

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 Črna koda Delovna šifra
019427	5-Fluorouracil Ebewe 50 mg/ml koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje fluorouracil (fluorouracilum)	koncentrat za raztopino za injiciranje in infundiranje škatla s 5 ampulami s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-1290/11 30.4.2014 L01BC02 3837000090475 081876
019428	5-Fluorouracil Ebewe 50 mg/ml koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje fluorouracil (fluorouracilum)	koncentrat za raztopino za injiciranje in infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-1287/11 30.4.2014 L01BC02 3837000090444 081965
019429	5-Fluorouracil Ebewe 50 mg/ml koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje fluorouracil (fluorouracilum)	koncentrat za raztopino za injiciranje in infundiranje škatla z 1 vialo z 10 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-1288/11 30.4.2014 L01BC02 3837000090451 082058
019430	5-Fluorouracil Ebewe 50 mg/ml koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje fluorouracil (fluorouracilum)	koncentrat za raztopino za injiciranje in infundiranje škatla s 5 ampulami z 20 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	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-1292/11 30.4.2014 L01BC02 3837000090499 081817
019431	5-Fluorouracil Ebewe 50 mg/ml koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje fluorouracil (fluorouracilum)	koncentrat za raztopino za injiciranje in infundiranje škatla z 1 vialo z 20 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-1289/11 30.4.2014 L01BC02 3837000090468 082023
019432	5-Fluorouracil Ebewe 50 mg/ml koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje fluorouracil (fluorouracilum)	koncentrat za raztopino za injiciranje in infundiranje škatla s 5 ampulami z 10 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-1291/11 30.4.2014 L01BC02 3837000090482 082066

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019433	5-Fluorouracil Ebewe 50 mg/ml koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje fluorouracil (fluorouracilum)	koncentrat za raztopino za injiciranje in infundiranje škatla z 1 vialo s 100 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-1293/11 30.4.2014 L01BC02 3837000096019 036986
019434	Accolate 20 mg filmsko obložene tablete zafirlukast (zafirlukastum)	filmsko obložena tableta škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija		5363-I-1154/11 do preklica R03DC01 3837000085198 003255
019435	AD3 6000 i.e./2000 i.e. v 1 ml peroralne kapljice, emulzija retinol (vitamin A) (retinolum (vitaminum A)) holekalciferol (vitamin D3) (cholecalciferolum (vitaminum D3))	peroralne kapljice, emulzija škatla s steklenico z zaporko s kapalko s 15 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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-594/11 do preklica A11CB 3837000002737 069213
019436	Adalat OROS 20 mg tablete s podaljšanim sproščanjem nifedipin (nifedipinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1301/11 do preklica C08CA05 3837000102260 004693
019437	ADRIBLASTINA 2 mg/ml raztopina za injiciranje doksorubicin (doxorubicinum)	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 bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Italia S.p.A., Via Pasteur, Nerviano , Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-1622/11 do preklica L01DB01 3837000079852 093742
019438	ADRIBLASTINA 2 mg/ml raztopina za injiciranje doksorubicin (doxorubicinum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo s 25 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Italia S.p.A., Via Pasteur, Nerviano , Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-1623/11 do preklica L01DB01 3837000079869 093750
019439	Advantan 1 mg/g krema metilprednizolonaceponat (methylprednisoloni aceponas)	krema škatla s tubo s 25 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Intendis Manufacturing S.p.A., Segrate, Milano, , Italija Intendis GmbH Berlin, Max-Dohrn-Strasse 10, Berlin, Nemčija		5363-I-860/11 do preklica D07AC14 3837000086515 013021
019440	Advantan 1 mg/g krema metilprednizolonaceponat (methylprednisoloni aceponas)	krema škatla s tubo s 50 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Intendis Manufacturing S.p.A., Segrate, Milano, , Italija Intendis GmbH Berlin, Max-Dohrn-Strasse 10, Berlin, Nemčija		5363-I-861/11 do preklica D07AC14 3837000086522 012211
019441	Advantan 1 mg/g mazilo metilprednizolonaceponat (methylprednisoloni aceponas)	mazilo škatla s tubo s 50 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Intendis Manufacturing S.p.A., Segrate, Milano, , Italija Intendis GmbH Berlin, Max-Dohrn-Strasse 10, Berlin, Nemčija		5363-I-932/11 do preklica D07AC14 3837000086546 013404

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
019442	Advantan 1 mg/g mazilo metilprednizolonaceponat (methylprednisoloni aceponas)	mazilo škatla s tubo s 25 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Intendis Manufacturing S.p.A., Segrate, Milano, , Italija Intendis GmbH Berlin, Max-Dohrn-Strasse 10, Berlin, Nemčija		5363-I-931/11 do preklica D07AC14 3837000086539 013501
019443	Aglurab 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta polietilenski vsebnik s 60 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Weifa AS, Hausmannsgate, Oslo , Norveška Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1281/11 do preklica A10BA02 3837000103519 001660
019444	Aglurab 500 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta polietilenski vsebnik s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Weifa AS, Hausmannsgate, Oslo , Norveška Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1280/11 do preklica A10BA02 3837000026603 013609
019445	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 naslova imetnika dovoljenja za promet	Lacer S.A., Boters 5, Barcelona , Španija Altamedics d.o.o., Šlandrova ulica 4B, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1/11 04.01.2011	5363-I-1479/11 3.11.2015 N06BA07 3837000059557 114138
019446	Alustal suspenzija za injiciranje alergenski izvlečki (extracta allergenica)	suspenzija za injiciranje 1 viala s 5 ml suspenzije (10 IR/ml ali 10 IC/ml)	Predpisovanje in izdaja 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	STALLERGENES S.A., 6 rue Alexis de Tocqueville, ANTONY , Francija STALLERGENES S.A., 6 rue Alexis de Tocqueville, ANTONY, Francija	5363-I-884/06 14.11.2006	5363-I-925/11 14.11.2011 V01AA20 3837000104516 071374
019447	Alustal suspenzija za injiciranje alergenski izvlečki (extracta allergenica)	suspenzija za injiciranje 4 viala s 5 ml suspenzije (1 viala z 0,01 IR/ml ali 0,01 IC/ml in 1 viala 0,1 IR/ml ali 0,1 IC/ml in 1 viala z 1 IR/ml ali 1 IC/ml in 1 viala z 10 IR/ml ali 10 IC/ml)	Predpisovanje in izdaja 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	STALLERGENES S.A., 6 rue Alexis de Tocqueville, ANTONY , Francija STALLERGENES S.A., 6 rue Alexis de Tocqueville, ANTONY, Francija	5363-I-883/06 14.11.2006	5363-I-924/11 14.11.2011 V01AA20 3837000104509 070726
019448	Alvozol 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Geneparm S.A., 18th Marathonos Avenue , Grčija Alvogen IPCo S.ar.l, 412F Route d'Esch, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-331/11 10.02.2011	5363-I-1474/11 10.2.2016 L02BG04 3837000065374 119539
019449	Alvozol 2,5 mg filmsko obložene tablete letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Geneparm S.A., 18th Marathonos Avenue , Grčija Alvogen IPCo S.ar.l, 412F Route d'Esch, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-332/11 10.02.2011	5363-I-1475/11 10.2.2016 L02BG04 3837000065381 119555

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
019450	Alvozol 2,5 mg filmsko obložene tablete letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Geneparm S.A., 18th Marathonos Avenue , Grčija Alvogen IPCo S.ar.l, 412F Route d'Esch, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-334/11 10.02.2011	5363-I-1477/11 10.2.2016 L02BG04 3837000065404 119571
019451	Alvozol 2,5 mg filmsko obložene tablete letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Geneparm S.A., 18th Marathonos Avenue , Grčija Alvogen IPCo S.ar.l, 412F Route d'Esch, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-335/11 10.02.2011	5363-I-1478/11 10.2.2016 L02BG04 3837000065411 119580
019452	Alvozol 2,5 mg filmsko obložene tablete letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Geneparm S.A., 18th Marathonos Avenue , Grčija Alvogen IPCo S.ar.l, 412F Route d'Esch, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-333/11 10.02.2011	5363-I-1476/11 10.2.2016 L02BG04 3837000065398 119563
019453	Alyostal kožni vbodni test alergenski izvlečki (extracta allergenica)	kožni vbodni test 1 viala s 3 ml raztopine (100 IR/ml oziroma 100 ali 1.000 IC/ml oziroma pozitivna kontrola (histaminijev diklorid 10 mg/ml) oziroma negativna kontrola (natrijev klorid, glicerol, fenol, voda za injekcije))	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	STALLERGENES S.A., rue Alexis de Tocqueville, Antony Cedex , Francija STALLERGENES S.A., 6 rue Alexis de Tocqueville, ANTONY, Francija	5363-I-885/06 14.11.2006	5363-I-926/11 14.11.2011 V01AA20 3837000104523 070807
019454	AMBROSPRAY 50 mg/ml peroralna raztopina ambroksol (ambroxolum)	peroralna raztopina škatla s steklenico z odmerno črpalko z 12,5 g raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Pharbil Waltrop GmbH, Waltrop , Nemčija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1786/09 18.11.2009	5363-I-1265/11 16.1.2012 R05CB06 3837000105469 011665
019455	AMBROSPRAY 50 mg/ml peroralna raztopina ambroksol (ambroxolum)	peroralna raztopina škatla s steklenico z odmerno črpalko s 25 g raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Pharbil Waltrop GmbH, Waltrop , Nemčija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1787/09 18.11.2009	5363-I-1266/11 16.1.2012 R05CB06 3837000105476 011657
019456	Amisulprid Mylan 100 mg tablete amisulprid (amisulpridum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories, 35/36 Baldoyle Industrial Estate, Grange Road, Dublin 13 , Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-901/11 25.5.2016 N05AL05 3837000068023 124958
019457	Amisulprid Mylan 200 mg tablete amisulprid (amisulpridum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories, 35/36 Baldoyle Industrial Estate, Grange Road, Dublin 13 , Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-902/11 25.5.2016 N05AL05 3837000068030 124966

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019458	Amisulprid Mylan 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. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories, 35/36 Baldoyle Industrial Estate, Grange Road, Dublin 13 , Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-903/11 25.5.2016 N05AL05 3837000068047 124974
019459	Amoksicilin/klavulanska kislina Aurobindo 500 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	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	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-790/11 19.4.2016 J01CR02 3837000067538 124265
019460	Amoksicilin/klavulanska kislina Aurobindo 500 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (2 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-789/11 19.4.2016 J01CR02 3837000067521 124257
019461	Amoksicilin/klavulanska kislina Aurobindo 500 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-791/11 19.4.2016 J01CR02 3837000067545 124273
019462	Amoksicilin/klavulanska kislina Aurobindo 875 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (2 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-792/11 19.4.2016 J01CR02 3837000067552 124281
019463	Amoksicilin/klavulanska kislina Aurobindo 875 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-794/11 19.4.2016 J01CR02 3837000067576 124303
019464	Amoksicilin/klavulanska kislina Aurobindo 875 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	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	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-793/11 19.4.2016 J01CR02 3837000067569 124290
019465	Amoksiklav 1000 mg/200 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Prevalje, Slovenija; Sandoz GmbH, Kundl , Avstrija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1907/09 27.11.2009	5363-I-1139/11 do preklica J01CR02 3837000003772 080144

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019466	Amoksiklav 125 mg/31,25 mg v 5 ml prašek za peroralno suspenzijo za otroke amoksisilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za peroralno suspenzijo škatla s steklenico s praškom za pripravo 100 ml suspenzije in merilno pipeto	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana in Lek d.d., Perzonali 47, Prevalje , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1606/09 23.10.2009	5363-I-1160/11 do preklica J01CR02 3837000003697 005304
019467	Amoksiklav 250 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksisilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatla s steklenico s 15 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana in Lek d.d., Perzonali 47, Prevalje , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-397/09 18.03.2009	5363-I-1158/11 do preklica J01CR02 3837000003727 007048
019468	Amoksiklav 250 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksisilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatla s steklenico s 21 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana in Lek d.d., Perzonali 47, Prevalje , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-398/09 18.03.2009	5363-I-1159/11 do preklica J01CR02 3837000009576 069299
019469	Amoksiklav 250 mg/62,5 mg v 5 ml prašek za peroralno suspenzijo za otroke amoksisilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za peroralno suspenzijo škatla s steklenico s praškom za pripravo 100 ml suspenzije in merilno pipeto	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana in Lek d.d., Perzonali 47, Prevalje , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1607/09 23.10.2009	5363-I-1161/11 do preklica J01CR02 3837000003710 005274
019470	Amoksiklav 400 mg/57 mg v 5 ml prašek za peroralno suspenzijo amoksisilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za peroralno suspenzijo škatla s steklenico s praškom za pripravo 70 ml suspenzije in merilno kapalko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana in Lek d.d., Perzonali 47, Prevalje , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-360/08 03.03.2008	5363-I-1164/11 do preklica J01CR02 3837000016857 096938
019471	Amoksiklav 400 mg/57 mg v 5 ml prašek za peroralno suspenzijo amoksisilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za peroralno suspenzijo škatla s steklenico s praškom za pripravo 35 ml suspenzije in merilno kapalko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana in Lek d.d., Perzonali 47, Prevalje , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-362/08 03.03.2008	5363-I-1162/11 do preklica J01CR02 3837000078497 034010
019472	Amoksiklav 400 mg/57 mg v 5 ml prašek za peroralno suspenzijo amoksisilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za peroralno suspenzijo škatla s steklenico s praškom za pripravo 50 ml suspenzije in merilno kapalko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana in Lek d.d., Perzonali 47, Prevalje , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-359/08 03.03.2008	5363-I-1163/11 do preklica J01CR02 3837000016840 096911
019473	Amoksiklav 400 mg/57 mg v 5 ml prašek za peroralno suspenzijo amoksisilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za peroralno suspenzijo škatla s steklenico s praškom za pripravo 140 ml suspenzije in merilno kapalko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana in Lek d.d., Perzonali 47, Prevalje , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-361/08 03.03.2008	5363-I-1165/11 do preklica J01CR02 3837000016833 096946
019474	Amoksiklav 500 mg/100 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje amoksisilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Prevalje, Slovenija; Sandoz GmbH, Kundl , Avstrija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1906/09 27.11.2009	5363-I-1138/11 do preklica J01CR02 3837000003765 067083

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019475	Amoksiklav 500 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksisilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana in Lek d.d., Perzonali 47, Prevalje, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-376/09 16.03.2009	5363-I-1143/11 do preklica J01CR02 3837000017670 000817
019476	Amoksiklav 500 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksisilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (4 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana in Lek d.d., Perzonali 47, Prevalje, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-377/09 16.03.2009	5363-I-1144/11 do preklica J01CR02 3837000017663 000973
019477	Amoksiklav 500 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksisilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana in Lek d.d., Perzonali 47, Prevalje, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-375/09 16.03.2009	5363-I-1142/11 do preklica J01CR02 3837000017656 000906
019478	Amoksiklav 500 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksisilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatla s steklenico z 21 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana in Lek d.d., Perzonali 47, Prevalje, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-374/09 16.03.2009	5363-I-1141/11 do preklica J01CR02 3837000009569 069310
019479	Amoksiklav 500 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksisilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatla s steklenico s 15 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana in Lek d.d., Perzonali 47, Prevalje, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-373/09 16.03.2009	5363-I-1140/11 do preklica J01CR02 3837000003673 069280
019480	Amoksiklav 875 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksisilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatla 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	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana in Lek d.d., Perzonali 47, Prevalje, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-380/09 16.03.2009	5363-I-1157/11 do preklica J01CR02 3837000017632 000701
019481	Amoksiklav 875 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksisilin (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 v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana in Lek d.d., Perzonali 47, Prevalje, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-378/09 16.03.2009	5363-I-1155/11 do preklica J01CR02 3837000017649 000639
019482	Amoksiklav 875 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksisilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana in Lek d.d., Perzonali 47, Prevalje, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-379/09 16.03.2009	5363-I-1156/11 do preklica J01CR02 3837000017625 000787
019483	Amoksiklav SOLVO 500 mg/125 mg disperzibilne tablete amoksisilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	disperzibilna tableta škatla s 14 tabletami (7 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana in Lek d.d., Perzonali 47, Prevalje, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1056/11 do preklica J01CR02 3837000101447 052973

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019484	Amoksiklav SOLVO 500 mg/125 mg disperzibilne tablete amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	disperzibilna tableta škatla z 10 tabletami (5 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana in Lek d.d., Perzonali 47, Prevalje , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1055/11 do preklica J01CR02 3837000101430 052965
019485	Amoksiklav SOLVO 875 mg/125 mg disperzibilne tablete amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	disperzibilna tableta škatla z 10 tabletami (5 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana in Lek d.d., Perzonali 47, Prevalje , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1057/11 do preklica J01CR02 3837000101454 052906
019486	Amoksiklav SOLVO 875 mg/125 mg disperzibilne tablete amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	disperzibilna tableta škatla s 14 tabletami (7 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana in Lek d.d., Perzonali 47, Prevalje , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1058/11 do preklica J01CR02 3837000101461 052957
019487	ANALGIN 500 mg tablete natrijev metamizolat (metamizolum natricum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-578/08 16.06.2008	5363-I-1353/11 do preklica N02BB02 3837000071894 000191
019488	ANALGIN 500 mg/ml raztopina za injiciranje natrijev metamizolat (metamizolum natricum)	raztopina za injiciranje škatla s 50 ampulami s 5 ml raztopine (10 x 5 ampul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-563/09 05.05.2009	5363-I-1354/11 do preklica N02BB02 3837000013115 018759
019489	Anastrozol Synthron 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthron Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthron BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-747/11 4.5.2015 L02BG03 3837000051834 104370
019490	ANGAL 2 mg/0,5 mg v 1 ml oralno pršilo, raztopina klorheksidin (chlorhexidinum) lidokain (lidocainum)	oralno pršilo, raztopina škatla s stekleničko s 30 ml raztopine z zaporko in plastičnim nastavkom za pršenje	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba/e v dovoljenju za promet	LEK, d.d., Ljubljana, v sodelovanju z Laboratoria Qualiphar N.V./S.A., Rijksweg 9, B 2880 Bornem , Belgija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-2111/09 31.12.2009	5363-I-863/11 do preklica R02AA05 3837000073225 000752
019491	Arkolamyl 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	McDermott Lab. Ltd. t/a Gerard Lab., Dublin 13, Irska in Pharmathen S.A., Pallini, Attiki , Grčija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-810/11 19.4.2016 N05AH03 3837000067675 124311
019492	Arkolamyl 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	McDermott Lab. Ltd. t/a Gerard Lab., Dublin 13, Irska in Pharmathen S.A., Pallini, Attiki , Grčija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-811/11 19.4.2016 N05AH03 3837000067682 124320

