml peroralna raztopina cetirizin (cetirizinum)	peroralna raztopina škatla s stekleničko s 60 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. _____ sprememba/e v dovoljenju za promet	UCB PHARMA S.p.A., , Italija _____ Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-816/09 08.07.2009	5363-I-285/11 29.1.2016 R06AE07 3837000086300 010642
019426	Zyrtec 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. _____ sprememba/e v dovoljenju za promet	UCB PHARMA S.p.A., , Italija _____ Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-815/09 08.07.2009	5363-I-284/11 29.1.2016 R06AE07 3837000086287 010669