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019493	Arkolamyl 20 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Lab. Ltd. t/a Gerard Lab., Dublin 13, Irska in Pharmathen S.A., Pallini, Attiki , Grčija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-812/11 19.4.2016 N05AH03 3837000067699 124338
019494	Arkolamyl 5 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Lab. Ltd. t/a Gerard Lab., Dublin 13, Irska in Pharmathen S.A., Pallini, Attiki , Grčija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-809/11 19.4.2016 N05AH03 3837000067668 124346
019495	Aspirin plus C 400 mg/240 mg šumeče tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	šumeča tableta škatla z 40 šumečimi tabletami (20 x 2 tableti v dvojnem traku)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	v Bayer Bitterfeld GmbH, OT Greppin, Bitterfeld-Wolfen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-828/11 do preklica N02BA51 3837000046533 092304
019496	Aspirin plus C 400 mg/240 mg šumeče tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	šumeča tableta škatla z 10 šumečimi tabletami (5 x 2 tableti v dvojnem traku)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	v Bayer Bitterfeld GmbH, OT Greppin, Bitterfeld-Wolfen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-826/11 do preklica N02BA51 3837000002225 003662
019497	Aspirin plus C 400 mg/240 mg šumeče tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	šumeča tableta škatla z 20 šumečimi tabletami (10 x 2 tableti v dvojnem traku)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	v Bayer Bitterfeld GmbH, OT Greppin, Bitterfeld-Wolfen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-827/11 do preklica N02BA51 3837000074383 021520
019498	Astator 30 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	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	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija Miklich Laboratorios, S.L., Cuevas bajas Edificio Picasso, Malaga, Španija		5363-I-1179/11 1.7.2016 C10AA05 3837000069518 126497
019499	Astator 60 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	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	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija Miklich Laboratorios, S.L., Cuevas bajas Edificio Picasso, Malaga, Španija		5363-I-1180/11 1.7.2016 C10AA05 3837000069525 126500
019500	Astator 80 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	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	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija Miklich Laboratorios, S.L., Cuevas bajas Edificio Picasso, Malaga, Španija		5363-I-1181/11 1.7.2016 C10AA05 3837000069532 126519

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019501	Atimos 12 mikrogramov/sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatla z 1 tlačnim vsebnikom z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko s 120 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija in Torrex Chiesi Pharma GmbH, Dunaj , Avstrija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1330/11 do preklica R03AC13 3837000103847 003760
019502	Atimos 12 mikrogramov/sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatla z 1 tlačnim vsebnikom z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko s 100 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija in Torrex Chiesi Pharma GmbH, Dunaj , Avstrija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1329/11 do preklica R03AC13 3837000103830 003743
019503	Atimos 12 mikrogramov/sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatla z 1 tlačnim vsebnikom z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko s 50 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija in Torrex Chiesi Pharma GmbH, Dunaj , Avstrija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1328/11 do preklica R03AC13 3837000103854 003620
019504	Atoris 30 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 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-970/11 7.6.2016 C10AA05 3837000068627 125393
019505	Atoris 30 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	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-971/11 7.6.2016 C10AA05 3837000068634 125407
019506	Atoris 30 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. 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-972/11 7.6.2016 C10AA05 3837000068641 125415
019507	Atoris 30 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 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-975/11 7.6.2016 C10AA05 3837000068672 125440
019508	Atoris 30 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	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-973/11 7.6.2016 C10AA05 3837000068658 125423
019509	Atoris 30 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. 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-974/11 7.6.2016 C10AA05 3837000068665 125431

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019510	Atoris 60 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. 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-977/11 7.6.2016 C10AA05 3837000068696 125466
019511	Atoris 60 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. 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-980/11 7.6.2016 C10AA05 3837000068726 125490
019512	Atoris 60 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	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-979/11 7.6.2016 C10AA05 3837000068719 125482
019513	Atoris 60 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 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-976/11 7.6.2016 C10AA05 3837000068689 125458
019514	Atoris 60 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. 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-978/11 7.6.2016 C10AA05 3837000068702 125474
019515	Atoris 60 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 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-981/11 7.6.2016 C10AA05 3837000068733 125504
019516	Atoris 80 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 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-982/11 7.6.2016 C10AA05 3837000068740 125512
019517	Atoris 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. 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-983/11 7.6.2016 C10AA05 3837000068757 125520
019518	Atoris 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. 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-984/11 7.6.2016 C10AA05 3837000068764 125539

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019519	Atoris 80 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 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-987/11 7.6.2016 C10AA05 3837000068795 125563
019520	Atoris 80 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. 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-986/11 7.6.2016 C10AA05 3837000068788 125555
019521	Atoris 80 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	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-985/11 7.6.2016 C10AA05 3837000068771 125547
019522	Atorvastatin Miklich 30 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 90 tabletami (2 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 Miklich Laboratorios, S.L., Cuevas bajas Edificio Picasso, Malaga, Španija		5363-I-1176/11 1.7.2016 C10AA05 3837000069488 126527
019523	Atorvastatin Miklich 60 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	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	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija Miklich Laboratorios, S.L., Cuevas bajas Edificio Picasso, Malaga, Španija		5363-I-1177/11 1.7.2016 C10AA05 3837000069495 126535
019524	Atorvastatin Miklich 80 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	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	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija Miklich Laboratorios, S.L., Cuevas bajas Edificio Picasso, Malaga, Španija		5363-I-1178/11 1.7.2016 C10AA05 3837000069501 126543
019525	Atorvastatin Mylan 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s plastičnim vsebnikom z 90 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Lab. t/a Gerard Lab., Dublin 13, Irska in Tjoo Pack Hungary Kft, Vasut u. 13 , Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1045/11 8.6.2016 C10AA05 3837000068955 125571
019526	Atorvastatin Mylan 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s plastičnim vsebnikom z 90 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Lab. t/a Gerard Lab., Dublin 13, Irska in Tjoo Pack Hungary Kft, Vasut u. 13 , Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1046/11 8.6.2016 C10AA05 3837000069075 125580
019527	Atorvastatin Mylan 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s plastičnim vsebnikom z 90 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Lab. t/a Gerard Lab., Dublin 13, Irska in Tjoo Pack Hungary Kft, Vasut u. 13 , Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1047/11 8.6.2016 C10AA05 3837000069082 125598

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019528	Aurorix 150 mg filmsko obložene tablete moklobemid (moclobemidum)	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	MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Bad Homburg, Nemčija; Cenexi SAS, Fontenay-sous-Bois , Francija MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-1083/09 11.08.2009	5363-I-915/11 do preklica N06AG02 3837000001532 065684
019529	Aurorix 300 mg filmsko obložene tablete moklobemid (moclobemidum)	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	MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Bad Homburg, Nemčija; Cenexi SAS, Fontenay-sous-Bois , Francija MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-1084/09 11.08.2009	5363-I-916/11 do preklica N06AG02 3837000072976 087017
019530	Belara 0,03 mg/2 mg filmsko obložene tablete etinilestradiol (ethinylestradiolum) klormadinonacetat (chlormadinone acetate)	filmsko obložena tableta škatla z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budapest, Madžarska	5363-I-1122/09 17.08.2009	5363-I-849/11 17.8.2014 G03AA 3837000043075 077470
019531	BELODERM 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	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-770/11 do preklica D07AC01 3837000076080 011517
019532	BELODERM 0,5 mg/g krema betametazon (betamethasonum)	krema škatla s tubo s 15 g kreme	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-769/11 do preklica D07AC01 3837000076073 011509
019533	BELODERM 0,5 mg/g mazilo betametazon (betamethasonum)	mazilo škatla s tubo s 15 g mazila	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-771/11 do preklica D07AC01 3837000076042 011479
019534	BELODERM 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	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-772/11 do preklica D07AC01 3837000076059 011487
019535	Belogent 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	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1320/11 do preklica D07CC01 3837000076127 079251
019536	Belogent 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	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1321/11 do preklica D07CC01 3837000076103 079316

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019537	BELOSALIC 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	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-775/11 do preklica D07XC01 3837000076189 010014
019538	BELOSALIC 0,5 mg / 20 mg v 1 g dermalna raztopina betametazon (betamethasonum) salicilna kislina (acidum salicylicum)	dermalna raztopina škatla s plastenko s 50 ml raztopine	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-774/11 do preklica D07XC01 3837000076172 012807
019539	BELOSALIC 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	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-773/11 do preklica D07XC01 3837000076196 011592
019540	Besorol 20 mg trde gastrozestentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrozestentna kapsula, trda škatla z 7 kapsulami (1 x 7 kapsul 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 ratiopharm GmbH, Graf-Arco-Str. 3, Ulm, Nemčija		5363-I-695/11 8.4.2016 A02BC05 3837000067170 123471
019541	Besorol 40 mg trde gastrozestentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrozestentna kapsula, trda škatla s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul 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 ratiopharm GmbH, Graf-Arco-Str. 3, Ulm, Nemčija		5363-I-696/11 8.4.2016 A02BC05 3837000067187 123480
019542	Bilador 20 mg tablete bilastin (bilastinum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Faes Farma S.A., Leioa (Vizcaya), Španija; A.Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., L'Aquila, Italija; Menarini - Von Heyden GmbH, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-1184/11 29.6.2016 R06AX29 3837000069563 126101
019543	Bilador 20 mg tablete bilastin (bilastinum)	tableta škatla s 40 tabletami (4 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Faes Farma S.A., Leioa (Vizcaya), Španija; A.Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., L'Aquila, Italija; Menarini - Von Heyden GmbH, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-1186/11 29.6.2016 R06AX29 3837000069587 126128
019544	Bilador 20 mg tablete bilastin (bilastinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Faes Farma S.A., Leioa (Vizcaya), Španija; A.Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., L'Aquila, Italija; Menarini - Von Heyden GmbH, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-1185/11 29.6.2016 R06AX29 3837000069570 126110

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019545	Bilador 20 mg tablete bilastin (bilastinum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Faes Farma S.A., Leioa (Vizcaya), Španija; A.Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., L'Aquila, Italija; Menarini - Von Heyden GmbH, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-1183/11 29.6.2016 R06AX29 3837000069556 126098
019546	Bilador 20 mg tablete bilastin (bilastinum)	tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Faes Farma S.A., Leioa (Vizcaya), Španija; A.Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., L'Aquila, Italija; Menarini - Von Heyden GmbH, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-1187/11 29.6.2016 R06AX29 3837000069594 126136
019547	Bionoliprel 10 mg/2,5 mg filmsko obložene tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta škatla s polipropilensko platenko z 90 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francija in Servier (Ireland) Industries Ltd., Wicklow , Irska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija		5363-I-911/11 16.2.2015 C09BA04 3837000068351 124982
019548	BIONOLIPREL 2,5 mg/ 0,625 mg filmsko obložene tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta škatla s plastičnim vsebnikom z 90 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Les Lab. Servier Industrie, Francija in Servier Ireland Industries Ltd., Wicklow , Irska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija		5363-I-913/11 17.9.2012 C09BA04 3837000068375 124990
019549	BIONOLIPREL 5 mg/1,25 mg filmsko obložene tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta škatla s plastičnim vsebnikom z 90 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francija in Servier (Ireland) Industries Ltd., Wicklow , Irska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija		5363-I-914/11 17.9.2012 C09BA04 3837000068382 125016
019550	BIOPREXANIL 10 mg filmsko obložene tablete perindopril (perindoprilum)	filmsko obložena tableta škatla s plastičnim vsebnikom z 90 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Les Lab. Servier Ind.,Francija, Servier (Ireland) Industries Ltd,Irska in Anpharm SA , Poljska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija		5363-I-906/11 do preklica C09AA04 3837000068344 125024
019551	BIOPREXANIL 5 mg filmsko obložene tablete perindopril (perindoprilum)	filmsko obložena tableta škatla s plastičnim vsebnikom z 90 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Les Lab. Servier Ind.,Francija, Servier (Ireland) Industries Ltd,Irska in Anpharm SA , Poljska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija		5363-I-905/11 do preklica C09AA04 3837000068337 125032
019552	BIOPREXANIL COMBI 5 mg/ 1,25 mg filmsko obložene tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta škatla s plastičnim vsebnikom z 90 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Les Lab. Servier Industrie, Francija in Servier Ireland Industries Ltd., Wicklow , Irska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija		5363-I-904/11 17.9.2012 C09BA04 3837000068320 125601
019553	Bivacyn 3.500 i.e./500 i.e. v 1 g mazilo neomicin (neomycinum) bacitracin (bacitracinum)	mazilo škatla s tubo s 30 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Osterweddingen , Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-822/09 08.07.2009	5363-I-1084/11 do preklica D06AX04 3837000004021 021482

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019554	Bonefos 800 mg filmsko obložene tablete klodronska kislina (acidum clodronicum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Bayer Schering Pharma Oy, Pansiontie 47, Turku , Finska Bayer Schering Pharma Oy, Pansiontie 47, Turku, Finska	5363-I-1161/08 21.07.2008	5363-I-1090/11 31.3.2013 M05BA02 3837000088229 050547
019555	Budelin Novolizer 200 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje, odmerjen budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje, odmerjen škatla z vložkom s 100 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Bad Homburg , Nemčija MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-1338/08 20.08.2008	5363-I-1332/11 do preklica R03BA02 3837000025088 013986
019556	Budelin Novolizer 200 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje, odmerjen budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje, odmerjen škatla z vdihovalnikom Novolizer in vložkom s 200 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Bad Homburg , Nemčija MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-1339/08 20.08.2008	5363-I-1333/11 do preklica R03BA02 3837000025101 013951
019557	Budelin Novolizer 200 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje, odmerjen budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje, odmerjen škatla z vložkom s 200 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Bad Homburg , Nemčija MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-1340/08 20.08.2008	5363-I-1334/11 do preklica R03BA02 3837000025095 014001
019558	Budelin Novolizer 200 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje, odmerjen budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje, odmerjen škatla z vdihovalnikom Novolizer in vložkom s 100 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Bad Homburg , Nemčija MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-1337/08 20.08.2008	5363-I-1331/11 do preklica R03BA02 3837000025071 013994
019559	Budenofalk 2 mg/odmerek rektalna pena budezonid (budesonidum)	rektalna pena škatla z 1 tlačnim vsebnikom z odmernim ventilom z 1,2 g rektalne pene	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-1106/10 03.06.2010	5363-I-1417/11 3.6.2015 A07EA06 3837000053937 106763
019560	Budenofalk 2 mg/odmerek rektalna pena budezonid (budesonidum)	rektalna pena škatla z 2 tlačnima vsebnikoma z odmernim ventilom z 1,2 g rektalne pene	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-1107/10 03.06.2010	5363-I-1418/11 3.6.2015 A07EA06 3837000053944 106771
019561	Budenofalk 3 mg trde gastrozestentne kapsule budezonid (budesonidum)	gastrozestentna kapsula, trda škatla s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-740/08 23.07.2008	5363-I-1416/11 do preklica A07EA06 3837000089240 013145
019562	Budenofalk 9 mg gastrozestentna zrnca budezonid (budesonidum)	gastrozestentna zrnca škatla s 60 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, D-79108 Freiburg , Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija		5363-I-676/11 28.3.2016 A07EA06 3837000066982 123536

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
019563	Budonofalk 9 mg gastrozistentna zrnca budezonid (budesonidum)	gastrozistentna zrnca škatla s 50 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-675/11 28.03.2011	5363-I-957/11 28.3.2016 A07EA06 3837000066975 123528
019564	Budonofalk 9 mg gastrozistentna zrnca budezonid (budesonidum)	gastrozistentna zrnca škatla z 20 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-673/11 28.03.2011	5363-I-955/11 28.3.2016 A07EA06 3837000066951 123501
019565	Budonofalk 9 mg gastrozistentna zrnca budezonid (budesonidum)	gastrozistentna zrnca škatla s 30 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-674/11 28.03.2011	5363-I-956/11 28.3.2016 A07EA06 3837000066968 123510
019566	Budonofalk 9 mg gastrozistentna zrnca budezonid (budesonidum)	gastrozistentna zrnca škatla s 15 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, D-79108 Freiburg , Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija		5363-I-672/11 28.3.2016 A07EA06 3837000066944 123498
019567	Budonofalk 9 mg gastrozistentna zrnca budezonid (budesonidum)	gastrozistentna zrnca škatla z 20 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, D-79108 Freiburg , Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija		5363-I-673/11 28.3.2016 A07EA06 3837000066951 123501
019568	Budonofalk 9 mg gastrozistentna zrnca budezonid (budesonidum)	gastrozistentna zrnca škatla s 50 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, D-79108 Freiburg , Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija		5363-I-675/11 28.3.2016 A07EA06 3837000066975 123528
019569	Budonofalk 9 mg gastrozistentna zrnca budezonid (budesonidum)	gastrozistentna zrnca škatla s 30 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, D-79108 Freiburg , Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija		5363-I-674/11 28.3.2016 A07EA06 3837000066968 123510
019570	Budonofalk 9 mg gastrozistentna zrnca budezonid (budesonidum)	gastrozistentna zrnca škatla s 15 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-672/11 28.03.2011	5363-I-954/11 28.3.2016 A07EA06 3837000066944 123498
019571	Budonofalk 9 mg gastrozistentna zrnca budezonid (budesonidum)	gastrozistentna zrnca škatla s 60 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-676/11 28.03.2011	5363-I-958/11 28.3.2016 A07EA06 3837000066982 123536

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
019572	Budfor 160 mikrogramov/4,5 mikrograma na odmerek, prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum) formoterol (formoterolum)	prašek za inhaliranje škatla z 1 inhalatorjem s 120 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	AstraZeneca AB, Södertälje, Švedska; N.V. AstraZeneca S.A., Destelbergen, Belgija; Cordon Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija; AstraZeneca GmbH, Wedel, Nemčija; AstraZeneca UK Limited, Cheshire, Velika Britanija in AstraZeneca Farma. Spain, Pontevedra , Španija AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertälje , S-151 85 Södertälje, Švedska		5363-I-886/11 20.7.2016 R03AK07 3837000068207 128090
019573	Budfor 320 mikrogramov/9 mikrograma na odmerek, prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum) formoterol (formoterolum)	prašek za inhaliranje škatla z 1 inhalatorjem s 60 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	AstraZeneca AB, Södertälje, Švedska; N.V. AstraZeneca S.A., Destelbergen, Belgija; Cordon Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija; AstraZeneca GmbH, Wedel, Nemčija; AstraZeneca UK Limited, Cheshire, Velika Britanija in AstraZeneca Farma. Spain, Pontevedra , Španija AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertälje , S-151 85 Södertälje, Švedska		5363-I-887/11 20.7.2016 R03AK07 3837000068214 128104
019574	Budfor 80 mikrogramov/4,5 mikrograma na odmerek, prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum) formoterol (formoterolum)	prašek za inhaliranje škatla z 1 inhalatorjem s 120 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	AstraZeneca AB, Södertälje, Švedska; N.V. AstraZeneca S.A., Destelbergen, Belgija; Cordon Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija; AstraZeneca GmbH, Wedel, Nemčija; AstraZeneca UK Limited, Cheshire, Velika Britanija in AstraZeneca Farma. Spain, Pontevedra , Španija AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertälje , S-151 85 Södertälje, Švedska		5363-I-885/11 20.7.2016 R03AK07 3837000068191 128112
019575	CAFFETIN tablete paracetamol (paracetamolum) 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. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2600/10 03.12.2010	5363-I-1214/11 do preklica N02BE51 3837000061284 116424
019576	CAFFETIN tablete paracetamol (paracetamolum) 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. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2599/10 03.12.2010	5363-I-1213/11 do preklica N02BE51 3837000013276 014907
019577	Calciumfolinat Ebewe 10 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje kalcijev folinat (calcii folinas)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo s 30 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-1131/11 do preklica V03AF03 3837000096040 036994
019578	Calciumfolinat Ebewe 10 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje kalcijev folinat (calcii folinas)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo s 35 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-1132/11 do preklica V03AF03 3837000090420 082716

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019579	Calciumfolinat Ebewe 10 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje kalcijev folinat (calcii folinas)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-1130/11 do preklica V03AF03 3837000090413 082643
019580	Calciumfolinat Ebewe 10 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje kalcijev folinat (calcii folinas)	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 bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-1136/11 do preklica V03AF03 3837000090383 082686
019581	Calciumfolinat Ebewe 10 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje kalcijev folinat (calcii folinas)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-1134/11 do preklica V03AF03 3837000096057 036358
019582	Calciumfolinat Ebewe 10 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje kalcijev folinat (calcii folinas)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 ampulami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-1137/11 do preklica V03AF03 3837000090390 082538
019583	Calciumfolinat Ebewe 10 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje kalcijev folinat (calcii folinas)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-1129/11 do preklica V03AF03 3837000090406 082554
019584	Calciumfolinat Ebewe 10 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje kalcijev folinat (calcii folinas)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 ampulami s 3 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-1135/11 do preklica V03AF03 3837000090376 082651
019585	Calciumfolinat Ebewe 10 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje kalcijev folinat (calcii folinas)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo z 80 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-1133/11 do preklica V03AF03 3837000090437 082724
019587	Candecombi 16 mg/12,5 mg tablete kandesartan (candesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu iz PVC/PVDC-folije in aluminijaste folije)	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-1123/11 21.6.2016 C09DA06 3837000069044 126144
019588	Candecombi 16 mg/12,5 mg tablete kandesartan (candesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu iz laminirane OPA/Al/PVC-folije in aluminijaste folije)	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-1124/11 21.6.2016 C09DA06 3837000069396 126152

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019589	Candecombi 32 mg/12,5 mg tablete kandesartan (candesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu iz PVC/PVDC-folije in aluminijaste folije)	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-1125/11 21.6.2016 C09DA06 3837000069051 126160
019590	Candecombi 32 mg/12,5 mg tablete kandesartan (candesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu iz laminirane OPA/Al/PVC-folije in aluminijaste folije)	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-1126/11 21.6.2016 C09DA06 3837000069402 126179
019591	Candecombi 32 mg/25 mg tablete kandesartan (candesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu iz laminirane OPA/Al/PVC-folije in aluminijaste folije)	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-1128/11 21.6.2016 C09DA06 3837000069419 126195
019592	Candecombi 32 mg/25 mg tablete kandesartan (candesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu iz PVC/PVDC-folije in aluminijaste folije)	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-1127/11 21.6.2016 C09DA06 3837000069068 126187
019593	Candecombi 8 mg/12,5 mg tablete kandesartan (candesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu iz laminirane OPA/Al/PVC-folije in aluminijaste folije)	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-1122/11 21.6.2016 C09DA06 3837000069389 126217
019594	Candecombi 8 mg/12,5 mg tablete kandesartan (candesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu iz PVC/PVDC-folije in aluminijaste folije)	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-1121/11 21.6.2016 C09DA06 3837000069037 126209
019595	Canifug 10 mg/1 ml dermalno pršilo, raztopina klotrimazol (clotrimazolum)	dermalno pršilo, raztopina škatla s steklenico z mehanskim razpršilnikom s 30 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. August Wolff GmbH & Co. KG Arzneimittel, Sudbrackstrasse 56, 33611 Bielefeld , Nemčija Dr. August Wolff GmbH&Co. KG Arzneimittel, Sudbrackstrasse 56, Bielefeld, Nemčija	5363-I-777/08 16.06.2008	5363-I-664/11 18.9.2012 D01AC01 3837000022117 023450
019596	Carboplatin Ebewe 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 60 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	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-723/11 do preklica L01XA02 3837000067347 123544
019597	Carboplatin Ebewe 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 100 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	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-724/11 do preklica L01XA02 3837000067354 123552

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019598	Cardiopirin 100 mg gastrorezistentne tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	gastrorezistentna tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, Lannach , Avstrija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1352/11 do preklica B01AC06 3837000099355 038385
019599	Casodex 150 mg filmsko obložene tablete bicalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Corden Pharma GmbH, Plankstadt , Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1733/09 06.11.2009	5363-I-918/11 do preklica L02BB03 3837000027945 019577
019600	Casodex 50 mg filmsko obložene tablete bicalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	Corden Pharma GmbH, Plankstadt , Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija		5363-I-917/11 do preklica L02BB03 3837000007572 085472
019601	Cefepim Kabi 1 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje cefepim (cefepimum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami (20 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	LABESFAL-Laboratorios Almiro S.A. (Fresenius Kabi Group), Lagedo, Santiago de Besteiros , Portugalska		5363-I-850/11 6.5.2016 J01DE01 3837000067965 125040
019602	Cefepim Kabi 2 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje cefepim (cefepimum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami (20 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	LABESFAL-Laboratorios Almiro S.A. (Fresenius Kabi Group), Lagedo, Santiago de Besteiros , Portugalska		5363-I-851/11 6.5.2016 J01DE01 3837000067972 125059
019603	Ceftazidim Gonnon 1 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje ceftazidim (ceftazidimum)	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	Laboratorio Farmaceutico C.T. S.r.l., Sanremo - Im, Italija in Merck Generiques, Lyon Cedex 08 , Francija Gonnon, 37 rue Saint Romain, Lyon, Francija		5363-I-1548/11 26.8.2016 J01DD02 3837000121537 128546
019604	Celebrex 200 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. novo pakiranje	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Illertissen , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-1103/11 do preklica M01AH01 3837000069303 126225
019605	Ciprofloksacin Claris 100 mg/50 ml raztopina za infundiranje ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 vialo s 50 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	UAB Norameda, Meistru 8a, Vilna, Litva Claris Lifesciences UK Limited, Crewe Hall, Crewe, Velika Britanija		5363-I-1184/10 11.6.2015 J01MA02 3837000118759 051276
019606	Ciprofloksacin Claris 200 mg/100 ml raztopina za infundiranje ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 vialo s 100 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	UAB Norameda, Meistru 8a, Vilna, Litva Claris Lifesciences UK Limited, Crewe Hall, Crewe, Velika Britanija		5363-I-1185/10 11.6.2015 J01MA02 3837000118766 051306

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019607	Ciprofloksacin Claris 400 mg/200 ml raztopina za infundiranje ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 steklenico z 200 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	UAB Norameda, Meistru 8a, Vilna, Litva Claris Lifesciences UK Limited, Crewe Hall, Crewe, Velika Britanija		5363-I-1186/10 11.6.2015 J01MA02 3837000118773 051357
019608	Ciprofloksacin Pfizer 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. sprememba imena zdravila	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 11.02.2011	5363-I-1340/11 11.2.2016 J01MA02 3837000065732 121274
019609	Ciprofloksacin Pfizer 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. sprememba imena zdravila	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 11.02.2011	5363-I-1341/11 11.2.2016 J01MA02 3837000065749 121282
019610	Ciprofloksacin Pfizer 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. sprememba imena zdravila	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 11.02.2011	5363-I-1342/11 11.2.2016 J01MA02 3837000065756 121290
019611	Cisplatin Hospira 0,5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje cisplatin (cisplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo z 20 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija	5363-I-2406/10 11.11.2010	5363-I-1170/11 do preklica L01XA01 3837000046564 092436
019612	Cisplatin Hospira 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 imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija	5363-I-2407/10 11.11.2010	5363-I-1171/11 do preklica L01XA01 3837000046571 092428
019613	Cisplatin Hospira 1 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje cisplatin (cisplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo z 10 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija	5363-I-2408/10 11.11.2010	5363-I-1172/11 do preklica L01XA01 3837000046588 092452
019614	Cisplatin Hospira 1 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje cisplatin (cisplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 100 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija	5363-I-2409/10 11.11.2010	5363-I-1173/11 do preklica L01XA01 3837000046595 092444
019615	Citafort 10 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	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	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-947/11 30.5.2016 N06AB10 3837000068559 125610

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019616	Citafort 15 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-948/11 30.5.2016 N06AB10 3837000068566 125628
019617	Citafort 20 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-949/11 30.5.2016 N06AB10 3837000068573 125636
019618	Citafort 5 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-946/11 30.5.2016 N06AB10 3837000068542 125644
019619	Co-Nebilet 5 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete nebivolol (nebivololum) 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	BERLIN-CHEMIE AG, Berlin, Nemčija in Menarini-Von Heyden GmbH, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-458/09 30.03.2009	5363-I-907/11 30.3.2014 C07BB 3837000121278 058572
019620	Co-Nebilet 5 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete nebivolol (nebivololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	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	BERLIN-CHEMIE AG, Berlin, Nemčija in Menarini-Von Heyden GmbH, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-459/09 30.03.2009	5363-I-908/11 30.3.2014 C07BB 3837000121285 058580
019621	Co-Nebilet 5 mg/25 mg filmsko obložene tablete nebivolol (nebivololum) 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	BERLIN-CHEMIE AG, Berlin, Nemčija in Menarini-Von Heyden GmbH, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-460/09 30.03.2009	5363-I-909/11 30.3.2014 C07BB 3837000121292 058602
019622	Co-Nebilet 5 mg/25 mg filmsko obložene tablete nebivolol (nebivololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	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	BERLIN-CHEMIE AG, Berlin, Nemčija in Menarini-Von Heyden GmbH, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-461/09 30.03.2009	5363-I-910/11 30.3.2014 C07BB 3837000121308 058599
019623	Codilek 10 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem 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 imena zdravila	Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-833/09 17.07.2009	5363-I-1025/11 17.7.2014 N02AA05 3837000042030 074268
019624	Codilek 10 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imena zdravila	Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-837/09 17.07.2009	5363-I-1029/11 17.7.2014 N02AA05 3837000042078 074292

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
019625	Codilek 10 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	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. sprememba imena zdravila	Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-834/09 17.07.2009	5363-I-1026/11 17.7.2014 N02AA05 3837000042047 074276
019626	Codilek 10 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (8 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 imena zdravila	Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-835/09 17.07.2009	5363-I-1027/11 17.7.2014 N02AA05 3837000042054 074284
019627	Codilek 10 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	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. sprememba imena zdravila	Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-836/09 17.07.2009	5363-I-1028/11 17.7.2014 N02AA05 3837000042061 074250
019628	Codilek 20 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem 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 imena zdravila	Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-838/09 17.07.2009	5363-I-1030/11 17.7.2014 N02AA05 3837000042085 074357
019629	Codilek 20 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	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. sprememba imena zdravila	Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-841/09 17.07.2009	5363-I-1033/11 17.7.2014 N02AA05 3837000042115 074314
019630	Codilek 20 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 56 tabletami (8 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 imena zdravila	Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-840/09 17.07.2009	5363-I-1032/11 17.7.2014 N02AA05 3837000042108 074420
019631	Codilek 20 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	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. sprememba imena zdravila	Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-839/09 17.07.2009	5363-I-1031/11 17.7.2014 N02AA05 3837000042092 074390
019632	Codilek 20 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imena zdravila	Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-842/09 17.07.2009	5363-I-1034/11 17.7.2014 N02AA05 3837000042122 074446
019633	Codilek 5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem 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 imena zdravila	Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-828/09 17.07.2009	5363-I-1020/11 17.7.2014 N02AA05 3837000040760 074489

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019634	Codilek 5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	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. sprememba imena zdravila	Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-829/09 17.07.2009	5363-I-1021/11 17.7.2014 N02AA05 3837000040777 074497
019635	Codilek 5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imena zdravila	Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-832/09 17.07.2009	5363-I-1024/11 17.7.2014 N02AA05 3837000042023 074560
019636	Codilek 5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 56 tabletami (8 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 imena zdravila	Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-830/09 17.07.2009	5363-I-1022/11 17.7.2014 N02AA05 3837000040784 074551
019637	Codilek 5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	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. sprememba imena zdravila	Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-831/09 17.07.2009	5363-I-1023/11 17.7.2014 N02AA05 3837000042016 074454
019638	Coryol 6,25 mg tablete karvedilol (carvedilolum)	tableta škatla s 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-859/11 do preklica C07AG02 3837000092226 034150
019639	Coryol 6,25 mg tablete karvedilol (carvedilolum)	tableta škatla s 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-858/11 do preklica C07AG02 3837000087000 019119
019640	DALACIN 10 mg/g gel klindamicin (clindamycinum)	gel škatla s tubo s 30 g gela	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. ponovna registracija	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijksweg 12, Puurs , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-857/11 24.5.2016 D10AF01 3837000078992 088420
019641	DALACIN 10 mg/ml dermalna emulzija klindamicin (clindamycinum)	dermalna emulzija škatla s platenko s 30 ml dermalne emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. ponovna registracija	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijksweg 12, Puurs , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-856/11 24.5.2016 D10AF01 3837000079005 088412
019642	DALACIN 10 mg/ml dermalna raztopina klindamicin (clindamycinum)	dermalna raztopina škatla s platenko (z nameščenim aplikatorjem) s 30 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Puurs, Belgija in Pfizer Service Company BVBA, Zaventem , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-715/11 do preklica D10AF01 3837000105988 012360

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019643	DALACIN 20 mg/g vaginalna krema clindamicin (clindamycinum)	vaginalna krema škatla s tubo s 40 g kreme in 7 aplikatorji	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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-716/11 do preklica G01AA10 3837000078985 099163
019644	Daleron 500 mg tablete paracetamol (paracetamololum)	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-617/11 do preklica N02BE01 3837000085396 009547
019645	Daleron 500 mg tablete paracetamol (paracetamololum)	tableta škatla z 90 tabletami (15 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-620/11 do preklica N02BE01 3837000092189 064157
019646	Daleron 500 mg tablete paracetamol (paracetamololum)	tableta škatla s 60 tabletami (10 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-619/11 do preklica N02BE01 3837000092172 064122
019647	Daleron 500 mg tablete paracetamol (paracetamololum)	tableta škatla s 500 tabletami (50 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-621/11 do preklica N02BE01 3837000112986 041360
019648	Daleron 500 mg tablete paracetamol (paracetamololum)	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-618/11 do preklica N02BE01 3837000111033 034487
019649	Daleron COLD3 325 mg/30 mg/15 mg filmsko obložene tablete paracetamol (paracetamololum) psevdoefedrin (pseudoephedrinum) dekstrometorfan (dextromethorphanum)	filmsko obložena tableta škatla s 24 tabletami (2 x 12 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-923/11 do preklica N02BE71 3837000085549 009512
019650	Daleron COLD3 325 mg/30 mg/15 mg filmsko obložene tablete paracetamol (paracetamololum) psevdoefedrin (pseudoephedrinum) dekstrometorfan (dextromethorphanum)	filmsko obložena tableta škatla z 12 tabletami (1 x 12 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-922/11 do preklica N02BE71 3837000085532 009504

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.lodločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019651	Daleron za otroke 120 mg/5 ml peroralna suspenzija paracetamol (paracetamololum)	peroralna suspenzija škatla s steklenico s 100 ml suspenzije in brizgo za peroralno dajanje	Izdaja zdravila je brez recepta v 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-622/11 do preklica N02BE01 3837000085402 009520
019652	DETRALEX filmsko obložene tablete diosmin (diosminum) flavonoidi, izraženi kot hesperidin (/)	filmsko obložena tableta škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo pakiranje	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy , Francija Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1559/11 do preklica C05CA53 3837000121605 128554
019653	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. sprememba izdelovalca	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy , Francija Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-5/11 06.01.2011	5363-I-1036/11 do preklica C05CA53 3837000114584 044903
019654	DETRALEX filmsko obložene tablete diosmin (diosminum) flavonoidi, izraženi kot hesperidin (/)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba izdelovalca	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy , Francija Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-4/11 06.01.2011	5363-I-1035/11 do preklica C05CA53 3837000073973 022187
019655	Diverin 400 mg filmsko obložene tablete ibuprofen (ibuprofenum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Salutas Pharma GmbH, Gerligen , Nemčija Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1443/11 1.8.2016 M01AE01 3837000071405 128120
019656	Dormicum 15 mg filmsko obložene tablete midazolam (midazolamum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna cesta 109, Ljubljana , Slovenija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija		5363-I-738/11 24.6.2014 N05CD08 3837000078169 067695
019657	Dormicum 7,5 mg filmsko obložene tablete midazolam (midazolamum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju 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-116/08 27.02.2008	5363-I-739/11 30.5.2012 N05CD08 3837000017793 001252
019658	Drobanos 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje docetaksel (docetaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo z 8 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Ebewe Pharma Ges.m.b.H., Unterach , Avstrija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1552/11 24.8.2016 L01CD02 3837000121551 128570

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019659	Drobanos 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje docetaxsel (docetaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo z 2 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Ebewe Pharma Ges.m.b.H., Unterach , Avstrija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1551/11 24.8.2016 L01CD02 3837000121544 128562
019660	Ebastin Teva 10 mg orodisperzibilne tablete ebastin (ebastinum)	orodisperzibilna 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, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé, Sens, Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka in Teva Pharma S.L.U., Madrid , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-1050/11 7.6.2016 R06AX22 3837000068986 125660
019661	Ebastin Teva 10 mg orodisperzibilne tablete ebastin (ebastinum)	orodisperzibilna tableta škatla z 10 tabletami (1 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, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé, Sens, Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka in Teva Pharma S.L.U., Madrid , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-1049/11 7.6.2016 R06AX22 3837000068979 125652
019662	Ebastin Teva 20 mg orodisperzibilne tablete ebastin (ebastinum)	orodisperzibilna tableta škatla z 10 tabletami (1 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, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé, Sens, Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka in Teva Pharma S.L.U., Madrid , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-1051/11 7.6.2016 R06AX22 3837000068993 125679
019663	Ebastin Teva 20 mg orodisperzibilne tablete ebastin (ebastinum)	orodisperzibilna 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, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé, Sens, Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka in Teva Pharma S.L.U., Madrid , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-1052/11 7.6.2016 R06AX22 3837000069006 125687
019664	Edoflo 160 mikrogramov/4,5 mikrograma na odmerek, prašek za inhaliranje budesonid (budesonidum) formoterol (formoterolum)	prašek za inhaliranje škatla z 1 inhalatorjem s 120 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	AstraZeneca AB, Södertälje, Švedska; N.V. AstraZeneca S.A., Destelbergen, Belgija; Cordon Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija; AstraZeneca GmbH, Wedel, Nemčija; AstraZeneca UK Limited, Cheshire, Velika Britanija in AstraZeneca Farma. Spain, Pontevedra , Španija AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertälje , S-151 85 Södertälje, Švedska		5363-I-883/11 20.7.2016 R03AK07 3837000068177 128139

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019665	Edoflo 320 mikrogramov/9 mikrograma na odmerek, prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum) formoterol (formoterolum)	prašek za inhaliranje škatla z 1 inhalatorjem s 60 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	AstraZeneca AB, Södertälje, Švedska; N.V. AstraZeneca S.A., Destelbergen, Belgija; Cordon Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija; AstraZeneca GmbH, Wedel, Nemčija; AstraZeneca UK Limited, Cheshire, Velika Britanija in AstraZeneca Farma. Spain, Pontevedra , Španija AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertälje , S-151 85 Södertälje, Švedska		5363-I-884/11 20.7.2016 R03AK07 3837000068184 128147
019666	Edoflo 80 mikrogramov/4,5 mikrograma na odmerek, prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum) formoterol (formoterolum)	prašek za inhaliranje škatla z 1 inhalatorjem s 120 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	AstraZeneca AB, Södertälje, Švedska; N.V. AstraZeneca S.A., Destelbergen, Belgija; Cordon Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija; AstraZeneca GmbH, Wedel, Nemčija; AstraZeneca UK Limited, Cheshire, Velika Britanija in AstraZeneca Farma. Spain, Pontevedra , Španija AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertälje , S-151 85 Södertälje, Švedska		5363-I-882/11 20.7.2016 R03AK07 3837000068160 128155
019667	EDRONAX 4 mg tablete reboksetin (reboxetinum)	tableta škatla s 60 tabletami (3 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Italia S.r.l., Localita Marino Del Tronto, Ascoli Piceno , Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-1295/11 do preklica N06AX18 3837000082074 005290
019668	EFDEGE 1 GBq/ml raztopina za injiciranje (drugi radiodiagnostiki za tumorje) (alia tumorum radiodiagnostica)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo s 25 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	ARGOS Zyklotron Betriebs-Ges.m.b.H., Linz, Avstrija; ARGOS Zyklotron Betriebs-Ges.m.b.H., Celovec, Avstrija; IASON ITALIA s.r.l., Rim , Italija Iason GmbH, Feldkirchnerstrasse 4, Graz-Seiersberg, Avstrija		5363-I-1175/11 do preklica V09IX04 3837000069471 126551
019669	EFDEGE 1 GBq/ml raztopina za injiciranje (drugi radiodiagnostiki za tumorje) (alia tumorum radiodiagnostica)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo z 11 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	ARGOS Zyklotron Betriebs-Ges.m.b.H., Linz, Avstrija; ARGOS Zyklotron Betriebs-Ges.m.b.H., Celovec, Avstrija; IASON ITALIA s.r.l., Rim , Italija Iason GmbH, Feldkirchnerstrasse 4, Graz-Seiersberg, Avstrija	5363-I-2138/09 30.12.2009	5363-I-1174/11 do preklica V09IX04 3837000099294 037834
019670	Elderin 600 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem etodolac (etodolacum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 20 tabletami (4 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-1315/11 do preklica M01AB08 3837000039832 064327
019671	ENAP-H 10 mg/25 mg tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-599/11 do preklica C09BA02 3837000088205 028533

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019672	ENAP-H 10 mg/25 mg tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-598/11 do preklica C09BA02 3837000003420 003123
019673	EPOSIN 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje etopozid (etoposidum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 25 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska		5363-I-873/11 do preklica L01CB01 3837000102000 099419
019674	EPOSIN 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje etopozid (etoposidum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska		5363-I-872/11 do preklica L01CB01 3837000101997 099405
019675	Erazaban 100 mg/g krema dokožanol (docozanolum)	krema škatla s tubo s 15 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., London, VB in P.N.G. Gerolymatos S.A. (Plant B), Atene , Grčija Maxima Healthcare Ltd., 10 St. Peters Road, Seaford, East Sussex BN 2 HS, Velika Britanija	5363-I-410/11 18.02.2011	5363-I-935/11 do preklica D06BB11 3837000110906 032760
019676	Erazaban 100 mg/g krema dokožanol (docozanolum)	krema škatla s tubo z 2 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., London, VB in P.N.G. Gerolymatos S.A. (Plant B), Atene , Grčija Maxima Healthcare Ltd., 10 St. Peters Road, Seaford, East Sussex BN 2 HS, Velika Britanija	5363-I-408/11 18.02.2011	5363-I-933/11 do preklica D06BB11 3837000110883 032590
019677	Erazaban 100 mg/g krema dokožanol (docozanolum)	krema škatla s tubo s 5 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., London, VB in P.N.G. Gerolymatos S.A. (Plant B), Atene , Grčija Maxima Healthcare Ltd., 10 St. Peters Road, Seaford, East Sussex BN 2 HS, Velika Britanija	5363-I-409/11 18.02.2011	5363-I-934/11 do preklica D06BB11 3837000110890 032620
019678	Esmocard LYO 2500 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje esmolol (esmolol)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo z 2500 mg praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	HIKMA ITALIA S.P.A., Viale Certosa 10, Pavia , Italija Orpha-Devel Handels und Vertriebs GmbH, Wintergasse 85/1B, Purkersdorf, Avstrija		5363-I-1553/11 25.8.2016 C07AB09 3837000121568 128589
019679	Esomeprazol Jacobsen 20 mg trde gastroreizistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolum)	gastroreizistentna kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija Jacobsen Pharma A/S, Norre Havnegade 108, Sonderborg, Danska		5363-I-689/11 8.4.2016 A02BC05 3837000067118 123560

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019680	Esomeprazol Jacobsen 40 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija Jacobsen Pharma A/S, Norre Havnegade 108, Sonderborg, Danska		5363-I-690/11 8.4.2016 A02BC05 3837000067125 123579
019681	Esomeprazol Mylan 20 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories Ltd. t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13 , Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-853/11 4.5.2016 A02BC05 3837000067996 125075
019682	Esomeprazol Mylan 20 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla s 14 kapsulami (1 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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-852/11 4.5.2016 A02BC05 3837000067989 125067
019683	Esomeprazol Mylan 40 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla s 14 kapsulami (1 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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-854/11 4.5.2016 A02BC05 3837000068009 125083
019684	Esomeprazol Mylan 40 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories Ltd. t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13 , Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-855/11 4.5.2016 A02BC05 3837000068016 125091
019685	Esomeprazol STADA HEMOFARM 20 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Ethypharm, Chateauf-neuf-en-Thymerais in Grand-Quevilly, Francija; Famar L'Aigle, L'Aigle, Francija; Laphal Industries, Rousset, Francija; Rottendorf Pharma, Prouvy, Francija; Stada Arzneimittel AG, Bad Vilbel, Nemčija in Lamp San Prospero S.p.A., San Prospero (Modena) , Italija STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija		5363-I-699/11 29.3.2016 A02BC05 3837000067217 123595
019686	Esomeprazol STADA HEMOFARM 20 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Ethypharm, Chateauf-neuf-en-Thymerais in Grand-Quevilly, Francija; Famar L'Aigle, L'Aigle, Francija; Laphal Industries, Rousset, Francija; Rottendorf Pharma, Prouvy, Francija; Stada Arzneimittel AG, Bad Vilbel, Nemčija in Lamp San Prospero S.p.A., San Prospero (Modena) , Italija STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija		5363-I-698/11 29.3.2016 A02BC05 3837000067200 123587

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019687	Esomeprazol STADA HEMOFARM 40 mg trde gastrozestistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrozestistentna kapsula, trda škafila s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Ethypharm, Chateaufneuf-en-Thymerais in Grand-Quevilly, Francija; Famar L'Aigle, L'Aigle, Francija; Laphal Industries, Rousset, Francija; Rottendorf Pharma, Prouvy, Francija; Stada Arzneimittel AG, Bad Vilbel, Nemčija in Lamp San Prospero S.p.A., San Prospero (Modena) , Italija STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija		5363-I-700/11 29.3.2016 A02BC05 3837000067224 123609
019688	Esomeprazol STADA HEMOFARM 40 mg trde gastrozestistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrozestistentna kapsula, trda škafila z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Ethypharm, Chateaufneuf-en-Thymerais in Grand-Quevilly, Francija; Famar L'Aigle, L'Aigle, Francija; Laphal Industries, Rousset, Francija; Rottendorf Pharma, Prouvy, Francija; Stada Arzneimittel AG, Bad Vilbel, Nemčija in Lamp San Prospero S.p.A., San Prospero (Modena) , Italija STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija		5363-I-701/11 29.3.2016 A02BC05 3837000067231 123617
019689	Esomeprazol Teva 20 mg trde gastrozestistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrozestistentna kapsula, trda škafila z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul 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; Teva Santé, Immeuble palatin1, 1 cours du Traingle, Paris La Defense Cedex , Francija Teva Santé, Immeuble palatin 1, 1 cours du Traingle, Paris La Defense Cedex Immeuble palatin 1, 1 cours du , Paris La Defense Cedex, Francija		5363-I-693/11 8.4.2016 A02BC05 3837000067156 123625
019690	Esomeprazol Teva 40 mg trde gastrozestistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrozestistentna kapsula, trda škafila z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul 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; Teva Santé, Immeuble palatin1, 1 cours du Traingle, Paris La Defense Cedex , Francija Teva Santé, Immeuble palatin 1, 1 cours du Traingle, Paris La Defense Cedex Immeuble palatin 1, 1 cours du , Paris La Defense Cedex, Francija		5363-I-694/11 8.4.2016 A02BC05 3837000067163 123633
019691	Espela 20 mg trde gastrozestistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrozestistentna kapsula, trda škafila z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul 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 Jacobsen Pharma A/S, Norre Havnegade 108, Sonderborg, Danska		5363-I-691/11 8.4.2016 A02BC05 3837000067132 123641
019692	Espela 40 mg trde gastrozestistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrozestistentna kapsula, trda škafila z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul 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 Jacobsen Pharma A/S, Norre Havnegade 108, Sonderborg, Danska		5363-I-692/11 8.4.2016 A02BC05 3837000067149 123650
019693	Faras 20 mg trde gastrozestistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrozestistentna kapsula, trda škafila s plastenko z 98 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Krka d.d., Novo mesto, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija	5363-I-18/10 04.01.2010	5363-I-731/11 4.1.2015 A02BC05 3837000048292 096261

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019694	Faras 20 mg trde gastrozestentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	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 d.d., Novo mesto, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija	5363-I-17/10 04.01.2010	5363-I-730/11 4.1.2015 A02BC05 3837000048285 096270
019695	Faras 40 mg trde gastrozestentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	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 d.d., Novo mesto, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija	5363-I-20/10 04.01.2010	5363-I-732/11 4.1.2015 A02BC05 3837000048322 096288
019696	Faras 40 mg trde gastrozestentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	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 d.d., Novo mesto, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija	5363-I-19/10 04.01.2010	5363-I-732/11 4.1.2015 A02BC05 3837000048308 096296
019697	Flexodon 1200 mg prašek za peroralno raztopino glukozamin (glucosaminum)	prašek za peroralno raztopino škatla s 30 vrečkami s 3,950 g praška	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba izdelovalca	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-2/09 06.01.2009	5363-I-899/11 16.6.2013 M01AX05 3837000113686 042846
019698	Flexodon 1200 mg prašek za peroralno raztopino glukozamin (glucosaminum)	prašek za peroralno raztopino škatla s 60 vrečkami s 3,950 g praška	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba izdelovalca	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-3/09 06.01.2009	5363-I-900/11 16.6.2013 M01AX05 3837000113693 042820
019699	Flexodon 1200 mg prašek za peroralno raztopino glukozamin (glucosaminum)	prašek za peroralno raztopino škatla z 20 vrečkami s 3,950 g praška	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba izdelovalca	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-1/09 06.01.2009	5363-I-898/11 16.6.2013 M01AX05 3837000113679 042838
019700	Fluarix suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije z ali brez injekcijskih igel	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v sestavi cepiva	GlaxoSmithKline Biologicals, GmbH&Co.KG, Dresden , Nemčija GSK d.o.o., Knezov štraton 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1825/10 10.09.2010	5363-I-1350/11 do preklica J07BB02 3837000025125 080829
019701	Fluarix suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,5 ml suspenzije z ali brez injekcijskih igel	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v sestavi cepiva	GlaxoSmithKline Biologicals, GmbH&Co.KG, Dresden , Nemčija GSK d.o.o., Knezov štraton 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1826/10 10.09.2010	5363-I-1351/11 do preklica J07BB02 3837000106152 037583
019702	Fluimukan 100 mg zrnca za peroralno raztopino acetilcistein (acetylcysteinum)	zrnca za peroralno raztopino škatla z 20 vrečkami s 5 g zrnca	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo pakiranje	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-596/11 do preklica R05CB01 3837000066746 123668

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
019703	Fluimukan 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-116/11 12.01.2011	5363-I-881/11 12.1.2016 R05CB01 3837000063110 118079
019704	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. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Mitim S.r.l., Via Cacciamali 34/38, Brescia , Italija Altamedics d.o.o., Šlandrova ulica 4B, Ljubljana, Slovenija	5363-I-117/11 12.01.2011	5363-I-936/11 12.1.2016 J01CF05 3837000064483 118125
019705	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. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Mitim S.r.l., Via Cacciamali 34/38, Brescia , Italija Altamedics d.o.o., Šlandrova ulica 4B, Ljubljana, Slovenija	5363-I-118/11 12.01.2011	5363-I-937/11 12.1.2016 J01CF05 3837000064490 118133
019706	Fluval 20 mg trde kapsule fluoksetin (fluoxetineum)	kapsula, trda škatla s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-612/11 do preklica N06AB03 3837000007961 064343
019707	Fluval 20 mg trde kapsule fluoksetin (fluoxetineum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-613/11 do preklica N06AB03 3837000003512 064378
019708	FOSAMAX enkrat tedensko 70 mg tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škatla s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem , Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija		5363-I-624/11 do preklica M05BA04 3837000086690 015318
019709	Fragmin 10.000 i.e./0,4 ml raztopina za injiciranje dalteparin (dalteparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,4 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	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijksweg 12, Puurs , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-660/11 do preklica B01AB04 3837000100112 038857
019710	Fragmin 12.500 i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje dalteparin (dalteparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 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. 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-661/11 do preklica B01AB04 3837000100129 038873

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
019711	Fragmin 15.000 i.e./0,6 ml raztopina za injiciranje dalteparin (dalteparinum)	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.	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijksweg 12, Puurs , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-662/11 do preklica B01AB04 3837000100136 038881
019712	Fragmin 18.000 i.e./0,72 ml raztopina za injiciranje dalteparin (dalteparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,72 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.	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijksweg 12, Puurs , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-663/11 do preklica B01AB04 3837000100143 038911
019713	Fragmin 7.500 i.e./0,3 ml raztopina za injiciranje dalteparin (dalteparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,3 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.	Pfizer M. Belgium N.V./S.A., Puurs, Belgija, Catalent France Limoges S.A.S., Limoges , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-659/11 do preklica B01AB04 3837000087017 019003
019714	Fromilid za otroke 25 mg/ml zrnca za peroralno suspenzijo klaritromicin (clarithromycinum)	zrnca za peroralno suspenzijo škatla s steklenico z zrci za pripravo 60 ml suspenzije in brizga	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-1546/11 do preklica J01FA09 3837000082906 078069
019715	Fromilid za otroke 50 mg/ml zrnca za peroralno suspenzijo klaritromicin (clarithromycinum)	zrnca za peroralno suspenzijo škatla s steklenico z zrci za pripravo 60 ml suspenzije in brizga	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-1547/11 do preklica J01FA09 3837000110227 035840
019716	Gabagamma 100 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Artesan Pharma GmbH & Co. KG, Lüchow, Nemčija; Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH, Tittmoning, Nemčija; Medis International a.s., Prague 2, Češka; Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Böblingen , Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-216/10 28.01.2010	5363-I-1596/11 do preklica N03AX12 3837000110128 041947
019717	Gabagamma 100 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Artesan Pharma GmbH & Co. KG, Lüchow, Nemčija; Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH, Tittmoning, Nemčija; Medis International a.s., Prague 2, Češka; Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Böblingen , Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-215/10 28.01.2010	5363-I-1595/11 do preklica N03AX12 3837000110111 041939

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019718	Gabagamma 300 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Artesan Pharma GmbH & Co. KG, Lüchow, Nemčija; Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH,Tittmoning, Nemčija; Medis International a.s., Prague 2, Češka; Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Böblingen , Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-218/10 28.01.2010	5363-I-1598/11 do preklica N03AX12 3837000110142 041963
019719	Gabagamma 300 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Artesan Pharma GmbH & Co. KG, Lüchow, Nemčija; Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH,Tittmoning, Nemčija; Medis International a.s., Prague 2, Češka; Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Böblingen , Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-217/10 28.01.2010	5363-I-1597/11 do preklica N03AX12 3837000110135 041955
019720	Gabagamma 400 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Artesan Pharma GmbH & Co. KG, Lüchow, Nemčija; Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH,Tittmoning, Nemčija; Medis International a.s., Prague 2, Češka; Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Böblingen , Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-220/10 28.01.2010	5363-I-1600/11 do preklica N03AX12 3837000110166 041980
019721	Gabagamma 400 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Artesan Pharma GmbH & Co. KG, Lüchow, Nemčija; Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH,Tittmoning, Nemčija; Medis International a.s., Prague 2, Češka; Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Böblingen , Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-219/10 27.01.2010	5363-I-1599/11 do preklica N03AX12 3837000110159 041971
019722	Gabapentin Aurobindo 100 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	APL Swift Services (Malta) Limited, Hal Far, Birzebbugia, BBG 3000 , Malta Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-1254/11 14.7.2016 N03AX12 3837000069808 126845
019723	Gabapentin Aurobindo 100 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	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	APL Swift Services (Malta) Limited, Hal Far, Birzebbugia, BBG 3000 , Malta Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-1252/11 14.7.2016 N03AX12 3837000069785 126829
019724	Gabapentin Aurobindo 100 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	APL Swift Services (Malta) Limited, Hal Far, Birzebbugia, BBG 3000 , Malta Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-1253/11 14.7.2016 N03AX12 3837000069792 126837

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019725	Gabapentin Aurobindo 300 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	APL Swift Services (Malta) Limited, Hal Far, Birzebbugia, BBG 3000 , Malta Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-1255/11 14.7.2016 N03AX12 3837000069815 126853
019726	Gabapentin Aurobindo 300 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	APL Swift Services (Malta) Limited, Hal Far, Birzebbugia, BBG 3000 , Malta Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-1256/11 14.7.2016 N03AX12 3837000069822 126861
019727	Gabapentin Aurobindo 400 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	APL Swift Services (Malta) Limited, Hal Far, Birzebbugia, BBG 3000 , Malta Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-1257/11 14.7.2016 N03AX12 3837000069839 126870
019728	Gabapentin Aurobindo 400 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	APL Swift Services (Malta) Limited, Hal Far, Birzebbugia, BBG 3000 , Malta Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija		5363-I-1258/11 14.7.2016 N03AX12 3837000069846 126888
019729	Galantamin Teva 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 56 kapsulami (8 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA SANTE, Sens, Paris La Défense Cedex, Francija; Teva Pharm. Works Private Ltd. Company, Debrecen, Madžarska; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-1458/11 4.8.2016 N06DA04 3837000071443 128287
019730	Galantamin Teva 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. novo dovoljenje za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA SANTE, Sens, Paris La Défense Cedex, Francija; Teva Pharm. Works Private Ltd. Company, Debrecen, Madžarska; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-1457/11 4.8.2016 N06DA04 3837000071436 128279
019731	Galantamin Teva 24 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 56 kapsulami (8 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA SANTE, Sens, Paris La Défense Cedex, Francija; Teva Pharm. Works Private Ltd. Company, Debrecen, Madžarska; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-1460/11 4.8.2016 N06DA04 3837000071467 128309

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019732	Galantamin Teva 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. novo dovoljenje za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA SANTE, Sens, Paris La Défense Cedex, Francija; Teva Pharm. Works Private Ltd. Company, Debrecen, Madžarska; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-1459/11 4.8.2016 N06DA04 3837000071450 128295
019733	Galantamin Teva 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. novo dovoljenje za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA SANTE, Sens, Paris La Défense Cedex, Francija; Teva Pharm. Works Private Ltd. Company, Debrecen, Madžarska; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-1455/11 4.8.2016 N06DA04 3837000071412 128317
019734	Galantamin Teva 8 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 56 kapsulami (8 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA SANTE, Sens, Paris La Défense Cedex, Francija; Teva Pharm. Works Private Ltd. Company, Debrecen, Madžarska; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-1456/11 4.8.2016 N06DA04 3837000071429 128325
019735	Galsya SR 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	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	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-1261/11 14.7.2016 N06DA04 3837000069877 126896
019736	Galsya SR 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 56 kapsulami (4 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	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-1262/11 14.7.2016 N06DA04 3837000069884 126900
019737	Galsya SR 24 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	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	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-1263/11 14.7.2016 N06DA04 3837000069891 126918
019738	Galsya SR 24 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 56 kapsulami (4 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	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-1264/11 14.7.2016 N06DA04 3837000069907 126926
019739	Galsya SR 8 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	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	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-1259/11 14.7.2016 N06DA04 3837000069853 126934

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019740	Galsya SR 8 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 56 kapsulami (4 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	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-1260/11 14.7.2016 N06DA04 3837000069860 126942
019741	Gemcitabin Mylan 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Ion Mihalache Blvd., Bukarešta , Romunija Mylan S.A.S., 117 Allée des Parcs, Saint Priest, Francija	5363-I-2639/10 06.12.2010	5363-I-616/11 6.12.2015 L01BC05 3837000061567 116831
019742	Gemcitabin Mylan 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Ion Mihalache Blvd., Bukarešta , Romunija Mylan S.A.S., 117 Allée des Parcs, Saint Priest, Francija	5363-I-2637/10 06.12.2010	5363-I-614/11 6.12.2015 L01BC05 3837000061543 116815
019743	Gemcitabin Mylan 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Ion Mihalache Blvd., Bukarešta , Romunija Mylan S.A.S., 117 Allée des Parcs, Saint Priest, Francija	5363-I-2638/10 06.12.2010	5363-I-615/11 6.12.2015 L01BC05 3837000061550 116823
019744	Gemcitabin Polfa Lodž 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	Venus Pharma GmbH, Am Bahnhof 1-3, Werne , Nemčija Zakłady Farmaceutyczne Polfa Łódź SA, ul. Drewnowska 43/55, Łódź, Poljska		5363-I-741/11 14.4.2016 L01BC05 3837000067385 124354
019745	Gemcitabin Polfa Lodž 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	Venus Pharma GmbH, Am Bahnhof 1-3, Werne , Nemčija Zakłady Farmaceutyczne Polfa Łódź SA, ul. Drewnowska 43/55, Łódź, Poljska		5363-I-740/11 14.4.2016 L01BC05 3837000067378 124362
019746	Gemzar 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Lilly France S.A.S, Fergersheim , Francija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1304/11 do preklica L01BC05 3837000016963 097098
019747	Gemzar 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Lilly France S.A.S, Fergersheim , Francija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1303/11 do preklica L01BC05 3837000016970 097101
019748	Gervaton 160 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	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 Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1534/11 25.8.2016 C09CA03 3837000121469 128627

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalce/proizvajalce Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019749	Gervaton 160 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	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 Lobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1531/11 25.8.2016 C09CA03 3837000121438 128597
019750	Gervaton 160 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	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 Lobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1533/11 25.8.2016 C09CA03 3837000121452 128619
019751	Gervaton 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	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Lobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1532/11 25.8.2016 C09CA03 3837000121445 128600
019752	Gervaton 320 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	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 Lobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1535/11 25.8.2016 C09CA03 3837000121476 128635
019753	Gervaton 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	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Lobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1536/11 25.8.2016 C09CA03 3837000121483 128643
019754	Gervaton 320 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	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 Lobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1537/11 25.8.2016 C09CA03 3837000121490 128651
019755	Gervaton 320 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	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 Lobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1538/11 25.8.2016 C09CA03 3837000121506 128660
019756	Gervaton 40 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	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 Lobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1523/11 25.8.2016 C09CA03 3837000121353 128678
019757	Gervaton 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	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Lobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1524/11 25.8.2016 C09CA03 3837000121360 128686

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalce/proizvajalce Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019758	Gervaton 40 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	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 Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1526/11 25.8.2016 C09CA03 3837000121384 128708
019759	Gervaton 40 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatla s 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 Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1525/11 25.8.2016 C09CA03 3837000121377 128694
019760	Gervaton 80 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	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 Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1530/11 25.8.2016 C09CA03 3837000121421 128740
019761	Gervaton 80 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatla s 98 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 Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1529/11 25.8.2016 C09CA03 3837000121414 128732
019762	Gervaton 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	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1528/11 25.8.2016 C09CA03 3837000121407 128724
019763	Gervaton 80 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	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 Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1527/11 25.8.2016 C09CA03 3837000121391 128716
019764	Gitabin 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. 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-2577/10 02.12.2010	5363-I-787/11 2.12.2015 L01BC05 3837000061192 116858
019765	Gitabin 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. 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-2576/10 02.12.2010	5363-I-786/11 2.12.2015 L01BC05 3837000061185 116840
019766	Gitabin 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. 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-2578/10 02.12.2010	5363-I-788/11 2.12.2015 L01BC05 3837000061208 116866

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019767	Glandosane oralno pršilo, raztopina (stomatološki pripravki-pripravek za lokalno oralno zdravljenje)	oralno pršilo, raztopina škatla z aluminijastim vsebnikom s 50 ml raztopine z zaporko s pršilnim ventilom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	cell pharm GmbH, Hannover , Nemčija Farmedica, d.o.o., Podjetje za prodajo farmacevtskih izdelkov Leskoškova 12, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1294/11 2.9.2012 A01AD11 3837000078763 093696
019768	Glukoza 5 % raztopina za infundiranje, BP Baxter glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje škatla z 20 vrečkami s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Baxter SA, Lessines, Belgija;Baxter Healthcare Ltd., Thetford Norfolk, VB;Bieffe Medital S.A., Sabinanigo, Španija;Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska;Bieffe Medital S.p.A., Grosotto, Italija; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-311/10 16.02.2010	5363-I-798/11 do preklica B05XX 3837000098679 037192
019769	Glukoza 5 % raztopina za infundiranje, BP Baxter glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje škatla z 10 vrečkami s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Baxter SA, Lessines, Belgija;Baxter Healthcare Ltd., Thetford Norfolk, VB;Bieffe Medital S.A., Sabinanigo, Španija;Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska;Bieffe Medital S.p.A., Grosotto, Italija; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-312/10 16.02.2010	5363-I-799/11 do preklica B05XX 3837000098686 037214
019770	Glukoza 5 % raztopina za infundiranje, BP Baxter glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje škatla s 30 vrečkami z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Baxter SA, Lessines, Belgija;Baxter Healthcare Ltd., Thetford Norfolk, VB;Bieffe Medital S.A., Sabinanigo, Španija;Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska;Bieffe Medital S.p.A., Grosotto, Italija; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-310/10 16.02.2010	5363-I-797/11 do preklica B05XX 3837000098662 037176
019771	GLYDIUM MR 60 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	Les Lab. Servier Industrie, Francija in Servier Ireland Industries Ltd., Wicklow , Irska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1053/11 7.6.2016 A10BB09 3837000069013 125695
019772	Glypressin 1 mg raztopina za injiciranje terlipresin (terlipressinum)	raztopina za injiciranje škatla 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Ferring-Léčiva, a.s., Jesenice u Prahy , Češka Republika Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija	5363-I-2524/10 25.11.2010	5363-I-1267/11 25.11.2015 H01BA04 3837000060751 115789
019773	GRAZAX 75.000 SQ-T peroralni liofilizat alergenski izvlečki (extracta allergenica)	peroralni liofilizat škatla s 100 peroralnimi liofilizati (10 x 10 peroralnih liofilizotov 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	ALK-Abello A/S, Boge Alle, Horsholm , Danska ALK-Abello A/S Boge Allé 6-8, Horsholm, Danska		5363-I-1644/11 do preklica V01AA02 3837000040746 058718

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019774	GRAZAX 75.000 SQ-T peroralni liofilizat alergenski izvlečki (extract allergenica)	peroralni liofilizat škatla s 30 peroralnimi liofilizati (3 x 10 peroralnih liofilizotov 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	ALK-Abello A/S, Boge Alle, Horsholm , Danska ALK-Abello A/S Boge Allé 6-8, Horsholm, Danska		5363-I-1643/11 do preklica V01AA02 3837000040739 058700
019775	Haematopan 100 mg filmsko obložene tablete železov(II) sulfat (ferrosi(II) sulfas)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. August Wolff GmbH & Co. KG Arzneimittel, Sudbrackstrasse 56, 33611 Bielefeld , Nemčija Dr. August Wolff GmbH&Co. KG Arzneimittel, Sudbrackstrasse 56, Bielefeld, Nemčija	5363-I-278/10 04.02.2010	5363-I-666/11 do preklica B03AA07 3837000082005 088846
019776	Haematopan 50 mg filmsko obložene tablete železov(II) sulfat (ferrosi(II) sulfas)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. August Wolff GmbH & Co. KG Arzneimittel, Sudbrackstrasse 56, 33611 Bielefeld , Nemčija Dr. August Wolff GmbH&Co. KG Arzneimittel, Sudbrackstrasse 56, Bielefeld, Nemčija	5363-I-277/10 04.02.2010	5363-I-665/11 do preklica B03AA07 3837000082012 088781
019777	Haldol 10 mg tablete haloperidol (haloperidolum)	tableta škatla s steklenico s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	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-778/11 do preklica N05AD01 3837000003680 036137
019778	Haldol 10 mg/ml peroralne kapljice, raztopina haloperidol (haloperidolum)	peroralne kapljice, raztopina škatla s kapalnim vsebnikom s 30 ml raztopine in zaporko	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	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-781/11 do preklica N05AD01 3837000003659 003697
019779	Haldol 2 mg tablete haloperidol (haloperidolum)	tableta škatla s steklenico s 25 tabletami	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-777/11 do preklica N05AD01 3837000003666 036153
019780	Haldol 2 mg/ml peroralne kapljice, raztopina haloperidol (haloperidolum)	peroralne kapljice, raztopina škatla s kapalnim vsebnikom z 10 ml raztopine in zaporko	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-780/11 do preklica N05AD01 3837000003642 036129
019781	Haldol 5 mg/ml raztopina za injiciranje haloperidol (haloperidolum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	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-779/11 do preklica N05AD01 3837000003635 036099

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalce/proizvajalce Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019782	Hepatect CP 50 i.e./ml raztopina za infundiranje Humani imunoglobulini proti hepatitisu tipa B (immunoglobulinum humanum hepatitidis B)	raztopina za infundiranje škatla z 1 vialo z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Biotest Pharma GmbH, Landsteinerstrasse, Dreieich , Nemčija Biotest Pharma GmbH, Landsteinerstrasse 5, Dreieich, Nemčija		5363-I-1112/11 do preklica J06BB04 3837000049787 101982
019783	Hepatect CP 50 i.e./ml raztopina za infundiranje Humani imunoglobulini proti hepatitisu tipa B (immunoglobulinum humanum hepatitidis B)	raztopina za infundiranje škatla z 1 vialo s 40 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Biotest Pharma GmbH, Landsteinerstrasse, Dreieich , Nemčija Biotest Pharma GmbH, Landsteinerstrasse 5, Dreieich, Nemčija		5363-I-1114/11 do preklica J06BB04 3837000049800 102105
019784	Hepatect CP 50 i.e./ml raztopina za infundiranje Humani imunoglobulini proti hepatitisu tipa B (immunoglobulinum humanum hepatitidis B)	raztopina za infundiranje škatla z 1 vialo z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Biotest Pharma GmbH, Landsteinerstrasse, Dreieich , Nemčija Biotest Pharma GmbH, Landsteinerstrasse 5, Dreieich, Nemčija		5363-I-1113/11 do preklica J06BB04 3837000049794 102091
019785	Hepatect CP 50 i.e./ml raztopina za infundiranje Humani imunoglobulini proti hepatitisu tipa B (immunoglobulinum humanum hepatitidis B)	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. novo pakiranje	Biotest Pharma GmbH, Landsteinerstrasse, Dreieich , Nemčija Biotest Pharma GmbH, Landsteinerstrasse 5, Dreieich, Nemčija		5363-I-1115/11 do preklica J06BB04 3837000069310 126950
019786	HEXABRIX 320 mg/ml raztopina za injiciranje joksaglinska kislina (acidum ioxaglicum)	raztopina za injiciranje škatla s prebodno 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	Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex , Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1059/11 10.2.2014 V08AB03 3837000027266 014605
019787	HEXABRIX 320 mg/ml raztopina za injiciranje joksaglinska kislina (acidum ioxaglicum)	raztopina za injiciranje škatla s prebodno 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	Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex , Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1060/11 10.2.2014 V08AB03 3837000027273 014583
019788	Humani albumin Octapharma 200 mg/ml raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Octapharma Pharmazeutika Produktions GmbH, Dunaj, Avstrija in Octapharma S.A.S., Lingolsheim , Francija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1088/08 04.07.2008	5363-I-1396/11 do preklica B05AA01 3837000018110 056847

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalce/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019789	Humani albumin Octapharma 200 mg/ml raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Octapharma Pharmazeutika Produktions GmbH, Dunaj, Avstrija in Octapharma S.A.S., Lingolsheim , Francija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1089/08 04.07.2008	5363-I-1397/11 do preklica B05AA01 3837000018134 056863
019790	Humani albumin Octapharma 50 mg/ml raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla s steklenico z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Oberlaaerstrasse 235, Dunaj , Avstrija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1087/08 04.07.2008	5363-I-1395/11 do preklica B05AA01 3837000018127 056871
019791	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. sprememba naslova imetnika dovoljenja 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, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska	5363-I-2756/10 16.12.2010	5363-I-1006/11 16.12.2015 M05BA06 3837000062267 116882
019792	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. sprememba naslova imetnika dovoljenja 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, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska	5363-I-2757/10 16.12.2010	5363-I-1007/11 16.12.2015 M05BA06 3837000062274 116890
019793	Ibandronska kislina Synthon Hispania 150 mg filmsko obložene tablete ibandronska kislina (acidum ibandronicum)	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	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon Hispania S.L., Castelló, 1, Sant boi de Llobregat, Španija		5363-I-1111/11 21.6.2016 M05BA06 3837000069372 126233
019794	IBUPROFEN BELUPO 400 mg filmsko obložene tablete ibuprofen (ibuprofenum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1326/11 do preklica M01AE01 3837000076424 038814
019795	IBUPROFEN BELUPO 600 mg filmsko obložene tablete ibuprofen (ibuprofenum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1327/11 do preklica M01AE01 3837000076431 066281

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalce/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019796	IMMUNOPRIN 100 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škatla s plastičnim vsebnikom s 50 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija in Haupt Pharma Amareg GmbH, Donaustaufnerstrasse 378, Regensburg , Nemčija		5363-I-784/11 19.4.2016 L04AX01 3837000067507 124370
			novo dovoljenje za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		
019797	IMMUNOPRIN 100 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škatla s plastičnim vsebnikom s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija in Haupt Pharma Amareg GmbH, Donaustaufnerstrasse 378, Regensburg , Nemčija		5363-I-785/11 19.4.2016 L04AX01 3837000067514 124389
			novo dovoljenje za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		
019798	IMMUNOPRIN 75 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škatla s plastičnim vsebnikom s 50 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija in Haupt Pharma Amareg GmbH, Donaustaufnerstrasse 378, Regensburg , Nemčija		5363-I-782/11 19.4.2016 L04AX01 3837000067484 124397
			novo dovoljenje za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		
019799	IMMUNOPRIN 75 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škatla s plastičnim vsebnikom s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija in Haupt Pharma Amareg GmbH, Donaustaufnerstrasse 378, Regensburg , Nemčija		5363-I-783/11 19.4.2016 L04AX01 3837000067491 124400
			novo dovoljenje za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		
019800	Indofort 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.	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija	5363-I-1874/09 24.11.2009	5363-I-597/11 24.11.2014 C03BA11 3837000046281 091448
			sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		
019801	Indometacin Belupo 25 mg trde kapsule indometacin (indometacinum)	kapsula, trda škatla s 30 kapsulami (2 x 15 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Belupo d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana , Slovenija		5363-I-1061/11 do preklica M01AB01 3837000076448 039349
			podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo, d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija		
019802	Ipraalox 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Jelfa S.A., Jelenia Góra, Poljska; Sofarimex-Ind. Quimica e Farmaceutica, S.A., Cacém, Portugalska; Rottendorf Pharma GmbH, Ennigerloh, Nemčija; Advance Pharma GmbH, Berlin, Nemčija; SANOFI-AVENTIS Sp.z.o.o., Warsaw , Poljska	5363-I-605/11 18.03.2011	5363-I-1241/11 18.3.2016 A02BC02 3837000066791 123676
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	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
019803	Ipraalox 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Jelfa S.A., Jelenia Góra, Poljska; Sofarimex-Ind. Quimica e Farmaceutica, S.A., Cacém, Portugalska; Rottendorf Pharma GmbH, Ennigerloh, Nemčija; Advance Pharma GmbH, Berlin, Nemčija; SANOFI-AVENTIS Sp.z.o.o., Warsaw , Poljska M.R. Pharma GmbH, Königstrasse 12, Elmshorn, Nemčija		5363-I-605/11 18.3.2016 A02BC02 3837000066791 123676
019804	Irbesartan Accord 150 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Kft. Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-749/11 18.4.2016 C09CA04 3837000067408 124419
019805	Irbesartan Accord 300 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Kft. Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-750/11 18.4.2016 C09CA04 3837000067415 124427
019806	Irbesartan Accord 75 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Kft. Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-748/11 18.4.2016 C09CA04 3837000067392 124435
019807	Irbesartan/hidroklorotiazid Sandoz 300 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum) 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	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava , Poljska Sandoz Pharmaceuticals d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1415/11 28.7.2016 C09DA04 3837000071399 128163
019808	Irumed 10 mg tablete lizinopril (lisinoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava , Slovaška Belupo, d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1150/11 do preklica C09AA03 3837000119336 051497
019809	Irumed 10 mg tablete lizinopril (lisinoprilum)	tableta škatla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava , Slovaška Belupo, d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1151/11 do preklica C09AA03 3837000119343 051462

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019810	Irumed 2,5 mg tablete lizinopril (lizinoprilum)	tableta škatla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava , Slovaška Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1147/11 do preklica C09AA03 3837000119305 051519
019811	Irumed 2,5 mg tablete lizinopril (lizinoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava , Slovaška Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1146/11 do preklica C09AA03 3837000119299 051500
019812	Irumed 20 mg tablete lizinopril (lizinoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava , Slovaška Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1152/11 do preklica C09AA03 3837000119350 051535
019813	Irumed 20 mg tablete lizinopril (lizinoprilum)	tableta škatla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava , Slovaška Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1153/11 do preklica C09AA03 3837000119367 051527
019814	Irumed 5 mg tablete lizinopril (lizinoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava , Slovaška Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1148/11 do preklica C09AA03 3837000119312 051551
019815	Irumed 5 mg tablete lizinopril (lizinoprilum)	tableta škatla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava , Slovaška Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1149/11 do preklica C09AA03 3837000119329 051560
019816	Isocard 40 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem izosorbidmononitrat (isosorbidi mononitras)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1299/11 22.7.2016 C01DA14 3837000069983 128171
019817	Isocard 60 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem izosorbidmononitrat (isosorbidi mononitras)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1300/11 22.7.2016 C01DA14 3837000069990 128180
019818	Ivagalmin 1,5 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Genepharm S.A., Pallini Athens, Grčija in Galex,d.d.,Murska Sobota , Slovenija Genepharm (Europe) Trading Ltd., 39 Andrea Miaouli Street, Lacatamia, Nicosia, Ciper	5363-I-126/10 13.01.2010	5363-I-1215/11 13.1.2015 N06DA03 3837000048520 096326

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019819	Ivagalmin 3 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Genepharm S.A., Pallini Athens, Grčija in Galex,d.d.,Murska Sobota , Slovenija Genepharm (Europe) Trading Ltd., 39 Andrea Miaouli Street, Lacatamia, Nicosia, Ciper	5363-I-127/10 13.01.2010	5363-I-1216/11 13.1.2015 N06DA03 3837000048537 096334
019820	Ivagalmin 4,5 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Genepharm S.A., Pallini Athens, Grčija in Galex,d.d.,Murska Sobota , Slovenija Genepharm (Europe) Trading Ltd., 39 Andrea Miaouli Street, Lacatamia, Nicosia, Ciper	5363-I-128/10 13.01.2010	5363-I-1217/11 13.1.2015 N06DA03 3837000048544 096342
019821	Ivagalmin 6 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Genepharm S.A., Pallini Athens, Grčija in Galex,d.d.,Murska Sobota , Slovenija Genepharm (Europe) Trading Ltd., 39 Andrea Miaouli Street, Lacatamia, Nicosia, Ciper	5363-I-129/10 13.01.2010	5363-I-1218/11 13.1.2015 N06DA03 3837000048551 096369
019822	Izofluran Torrex 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 bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Piramal Healthcare UK Limited, London, Velika Britanija;Torrex Chiesi Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija; Piramal Helathcare UK Limited, Northumberland , Velika Britanija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-843/09 09.07.2009	5363-I-625/11 do preklica N01AB06 3837000077803 087424
019823	Izofluran Torrex 250 ml para za inhaliranje, tekočina izofluran (isofluranum)	para za inhaliranje, tekočina škatla s steklenico z 250 ml tekočine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Piramal Healthcare UK Limited, London, Velika Britanija;Torrex Chiesi Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija; Piramal Helathcare UK Limited, Northumberland , Velika Britanija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-844/09 09.07.2009	5363-I-626/11 do preklica N01AB06 3837000077810 087432
019824	Karboplatin Hospira 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 15 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem , Nizozemska Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija	5363-I-1762/10 08.09.2010	5363-I-844/11 do preklica L01XA02 3837000102024 099376
019825	Karboplatin Hospira 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 45 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem , Nizozemska Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija	5363-I-1763/10 08.09.2010	5363-I-845/11 do preklica L01XA02 3837000027051 056154
019826	Karboplatin Hospira 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem , Nizozemska Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija	5363-I-1761/10 08.09.2010	5363-I-843/11 do preklica L01XA02 3837000102017 099362

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
019827	Klopidogrel Arrow 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. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Actavis Ltd., Zejtun, Malta in MEDICOFARMA S.A., Radom , Poljska Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska	5363-I-1240/10 22.06.2010	5363-I-1085/11 13.1.2015 B01AC04 3837000048513 096385
019828	Klopidogrel Belupo 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatla s 28 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Cemelog-BRS Kft, Vasut u. 13, Budaors, Madžarska in Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava , Slovaška Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-803/11 19.4.2016 B01AC04 3837000067606 124451
019829	Klopidogrel Belupo 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Cemelog-BRS Kft, Vasut u. 13, Budaors, Madžarska in Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava , Slovaška Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-802/11 19.4.2016 B01AC04 3837000067590 124443
019830	Klopidogrel Generics 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	McDermott Laboratories Ltd. t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13 , Irska Generics (UK) Ltd. Albany Gate, Darkes Lane, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-895/11 18.05.2011	5363-I-1339/11 18.5.2016 B01AC04 3837000068290 125105
019831	Klopidogrel Vale Pharmaceuticals 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	McDermott Laboratories Ltd. t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13 , Irska Vale Pharmaceuticals Ltd., Unit 1 b Gurtnafleur B. Park, Co. Tipperary, Irska		5363-I-895/11 18.5.2016 B01AC04 3837000068290 125105
019832	LADIOMIL 25 mg filmsko obložene tablete maprotilin (maprotilinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Krakow S.A., Mogilska, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana , Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-592/11 do preklica N06AA21 3837000014020 027448
019833	LADIOMIL 50 mg filmsko obložene tablete maprotilin (maprotilinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Krakow S.A., Mogilska, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana , Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-593/11 do preklica N06AA21 3837000014006 044202
019834	Lamisil DermGel 10 mg/g gel terbinafin (terbinafinum)	gel škatla s tubo s 30 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1545/11 do preklica D01AE15 3837000100525 039381
019835	Lamisil DermGel 10 mg/g gel terbinafin (terbinafinum)	gel škatla s tubo s 5 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1543/11 do preklica D01AE15 3837000100501 039268

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalce/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019836	Lamisil DermGel 10 mg/g gel terbinafin (terbinafinum)	gel škatla s tubo s 15 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1544/11 do preklica D01AE15 3837000100518 039365
019837	Lantrea 15 mg gastrorezistentne trde kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen, Madžarska; Teva UK Ltd, Eastbourne, East Sussex , Velika Britanija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1306/11 do preklica A02BC03 3837000114836 045721
019838	Lantrea 15 mg gastrorezistentne trde kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen, Madžarska; Teva UK Ltd, Eastbourne, East Sussex , Velika Britanija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1307/11 do preklica A02BC03 3837000107333 014320
019839	Lantrea 15 mg gastrorezistentne trde kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla s 56 kapsulami (8 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen, Madžarska; Teva UK Ltd, Eastbourne, East Sussex , Velika Britanija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1308/11 do preklica A02BC03 3837000107340 014370
019840	Lantrea 15 mg gastrorezistentne trde 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	Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen, Madžarska; Teva UK Ltd, Eastbourne, East Sussex , Velika Britanija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1305/11 do preklica A02BC03 3837000114829 045713
019841	Lantrea 30 mg gastrorezistentne trde 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	Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen, Madžarska; Teva UK Ltd, Eastbourne, East Sussex , Velika Britanija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1309/11 do preklica A02BC03 3837000114843 045730
019842	Lantrea 30 mg gastrorezistentne trde kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen, Madžarska; Teva UK Ltd, Eastbourne, East Sussex , Velika Britanija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1310/11 do preklica A02BC03 3837000114850 045748

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
019843	Lantrea 30 mg gastrozestentne trde kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastrozestentna kapsula, trda škafila z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen, Madžarska; Teva UK Ltd, Eastbourne, East Sussex , Velika Britanija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1311/11 do preklica A02BC03 3837000107357 014389
019844	Lantrea 30 mg gastrozestentne trde kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastrozestentna kapsula, trda škafila s 56 kapsulami (8 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen, Madžarska; Teva UK Ltd, Eastbourne, East Sussex , Velika Britanija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1312/11 do preklica A02BC03 3837000107364 014460
019845	Lartokaz 150 mg/12,5 mg tablete irbesartan (irbesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škafila s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Cinfa S.A., Poligono Areta, Huarte (Pamplona) in Poligono Olloki, Olloki (Navarra); Laboratorios Liconsa S.A., AZUQUECA DE HENARES (Guadalajara) , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1224/11 7.7.2016 C09DA04 3837000069624 126586
019846	Lartokaz 150 mg/12,5 mg tablete irbesartan (irbesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škafila z 98 tabletami (14 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Cinfa S.A., Poligono Areta, Huarte (Pamplona) in Poligono Olloki, Olloki (Navarra); Laboratorios Liconsa S.A., AZUQUECA DE HENARES (Guadalajara) , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1225/11 7.7.2016 C09DA04 3837000069631 126594
019847	Lartokaz 150 mg/12,5 mg tablete irbesartan (irbesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škafila s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Cinfa S.A., Poligono Areta, Huarte (Pamplona) in Poligono Olloki, Olloki (Navarra); Laboratorios Liconsa S.A., AZUQUECA DE HENARES (Guadalajara) , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1222/11 7.7.2016 C09DA04 3837000069600 126560
019848	Lartokaz 150 mg/12,5 mg tablete irbesartan (irbesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škafila z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Cinfa S.A., Poligono Areta, Huarte (Pamplona) in Poligono Olloki, Olloki (Navarra); Laboratorios Liconsa S.A., AZUQUECA DE HENARES (Guadalajara) , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1223/11 7.7.2016 C09DA04 3837000069617 126578
019849	Lartokaz 300 mg/12,5 mg tablete irbesartan (irbesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škafila z 98 tabletami (14 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Cinfa S.A., Poligono Areta, Huarte (Pamplona) in Poligono Olloki, Olloki (Navarra); Laboratorios Liconsa S.A., AZUQUECA DE HENARES (Guadalajara) , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1229/11 7.7.2016 C09DA04 3837000069679 126632

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalce/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019850	Lartokaz 300 mg/12,5 mg tablete irbesartan (irbesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novο dovoljenje za promet	Laboratorios Cinfa S.A., Poligono Areta, Huarte (Pamplona) in Poligono Olloki, Olloki (Navarra); Laboratorios Licons S.A., AZUQUECA DE HENARES (Guadalajara), Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1227/11 7.7.2016 C09DA04 3837000069655 126616
019851	Lartokaz 300 mg/12,5 mg tablete irbesartan (irbesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novο dovoljenje za promet	Laboratorios Cinfa S.A., Poligono Areta, Huarte (Pamplona) in Poligono Olloki, Olloki (Navarra); Laboratorios Licons S.A., AZUQUECA DE HENARES (Guadalajara), Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1228/11 7.7.2016 C09DA04 3837000069662 126624
019852	Lartokaz 300 mg/12,5 mg tablete irbesartan (irbesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novο dovoljenje za promet	Laboratorios Cinfa S.A., Poligono Areta, Huarte (Pamplona) in Poligono Olloki, Olloki (Navarra); Laboratorios Licons S.A., AZUQUECA DE HENARES (Guadalajara), Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1226/11 7.7.2016 C09DA04 3837000069648 126608
019853	Lartokaz 300 mg/25 mg tablete irbesartan (irbesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novο dovoljenje za promet	Laboratorios Cinfa S.A., Poligono Areta, Huarte (Pamplona) in Poligono Olloki, Olloki (Navarra); Laboratorios Licons S.A., AZUQUECA DE HENARES (Guadalajara), Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1231/11 7.7.2016 C09DA04 3837000069693 126659
019854	Lartokaz 300 mg/25 mg tablete irbesartan (irbesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novο dovoljenje za promet	Laboratorios Cinfa S.A., Poligono Areta, Huarte (Pamplona) in Poligono Olloki, Olloki (Navarra); Laboratorios Licons S.A., AZUQUECA DE HENARES (Guadalajara), Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1232/11 7.7.2016 C09DA04 3837000069709 126667
019855	Lartokaz 300 mg/25 mg tablete irbesartan (irbesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novο dovoljenje za promet	Laboratorios Cinfa S.A., Poligono Areta, Huarte (Pamplona) in Poligono Olloki, Olloki (Navarra); Laboratorios Licons S.A., AZUQUECA DE HENARES (Guadalajara), Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1230/11 7.7.2016 C09DA04 3837000069686 126640
019856	Lartokaz 300 mg/25 mg tablete irbesartan (irbesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 98 tabletami (14 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novο dovoljenje za promet	Laboratorios Cinfa S.A., Poligono Areta, Huarte (Pamplona) in Poligono Olloki, Olloki (Navarra); Laboratorios Licons S.A., AZUQUECA DE HENARES (Guadalajara), Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1233/11 7.7.2016 C09DA04 3837000069716 126675

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019857	Latanoprost Actavis 50 mikrogramov/ml kapljice za oko, raztopina latanoprost (latanoprostum)	kapljice za oko, raztopina škatla z 1 plastenko s kapalko z 2,5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	HBM Pharma, Sklabinska 30, Martin, Slovaška in Pharma Stulln, Stulln , Nemčija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-795/11 18.4.2016 S01EE01 3837000067583 124460
019858	LEKADOL PLUS C 500 mg/300 mg zrnca za peroralno raztopino paracetamol (paracetamolium) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	zrnca za peroralno raztopino škatla z 10 štirislojnimi 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-589/11 do preklica N02BE51 3837000085389 009563
019859	LEKADOL PLUS C 500 mg/300 mg zrnca za peroralno raztopino paracetamol (paracetamolium) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	zrnca za peroralno raztopino škatla z 20 štirislojnimi 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-590/11 do preklica N02BE51 3837000106336 016810
019860	LEKADOL PLUS C 500 mg/300 mg zrnca za peroralno raztopino paracetamol (paracetamolium) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	zrnca za peroralno raztopino škatla s 30 štirislojnimi vrečkami s 5 g zrn	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo pakiranje	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-591/11 do preklica N02BE51 3837000066739 123684
019861	Lerkanidipin Arrow 10 mg filmsko obložene tablete lerkanidipin (lercanidipinum)	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	Arrow Pharm Ltd, Malta; Juta Pharma GmbH, Nemčija; Sela. Ltd T/A Arr. Gen. Ltd, Irska in Akmon Pharm. , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1613/11 31.8.2016 C08CA13 3837000121100 128767
019862	Lerkanidipin Arrow 10 mg filmsko obložene tablete lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Juta Pharma GmbH, Nemčija; Sela. Ltd T/A Arr. Gen. Ltd, Irska in Akmon Pharm. , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1614/11 31.8.2016 C08CA13 3837000121117 128775
019863	Lerkanidipin Arrow 20 mg filmsko obložene tablete lerkanidipin (lercanidipinum)	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	Arrow Pharm Ltd, Malta; Juta Pharma GmbH, Nemčija; Sela. Ltd T/A Arr. Gen. Ltd, Irska in Akmon Pharm. , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1615/11 31.8.2016 C08CA13 3837000121094 128783
019864	Lerkanidipin Arrow 20 mg filmsko obložene tablete lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Juta Pharma GmbH, Nemčija; Sela. Ltd T/A Arr. Gen. Ltd, Irska in Akmon Pharm. , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1616/11 31.8.2016 C08CA13 3837000121988 128791

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019865	Letrozol Mylan 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. _____	McDermott Laboratories Ltd. T/A GA, Dublin, Irska in Pharma-Pack Kft, Hungary , Madžarska _____		5363-I-729/11 5.4.2016 L02BG04 3837000067361 124478
			_____	Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		
019866	Linola Urea 120 mg/g krema sečnina (ureum)	krema škatla s tubo s 50 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____	Dr. August Wolff GmbH & Co. KG Arzneimittel, Sudbrackstrasse 56, 33611 Bielefeld , Nemčija _____	5363-I-1507/09 12.10.2009	5363-I-667/11 do preklica D02AE01 3837000108538 029416
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. August Wolff GmbH&Co. KG Arzneimittel, Sudbrackstrasse 56, Bielefeld, Nemčija		
019867	Linola Urea 120 mg/g krema sečnina (ureum)	krema škatla s tubo s 75 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____	Dr. August Wolff GmbH & Co. KG Arzneimittel, Sudbrackstrasse 56, 33611 Bielefeld , Nemčija _____	5363-I-1508/09 12.10.2009	5363-I-668/11 do preklica D02AE01 3837000025033 056073
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. August Wolff GmbH&Co. KG Arzneimittel, Sudbrackstrasse 56, Bielefeld, Nemčija		
019868	Liofora 0,02 mg/3 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatla z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____	Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija in Schering GmbH & Co. Produktion KG, Weimar , Nemčija _____		5363-I-1092/11 21.6.2016 G03AA12 3837000103861 003670
			podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija		
019869	Litalir 500 mg trde kapsule hidroksisečnina (hydroxycarbamidum)	kapsula, trda škatla s steklenico s 100 kapsulami	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. _____	Corden Pharma Latina S.p.A., Sermoneta, Latina , Italija _____	5363-I-1852/10 16.09.2010	5363-I-1541/11 do preklica L01XX05 3837000088649 027960
			sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Bristol-Myers Squibb spol. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika		
019870	Locoidon crelo 1 mg/g dermalna emulzija hidrokortizonbutirat (hydrocortisoni butyras)	dermalna emulzija škatla s polietilenskim vsebnikom s 30 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____	Temmler Italia S.R.L., Carugate, Italija in Astellas Pharma Europe B.V., Leiderdorp , Nizozemska _____		5363-I-1220/11 do preklica D07AB02 3837000085679 009768
			podaljšanje dovoljenja za promet	Astellas Pharma Europe B.V., Elisabethhof 19, Leiderdorp, Nizozemska		
019871	Locoidon lipocrema 1 mg/g krema hidrokortizonbutirat (hydrocortisoni butyras)	krema škatla s tubo s 30 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____	Temmler Italia S.R.L., Carugate, Italija in Astellas Pharma Europe B.V., Leiderdorp , Nizozemska _____		5363-I-1219/11 do preklica D07AB02 3837000085686 009784
			podaljšanje dovoljenja za promet	Astellas Pharma Europe B.V., Elisabethhof 19, Leiderdorp, Nizozemska		
019872	Lopacut 2 mg filmsko obložene tablete loperamid (loperamidum)	filmsko obložena tableta škatla z 8 tabletami (1 x 8 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska _____		5363-I-804/11 24.5.2016 A07DA03 3837000067613 125113
			novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		

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
019873	Lopacut 2 mg filmsko obložene tablete loperamid (loperamidum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-805/11 24.5.2016 A07DA03 3837000067620 125121
019874	Macropen 35 mg/ml zrnca za peroralno suspenzijo miokamicin (miocamycinum)	zrnca za peroralno suspenzijo škatla s steklenico z zrcni za pripravo 115 ml suspenzije in merilno žličko	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-1270/11 do preklica J01FA11 3837000006292 001139
019875	MANIT 100 mg/ml raztopina za infundiranje manitol (mannitolum) natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev acetat (sodium acetatum)	raztopina za infundiranje steklenica s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana, d.o.o., Ljubljana, 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-1297/11 do preklica B05BC01 3837000014136 015660
019876	MANIT 200 mg/ml raztopina za infundiranje manitol (mannitolum)	raztopina za infundiranje steklenica z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana, d.o.o., Ljubljana, 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-1298/11 do preklica B05BC01 3837000014143 017094
019877	Matrifen 100 mikrogramov/uro transdermalni obliž fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed GmbH, Singen, Nemčija in Nycomed Danmark ApS, Roskilde , Danska Nycomed Danmark ApS, Langebjerg 1, Roskilde, Danska		5363-I-1083/11 do preklica N02AB03 3837000115321 046418
019878	Matrifen 12 mikrogramov/uro transdermalni obliž fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed GmbH, Singen, Nemčija in Nycomed Danmark ApS, Roskilde , Danska Nycomed Danmark ApS, Langebjerg 1, Roskilde, Danska		5363-I-1079/11 do preklica N02AB03 3837000115284 045705
019879	Matrifen 25 mikrogramov/uro transdermalni obliž fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed GmbH, Singen, Nemčija in Nycomed Danmark ApS, Roskilde , Danska Nycomed Danmark ApS, Langebjerg 1, Roskilde, Danska		5363-I-1080/11 do preklica N02AB03 3837000115291 046388
019880	Matrifen 50 mikrogramov/uro transdermalni obliž fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed GmbH, Singen, Nemčija in Nycomed Danmark ApS, Roskilde , Danska Nycomed Danmark ApS, Langebjerg 1, Roskilde, Danska		5363-I-1081/11 do preklica N02AB03 3837000115307 046396
019881	Matrifen 75 mikrogramov/uro transdermalni obliž fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed GmbH, Singen, Nemčija in Nycomed Danmark ApS, Roskilde , Danska Nycomed Danmark ApS, Langebjerg 1, Roskilde, Danska		5363-I-1082/11 do preklica N02AB03 3837000115314 046400

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019882	MAXALT 10 mg peroralni liofilizat rizatriptan (rizatriptanum)	peroralni liofilizat škatla s 6 peroralnimi liofilizati (2 škatlici za prenašanje x 3 vrečke s po 1 liofilizatom v aluminijasti vrečki)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem , Nizozemska _____ Merck Sharp & Dohme d.o.o., Šmartinska cesta 140, 1000 Ljubljana, Slovenija		5363-I-1169/11 do preklica N02CC04 3837000069464 126691
019883	MAXALT 10 mg tablete rizatriptan (rizatriptanum)	tableta škatla s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem , Nizozemska _____ Merck Sharp & Dohme d.o.o., Šmartinska cesta 140, 1000 Ljubljana, Slovenija		5363-I-1167/11 do preklica N02CC04 3837000069440 126705
019884	MAXALT 5 mg peroralni liofilizat rizatriptan (rizatriptanum)	peroralni liofilizat škatla z 12 peroralnimi liofilizati (4 škatlice za prenašanje x 3 vrečke s po 1 liofilizatom v aluminijasti vrečki)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem , Nizozemska _____ Merck Sharp & Dohme d.o.o., Šmartinska cesta 140, 1000 Ljubljana, Slovenija		5363-I-1168/11 do preklica N02CC04 3837000069457 126713
019885	MAXALT 5 mg tablete rizatriptan (rizatriptanum)	tableta škatla z 12 tabletami (2 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem , Nizozemska _____ Merck Sharp & Dohme d.o.o., Šmartinska cesta 140, 1000 Ljubljana, Slovenija		5363-I-1166/11 do preklica N02CC04 3837000069433 126721
019886	Medinite sirup doksilamin (doxylaminum) efedrin (ephedrinum) dekstrometorfan (dextromethorphanum) paracetamol (paracetamololum)	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-875/11 do preklica R05D 3837000094268 014893
019887	Medinite sirup doksilamin (doxylaminum) efedrin (ephedrinum) dekstrometorfan (dextromethorphanum) paracetamol (paracetamololum)	sirup škatla s steklenico z 90 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-874/11 do preklica R05D 3837000094251 014885
019888	Megace 160 mg tablete megestrol (megestrolum)	tableta škatla s stekleničko s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. _____ sprememba izdelovalca	Lawrence Laboratories, Unit 12, Distribution Centre, Shannon Free Zone, County. Clare , Irska _____ Bristol-Myers Squibb spol. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-507/09 10.04.2009	5363-I-1073/11 do preklica L02AB01 3837000108040 025780
019889	Megace 40 mg/ml peroralna suspenzija megestrol (megestrolum)	peroralna suspenzija škatla s plastičnim vsebnikom (z za otroke varno zaporko) z 240 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. _____ sprememba izdelovalca	Breon Pharmaceuticals Limited, Pharos House, Hereford , Velika Britanija _____ Bristol-Myers Squibb spol. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-547/10 31.03.2010	5363-I-1074/11 do preklica L02AB01 3837000083194 004790
019890	Meropenem GSK 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	Facta Farmaceutici S.p.A., S. Nicola a Tordino, Teramo , Italija _____ GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1555/11 31.8.2016 J01DH02 3837000121582 128805

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019891	Meropenem GSK 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	Facta Farmaceutici S.p.A., S. Nicola a Tordino, Teramo , Italija _____ GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1554/11 31.8.2016 J01DH02 3837000121575 128813
019892	Meropenem Kabi 1 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenemum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami (volumen 20 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. _____novo dovoljenje za promet	Facta Farmaceutici S.p.A., Nucleo Industriale S. Atto, S. Nicolo a Tordino, Teramo, Italija in Labesfal - Labor. Almiro S.A., Lagedo, Santiago de Besteiros , Portugalska _____ Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija		5363-I-754/11 11.5.2016 J01DH02 3837000067453 125130
019893	Meropenem Kabi 1 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenemum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 steklenico (volumen 100 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. _____novo dovoljenje za promet	Facta Farmaceutici S.p.A., Nucleo Industriale S. Atto, S. Nicolo a Tordino, Teramo, Italija in Labesfal - Labor. Almiro S.A., Lagedo, Santiago de Besteiros , Portugalska _____ Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija		5363-I-755/11 11.5.2016 J01DH02 3837000067460 125148
019894	Meropenem Kabi 1 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenemum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 steklenicami (volumen 100 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. _____novo dovoljenje za promet	Facta Farmaceutici S.p.A., Nucleo Industriale S. Atto, S. Nicolo a Tordino, Teramo, Italija in Labesfal - Labor. Almiro S.A., Lagedo, Santiago de Besteiros , Portugalska _____ Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija		5363-I-756/11 11.5.2016 J01DH02 3837000067477 125156
019895	Meropenem Kabi 500 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenemum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 steklenicami (volumen 100 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. _____novo dovoljenje za promet	Facta Farmaceutici S.p.A., Nucleo Industriale S. Atto, S. Nicolo a Tordino, Teramo, Italija in Labesfal - Labor. Almiro S.A., Lagedo, Santiago de Besteiros , Portugalska _____ Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija		5363-I-753/11 11.5.2016 J01DH02 3837000067446 125199
019896	Meropenem Kabi 500 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenemum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami (volumen 20 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. _____novo dovoljenje za promet	Facta Farmaceutici S.p.A., Nucleo Industriale S. Atto, S. Nicolo a Tordino, Teramo, Italija in Labesfal - Labor. Almiro S.A., Lagedo, Santiago de Besteiros , Portugalska _____ Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija		5363-I-751/11 11.5.2016 J01DH02 3837000067422 125164

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019897	Meropenem Kabi 500 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenemum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 steklenico (volumen 100 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. _____ novo dovoljenje za promet	Facta Farmaceutici S.p.A., Nucleo Industriale S. Atto, S. Nicolo a Tordino, Teramo, Italija in Labesfal - Labor. Almiro S.A., Lagedo, Santiago de Besteiros , Portugalska _____ Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija		5363-I-752/11 11.5.2016 J01DH02 3837000067439 125180
019898	Meropenem Lek 1000 mg prašek za raztopino za injiciranje/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	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, , Avstrija _____ LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-703/11 29.3.2016 J01DH02 3837000067255 123692
019899	Meropenem Lek 500 mg prašek za raztopino za injiciranje/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	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, , Avstrija _____ LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-702/11 29.3.2016 J01DH02 3837000067248 123706
019900	METADONIJEV Klorid Alkaloid-INT 10 mg/ml peroralna raztopina metadon (methadonum)	peroralna raztopina škatla s steklenico s 1000 ml peroralne raztopine s plastično odmero pipeto in plastičnim adapterjem za steklenico	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept,zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih in pri pravnih in fizičnih osebah,ki opravljajo zdravstveno dejavnost.Zdravilo se uporablja samo za zdravljenje odvisnosti v sodelovanju s centri za preprečevanje in zdravljenje odvisnosti od prepovedanih drog. _____ podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija _____ ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija		5363-I-1439/11 do preklica N07BC02 3837000104868 008532
019901	METADONIJEV Klorid Alkaloid-INT 10 mg/ml peroralna raztopina metadon (methadonum)	peroralna raztopina škatla s steklenico s 100 ml peroralne raztopine in s plastično odmero pipeto	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept,zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih in pri pravnih in fizičnih osebah,ki opravljajo zdravstveno dejavnost.Zdravilo se uporablja samo za zdravljenje odvisnosti v sodelovanju s centri za preprečevanje in zdravljenje odvisnosti od prepovedanih drog. _____ podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija _____ ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija		5363-I-1438/11 do preklica N07BC02 3837000096149 036676
019902	METADONIJEV Klorid Alkaloid-INT 10 mg/ml peroralne kapljice, raztopina metadon (methadonum)	peroralne kapljice, raztopina škatla s steklenico z 10 ml raztopine z mehko plastično kapalko in plastičnim pokrovčkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija _____ ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija		5363-I-1440/11 do preklica N07BC02 3837000096156 036684
019903	Metotreksat Ebewe 10 mg tablete metotreksat (methotrexatum)	tableta škatla z vsebnikom s 50 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. _____ 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-1564/11 2.9.2016 L01BA01 3837000121650

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
019904	Metotreksat Ebewe 100 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje metotreksat (methotrexatum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-1621/11 2.9.2016 L01BA01 3837000122138
019905	Metotreksat Ebewe 100 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje metotreksat (methotrexatum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-1566/11 2.9.2016 L01BA01 3837000121674
019906	Metotreksat Ebewe 100 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje metotreksat (methotrexatum)	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	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-1565/11 2.9.2016 L01BA01 3837000121667
019907	Metotreksat Ebewe 2,5 mg tablete metotreksat (methotrexatum)	tableta škatla z vsebnikom s 50 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. 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-1562/11 2.9.2016 L01BA01 3837000121636
019908	Metotreksat Ebewe 5 mg tablete metotreksat (methotrexatum)	tableta škatla z vsebnikom s 50 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. 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-1563/11 2.9.2016 L01BA01 3837000121643
019909	Miktan 0,4 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	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. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1487/11 5.8.2016 G04CA02 3837000071627 128333
019910	MIOSTAT 100 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje karbahol (carbacholum)	raztopina za injiciranje škatla z 12 vialami z 1,5 ml raztopine (12 x 1 viala v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijksweg 14, Puurs , Belgija S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijksweg 14, Puurs, Belgija		5363-I-1221/11 do preklica S01EB02 3837000079395 002364
019911	Mofetilmikofenolat 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. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Dr. Reddy's Laboratories (UK) Ltd., Beverly, Velika Britanija; Jutta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Selamine Limited T/A Arrow Generics, Dublin, Irska; Arrow Generiques, Lyon, Francija; Arrow Generics Limited, Hertfordshire , Velika Britanija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska	5363-I-2739/10 15.12.2010	5363-I-1188/11 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
019912	Mofetilmikofenolat Arrow 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.	Dr. Reddy's Laboratories (UK) Ltd., Beverly, Velika Britanija; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Selamine Limited T/A Arrow Generics, Dublin, Irsko; Arrow Generiques, Lyon, Francija; Arrow Generics Limited, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2308/10 05.11.2010	5363-I-1189/11 5.11.2015 L04AA06 3837000059779 114227
			sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska		
019913	Montelukast Mylan 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.	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Irsko		5363-I-1268/11 11.7.2016 R03DC03 3837000069914 126730
			novo dovoljenje za promet	Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		
019914	Montelukast Mylan 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.	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Irsko		5363-I-1269/11 11.7.2016 R03DC03 3837000069921 126748
			novo dovoljenje za promet	Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		
019915	Nalpain 10 mg/ml raztopina za injiciranje nalbufin (nalbufinum)	raztopina za injiciranje 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.	HIKMA ITALIA S.P.A., Pavia, Italija in G.L. Pharma GmbH, Wien, Avstralija Orpha-Devel Handels und Vertriebs GmbH, Wintergasse 85/1B, Purkersdorf, Avstrija		5363-I-796/11 do preklica N02AF02 3837000114287 044539
			podaljšanje dovoljenja za promet			
019916	Natrijev alendronat Actavis 70 mg tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škatla z 12 tabletami (3 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis UK Ltd, North Devon, Velika Britanija in Actavis Nordic A/S, Gentofte, Danska in Balkanpharma Dupnitsa AD, Dupnitsa, Bolgarija		5363-I-1480/11 do preklica M05BA04 3837000053951 107212
			podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		
019917	Natrijev klorid 0,9 % raztopina za infundiranje, BP Baxter natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje škatla z 10 vrečkami s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Baxter SA, Lessines, Belgija; Baxter Healthcare Ltd., Thetford Norfolk, VB; Bieffe Medital S.A., Sabinanigo, Španija; Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irsko; Bieffe Medital S.p.A., Grosotto, Italija; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o., Lublin, Poljska	5363-I-1204/10 16.06.2010	5363-I-801/11 do preklica B05XX 3837000098518 037397
			sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		
019918	Natrijev klorid 0,9 % raztopina za infundiranje, BP Baxter natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje škatla z 20 vrečkami s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Baxter SA, Lessines, Belgija; Baxter Healthcare Ltd., Thetford Norfolk, VB; Bieffe Medital S.A., Sabinanigo, Španija; Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irsko; Bieffe Medital S.p.A., Grosotto, Italija; Baxter Manufacturing Sp.z.o.o., Lublin, Poljska	5363-I-1203/10 16.06.2010	5363-I-800/11 do preklica B05XX 3837000098501 037346
			sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Baxter d.o.o., Železna cesta 18, 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
019919	Natrijev klorid 9 mg/ml in glukoza 50 mg/ml Braun raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum) glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje polietilenska 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	B.Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija in B.Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona , Španija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-686/06 18.09.2006	5363-I-1005/11 18.9.2011 B05BB02 3837000103694 003590
019920	Natrijev klorid 9 mg/ml in glukoza 50 mg/ml Braun raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum) glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje polietilenska plastenka s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	B.Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija in B.Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona , Španija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-685/06 18.09.2006	5363-I-1004/11 18.9.2011 B05BB02 3837000103687 003450
019921	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	B.Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija; B.Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona, Španija in B.Braun Pharmaceuticals S.A., Timisoara , Romunija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-2398/10 30.11.2010	5363-I-609/11 do preklica B05BB01 3837000082999 071412
019922	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	B.Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija; B.Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona, Španija in B.Braun Pharmaceuticals S.A., Timisoara , Romunija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-2399/10 30.11.2010	5363-I-610/11 do preklica B05BB01 3837000083002 071420
019923	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	B.Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija; B.Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona, Španija in B.Braun Pharmaceuticals S.A., Timisoara , Romunija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-2400/10 30.11.2010	5363-I-611/11 do preklica B05BB01 3837000083019 071439
019924	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	B.Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija; B.Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona, Španija in B.Braun Pharmaceuticals S.A., Timisoara , Romunija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-2397/10 30.11.2010	5363-I-608/11 do preklica B05BB01 3837000082937 072192
019925	Natrijev klorid Perflucal 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje plastična vrečka iz polivinilklorida (PVC) s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	B. Braun Avitum AG, Glandorf , Nemčija B. Braun Avitum AG, Schwarzenberger Weg 73-79, Melsungen, Nemčija		5363-I-964/11 do preklica B05BB01 3837000002140 091367

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019926	Natrijev klorid Perflucal 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje plastična vrečka iz polipropilena (Propylflex) 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. novo pakiranje	B. Braun Avitum AG, Glandorf , Nemčija B. Braun Avitum AG, Schwarzenberger Weg 73-79, Melsungen, Nemčija		5363-I-966/11 do preklica B05BB01 3837000068580 125709
019927	Natrijev klorid Perflucal 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje plastična vrečka iz polipropilena (Propylflex) 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	B. Braun Avitum AG, Glandorf , Nemčija B. Braun Avitum AG, Schwarzenberger Weg 73-79, Melsungen, Nemčija		5363-I-968/11 do preklica B05BB01 3837000068603 125725
019928	Natrijev klorid Perflucal 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje plastična vrečka iz polipropilena (Propylflex) z 2000 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	B. Braun Avitum AG, Glandorf , Nemčija B. Braun Avitum AG, Schwarzenberger Weg 73-79, Melsungen, Nemčija		5363-I-967/11 do preklica B05BB01 3837000068597 125717
019929	Natrijev klorid Perflucal 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje plastična vrečka iz polivinilklorida (PVC) z 2000 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	B. Braun Avitum AG, Glandorf , Nemčija B. Braun Avitum AG, Schwarzenberger Weg 73-79, Melsungen, Nemčija		5363-I-963/11 do preklica B05BB01 3837000002157 064599
019930	Natrijev klorid Perflucal 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje plastična vrečka iz polivinilklorida (PVC) 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	B. Braun Avitum AG, Glandorf , Nemčija B. Braun Avitum AG, Schwarzenberger Weg 73-79, Melsungen, Nemčija		5363-I-962/11 do preklica B05BB01 3837000002164 064580
019931	Natrijev klorid Perflucal 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje plastična vrečka iz polivinilklorida (PVC) 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 in sprememba imena zdravila	B. Braun Avitum AG, Glandorf , Nemčija B. Braun Avitum AG, Schwarzenberger Weg 73-79, Melsungen, Nemčija		5363-I-965/11 do preklica B05BB01 3837000002133 064572
019932	Natrijev klorid Perflucal 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje plastična vrečka iz polipropilena (Propylflex) z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo pakiranje	B. Braun Avitum AG, Glandorf , Nemčija B. Braun Avitum AG, Schwarzenberger Weg 73-79, Melsungen, Nemčija		5363-I-969/11 do preklica B05BB01 3837000068610 125733

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019933	Nebivolol Teva 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 imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-386/11 18.02.2011	5363-I-1200/11 8.4.2013 C07AB12 3837000044720 085910
019934	Nebivolol Teva 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 imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-384/11 18.02.2011	5363-I-1198/11 8.4.2013 C07AB12 3837000113174 042200
019935	Nebivolol Teva 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 imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-391/11 18.02.2011	5363-I-1205/11 8.4.2013 C07AB12 3837000113235 042277
019936	Nebivolol Teva 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 imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-396/11 18.02.2011	5363-I-1210/11 8.4.2013 C07AB12 3837000113273 042315
019937	Nebivolol Teva 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 imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-392/11 18.02.2011	5363-I-1206/11 8.4.2013 C07AB12 3837000113242 042285
019938	Nebivolol Teva 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 imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-397/11 18.02.2011	5363-I-1211/11 8.4.2013 C07AB12 3837000113280 042331
019939	Nebivolol Teva 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-385/11 18.02.2011	5363-I-1199/11 8.4.2013 C07AB12 3837000113198 042218
019940	Nebivolol Teva 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-393/11 18.02.2011	5363-I-1207/11 8.4.2013 C07AB12 3837000044744 085928

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
019941	Nebivolol Teva 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 imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-388/11 18.02.2011	5363-I-1202/11 8.4.2013 C07AB12 3837000113211 042242
019942	Nebivolol Teva 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 imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-389/11 18.02.2011	5363-I-1203/11 8.4.2013 C07AB12 3837000044737 085901
019943	Nebivolol Teva 5 mg tablete nebivolol (nebivololum)	tableta škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-394/11 18.02.2011	5363-I-1208/11 8.4.2013 C07AB12 3837000113259 042293
019944	Nebivolol Teva 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 imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-398/11 18.02.2011	5363-I-1212/11 8.4.2013 C07AB12 3837000113297 002340
019945	Nebivolol Teva 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 imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-387/11 18.02.2011	5363-I-1201/11 8.4.2013 C07AB12 3837000113204 042226
019946	Nebivolol Teva 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 imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-390/11 18.02.2011	5363-I-1204/11 8.4.2013 C07AB12 3837000113228 042269
019947	Nebivolol Teva 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 imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Specifar S.A., Atene, Grčija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka; TEVA UK Ltd., East Sussex , Velika Britanija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-395/11 18.02.2011	5363-I-1209/11 8.4.2013 C07AB12 3837000113266 042307
019948	Neodolpasse 75 mg/30 mg raztopina za infundiranje diklofenak (diclofenacum) orfenadrinijev citrat (orphenadrini citras)	raztopina za infundiranje steklenica 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	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1015/11 do preklica M01AB55 3837000084320 007447

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019949	Nillar 40 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje esomeprazol (esomeprazololum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Lek farmacevtska družba, d.d., Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija		5363-I-1542/11 17.8.2016 A02BC05 3837000071320 128830
			novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		
019950	Nillar 40 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje esomeprazol (esomeprazololum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Lek farmacevtska družba, d.d., Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija		5363-I-1510/11 17.8.2016 A02BC05 3837000071641 128821
			novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		
019951	Nitroderm TTS 10 mg/24 ur transdermalni obliž gliceriltrinitrat (glyceroli trinitras)	transdermalni obliž škatla z 10 obliži v vrečkah	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija		5363-I-1093/11 do preklica C01DA02 3837000074758 021199
			podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		
019952	Nitrolingual 0,4 mg/razpršek podjezično pršilo gliceriltrinitrat (glyceroli trinitras)	podjezično pršilo škatla s steklenico z 11,2 g (12,2 ml) raztopine za 200 razprškov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	G.Pohl-Boskamp GmbH & Co. KG, Hohenlockstedt , Nemčija		5363-I-233/11 do preklica C01DA02 3837000081992 053872
			podaljšanje dovoljenja za promet	Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		
019953	NOAX 50 mg orodisperzibilne tablete tramadol (tramadololum)	orodisperzibilna tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lamp San Prospero SpA, Via Della Pace, 25/A, Moderna, Italija in Klocke Pharma-Service GmbH, Strassburger Str. 77, Appenweiler , Nemčija		5363-I-1002/11 3.6.2016 N02AX02 3837000068832 125776
			novo dovoljenje za promet	CSC Pharmaceuticals Handels GmbH, Gewerbestrasse 18-20, Bisamberg, Avstrija		
019954	NOAX 50 mg orodisperzibilne tablete tramadol (tramadololum)	orodisperzibilna tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lamp San Prospero SpA, Via Della Pace, 25/A, Moderna, Italija in Klocke Pharma-Service GmbH, Strassburger Str. 77, Appenweiler , Nemčija		5363-I-1000/11 3.6.2016 N02AX02 3837000068818 125750
			novo dovoljenje za promet	CSC Pharmaceuticals Handels GmbH, Gewerbestrasse 18-20, Bisamberg, Avstrija		
019955	NOAX 50 mg orodisperzibilne tablete tramadol (tramadololum)	orodisperzibilna tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lamp San Prospero SpA, Via Della Pace, 25/A, Moderna, Italija in Klocke Pharma-Service GmbH, Strassburger Str. 77, Appenweiler , Nemčija		5363-I-999/11 3.6.2016 N02AX02 3837000068801 125741
			novo dovoljenje za promet	CSC Pharmaceuticals Handels GmbH, Gewerbestrasse 18-20, Bisamberg, Avstrija		
019956	NOAX 50 mg orodisperzibilne tablete tramadol (tramadololum)	orodisperzibilna tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lamp San Prospero SpA, Via Della Pace, 25/A, Moderna, Italija in Klocke Pharma-Service GmbH, Strassburger Str. 77, Appenweiler , Nemčija		5363-I-1001/11 3.6.2016 N02AX02 3837000068825 125768
			novo dovoljenje za promet	CSC Pharmaceuticals Handels GmbH, Gewerbestrasse 18-20, Bisamberg, Avstrija		

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
019957	Nolvadex 10 mg filmsko obložene tablete tamoksifen (tamoxifenum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-894/07 05.12.2007	5363-I-1003/11 30.5.2012 L02BA01 3837000018080 056804
019958	Nutriflex Omega G120/N5,4/E emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 5 vrečami s 1250 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	B. Braun Melsungen AG, , Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-888/11 17.5.2016 B05BA10 3837000068221 125172
019959	Nutriflex Omega G120/N5,4/E emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 5 vrečami z 2500 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	B. Braun Melsungen AG, , Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-890/11 17.5.2016 B05BA10 3837000068245 125210
019960	Nutriflex Omega G120/N5,4/E emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 5 vrečami s 1875 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	B. Braun Melsungen AG, , Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-889/11 17.5.2016 B05BA10 3837000068238 125202
019961	Nutriflex Omega G144/N8/E emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 5 vrečami s 1250 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-892/11 17.5.2016 B05BA10 3837000068269 125237
019962	Nutriflex Omega G144/N8/E emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 5 vrečami s 625 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-891/11 17.5.2016 B05BA10 3837000068252 125229
019963	Nutriflex Omega G144/N8/E emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 5 vrečami s 1875 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-893/11 17.5.2016 B05BA10 3837000068276 125245
019964	Nutriflex Omega G144/N8/E emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 5 vrečami z 2500 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-894/11 17.5.2016 B05BA10 3837000068283 125253

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
019965	Octagam 100 mg/ml raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad applicationen intravascularem)	raztopina za infundiranje škatla z 1 steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. ponovna registracija	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB , Švedska Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2069/10 11.10.2010	5363-I-1106/11 18.12.2014 J06BA02 3837000047363 092916
019966	Octagam 100 mg/ml raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad applicationen intravascularem)	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. ponovna registracija	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB , Švedska Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2067/10 11.10.2010	5363-I-1104/11 18.12.2014 J06BA02 3837000047349 092932
019967	Octagam 100 mg/ml raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad applicationen intravascularem)	raztopina za infundiranje škatla z 1 steklenico s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. ponovna registracija	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB , Švedska Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2068/10 11.10.2010	5363-I-1105/11 18.12.2014 J06BA02 3837000047356 092924
019968	Octagam 100 mg/ml raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad applicationen intravascularem)	raztopina za infundiranje škatla z 1 steklenico z 200 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. ponovna registracija	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB , Švedska Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2070/10 11.10.2010	5363-I-1107/11 18.12.2014 J06BA02 3837000047370 092908
019969	Octagam 100 mg/ml raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad applicationen intravascularem)	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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1104/11 21.06.2011	5363-I-1401/11 18.12.2014 J06BA02 3837000047349 092932
019970	Octagam 100 mg/ml raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad applicationen intravascularem)	raztopina za infundiranje 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1105/11 21.06.2011	5363-I-1402/11 18.12.2014 J06BA02 3837000047356 092924
019971	Octagam 100 mg/ml raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad applicationen intravascularem)	raztopina za infundiranje 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1106/11 21.06.2011	5363-I-1403/11 18.12.2014 J06BA02 3837000047363 092916

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019972	Octagam 100 mg/ml raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad aplicationen intravascularem)	raztopina za infundiranje 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1107/11 21.06.2011	5363-I-1404/11 18.12.2014 J06BA02 3837000047370 092908
019973	Octagam 50 mg/ml raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad aplicationen intravascularem)	raztopina za infundiranje 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1110/11 21.06.2011	5363-I-1400/11 do preklica J06BA02 3837000077469 074632
019974	Octagam 50 mg/ml raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad aplicationen intravascularem)	raztopina za infundiranje 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. ponovna registracija	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB , Švedska Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2071/10 11.10.2010	5363-I-1108/11 do preklica J06BA02 3837000077483 074608
019975	Octagam 50 mg/ml raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad aplicationen intravascularem)	raztopina za infundiranje 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1109/11 21.06.2011	5363-I-1399/11 do preklica J06BA02 3837000077476 074624
019976	Octagam 50 mg/ml raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad aplicationen intravascularem)	raztopina za infundiranje 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. ponovna registracija	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB , Švedska Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2072/10 11.10.2010	5363-I-1109/11 do preklica J06BA02 3837000077476 074624
019977	Octagam 50 mg/ml raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad aplicationen intravascularem)	raztopina za infundiranje škatla s stekleničko 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. ponovna registracija	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB , Švedska Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2073/10 11.10.2010	5363-I-1110/11 do preklica J06BA02 3837000077469 074632
019978	Octagam 50 mg/ml raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad aplicationen intravascularem)	raztopina za infundiranje 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1108/11 21.06.2011	5363-I-1398/11 do preklica J06BA02 3837000077483 074608

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019979	Octanate 100 i.e./ml prašek in vehikel za raztopino za injiciranje koagulacijski faktor VIII (coagulationis factor VIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom, 1 vialo z 10 ml vehikla in 1 injekcijsko brizgo za enkratno uporabo, eno dvojno iglo, eno filtrsko iglo, eno injekcijsko iglo ter dvema alkoholnima zložencema	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Octapharma Pharmazeutika Produktionges.m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB , Švedska Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1275/11 12.7.2016 B02BD02 3837000069976 126772
019980	Octanate 50 i.e./ml prašek in vehikel za raztopino za injiciranje koagulacijski faktor VIII (coagulationis factor VIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom, 1 vialo s 5 ml vehikla in 1 injekcijsko brizgo za enkratno uporabo, eno dvojno iglo, eno filtrsko iglo, eno injekcijsko iglo ter dvema alkoholnima zložencema	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Octapharma Pharmazeutika Produktionges.m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB , Švedska Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1273/11 12.7.2016 B02BD02 3837000069952 126756
019981	Octanate 50 i.e./ml prašek in vehikel za raztopino za injiciranje koagulacijski faktor VIII (coagulationis factor VIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom, 1 vialo z 10 ml vehikla in 1 injekcijsko brizgo za enkratno uporabo, eno dvojno iglo, eno filtrsko iglo, eno injekcijsko iglo ter dvema alkoholnima zložencema	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Octapharma Pharmazeutika Produktionges.m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB , Švedska Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1274/11 12.7.2016 B02BD02 3837000069969 126764
019982	OCTANINE 1000 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje koagulacijski faktor IX (coagulationis factor IX)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom in škatla z 1 vialo z 10 ml vehikla ter medicinskimi pripomočki za rekonstrukcijo in injiciranje (1 injekcijska brizga, 1 dvojna pretočna igla, 1 filtrska igla, 1 sistem za infuzijo in 2 zloženca prepojena z alkoholom)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Octapharma Pharmazeutika Produktions GmbH, Dunaj, Avstrija in Octapharma S.A.S., Lingolsheim , Francija Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1272/11 12.7.2016 B02BD04 3837000069945 126780
019983	OCTANINE 500 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje koagulacijski faktor IX (coagulationis factor IX)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom in škatla z 1 vialo s 5 ml vehikla ter medicinskimi pripomočki za rekonstrukcijo in injiciranje (1 injekcijska brizga, 1 dvojna pretočna igla, 1 filtrska igla, 1 sistem za infuzijo in 2 zloženca prepojena z alkoholom)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Octapharma Pharmazeutika Produktions GmbH, Dunaj, Avstrija in Octapharma S.A.S., Lingolsheim , Francija Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1271/11 12.7.2016 B02BD04 3837000069938 126799
019984	Oksaliplatin Ebewe 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	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-846/11 19.4.2016 L01XA03 3837000067934 124486
019985	Oksaliplatin Ebewe 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	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-848/11 19.4.2016 L01XA03 3837000067958 124508
019986	Oksaliplatin Ebewe 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	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-847/11 19.4.2016 L01XA03 3837000067941 124494

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
019987	Oksaliplatin Kabi 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.	Fresenius Kabi Oncology Plc, Lion Court, Farnham Road, Hampshire , Velika Britanija		5363-I-1601/11 29.8.2016 L01XA03 3837000121964 128848
			novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi Oncology Plc, Lion Court, Farnham Road, Hampshire, Velika Britanija		
019988	Oksaliplatin Kabi 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.	Fresenius Kabi Oncology Plc, Lion Court, Farnham Road, Hampshire , Velika Britanija		5363-I-1602/11 29.8.2016 L01XA03 3837000121971 128856
			novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi Oncology Plc, Lion Court, Farnham Road, Hampshire, Velika Britanija		
019989	Oksaliplatin Teva 5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 4 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska in Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Gödöllő , Madžarska	5363-I-672/07 02.10.2007	5363-I-1355/11 2.10.2012 L01XA03 3837000109382 028380
			sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska		
019990	Oksaliplatin Teva 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.	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska in Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Gödöllő , Madžarska	5363-I-2184/10 29.10.2010	5363-I-1358/11 2.10.2012 L01XA03 3837000059410 114260
			sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska		
019991	Oksaliplatin Teva 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.	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska in Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Gödöllő , Madžarska	5363-I-674/07 02.10.2007	5363-I-1357/11 2.10.2012 L01XA03 3837000109405 028525
			sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska		
019992	Oksaliplatin Teva 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.	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska in Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Gödöllő , Madžarska	5363-I-673/07 02.10.2007	5363-I-1356/11 2.10.2012 L01XA03 3837000109399 028410
			sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska		
019993	OKSAZEPAM BELUPO 10 mg tablete oksazepam (oxazepamum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija		5363-I-1302/11 do preklica N05BA04 3837000076769 059676
			podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		
019994	Olanzapin Arrow 10 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	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	5363-I-2312/10 05.11.2010	5363-I-1191/11 5.11.2015 N05AH03 3837000059793 114278
			sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska		

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
019995	Olanzapin Arrow 10 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna 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	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Akmon Pharma. Ind. LLC, Slovenija in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska	5363-I-2316/10 05.11.2010	5363-I-1195/11 5.11.2015 N05AH03 3837000059830 114286
019996	Olanzapin Arrow 15 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena 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	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicoforma S.A., Poljska; Akmon Pharma. Ind. LLC, Slovenija in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska	5363-I-2313/10 05.11.2010	5363-I-1192/11 5.11.2015 N05AH03 3837000059809 114294
019997	Olanzapin Arrow 15 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna 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	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Akmon Pharma. Ind. LLC, Slovenija in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska	5363-I-2317/10 05.11.2010	5363-I-1196/11 5.11.2015 N05AH03 3837000059847 114308
019998	Olanzapin Arrow 20 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena 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	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicoforma S.A., Poljska; Akmon Pharma. Ind. LLC, Slovenija in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska	5363-I-2314/10 05.11.2010	5363-I-1193/11 5.11.2015 N05AH03 3837000059816 114316
019999	Olanzapin Arrow 20 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna 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	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Akmon Pharma. Ind. LLC, Slovenija in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska	5363-I-2318/10 05.11.2010	5363-I-1197/11 5.11.2015 N05AH03 3837000059854 114324
020000	Olanzapin Arrow 5 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena 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	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicoforma S.A., Poljska; Akmon Pharma. Ind. LLC, Slovenija in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska	5363-I-2311/10 05.11.2010	5363-I-1190/11 5.11.2015 N05AH03 3837000059786 114332

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020001	Olanzapin Arrow 5 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna 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	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Akmon Pharma. Ind. LLC, Slovenija in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska	5363-I-2315/10 05.11.2010	5363-I-1194/11 5.11.2015 N05AH03 3837000059823 114340
020002	Olectan HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete medoksomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) amlodipin (amlodipinum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	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	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija; Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Menarini - Von Heyden GmbHG, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-1578/11 29.8.2016 C09DA03 3837000121797 128899
020003	Olectan HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete medoksomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) amlodipin (amlodipinum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija; Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Menarini - Von Heyden GmbHG, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-1575/11 29.8.2016 C09DA03 3837000121766 128864
020004	Olectan HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete medoksomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) amlodipin (amlodipinum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija; Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Menarini - Von Heyden GmbHG, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-1576/11 29.8.2016 C09DA03 3837000121773 128872
020005	Olectan HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete medoksomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) amlodipin (amlodipinum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija; Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Menarini - Von Heyden GmbHG, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-1577/11 29.8.2016 C09DA03 3837000121780 128880
020006	Olectan HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete medoksomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) amlodipin (amlodipinum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija; Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Menarini - Von Heyden GmbHG, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-1585/11 29.8.2016 C09DA03 3837000121865 128929
020007	Olectan HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete medoksomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) amlodipin (amlodipinum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	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	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija; Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Menarini - Von Heyden GmbHG, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-1586/11 29.8.2016 C09DA03 3837000121872 128937

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
020008	Olectan HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) amlodipin (amlodipinum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. ----- novo dovoljenje za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija; Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Menarini - Von Heyden GmbHG, Dresden , Nemčija ----- Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-1584/11 29.8.2016 C09DA03 3837000121858 128910
020009	Olectan HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) amlodipin (amlodipinum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. ----- novo dovoljenje za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija; Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Menarini - Von Heyden GmbHG, Dresden , Nemčija ----- Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-1583/11 29.8.2016 C09DA03 3837000121841 128902
020010	Olectan HCT 40 mg/10 mg/25 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) amlodipin (amlodipinum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. ----- novo dovoljenje za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija; Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Menarini - Von Heyden GmbHG, Dresden , Nemčija ----- Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-1591/11 29.8.2016 C09DA03 3837000121926 128945
020011	Olectan HCT 40 mg/10 mg/25 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) amlodipin (amlodipinum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 30 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. ----- novo dovoljenje za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija; Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Menarini - Von Heyden GmbHG, Dresden , Nemčija ----- Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-1594/11 29.8.2016 C09DA03 3837000121957 128970
020012	Olectan HCT 40 mg/10 mg/25 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) amlodipin (amlodipinum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. ----- novo dovoljenje za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija; Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Menarini - Von Heyden GmbHG, Dresden , Nemčija ----- Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-1592/11 29.8.2016 C09DA03 3837000121933 128953
020013	Olectan HCT 40 mg/10 mg/25 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) amlodipin (amlodipinum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. ----- novo dovoljenje za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija; Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Menarini - Von Heyden GmbHG, Dresden , Nemčija ----- Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-1593/11 29.8.2016 C09DA03 3837000121940 128961
020014	Olectan HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) amlodipin (amlodipinum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	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	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija; Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Menarini - Von Heyden GmbHG, Dresden , Nemčija ----- Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-1582/11 29.8.2016 C09DA03 3837000121834 129011

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020015	Olectan HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) amlodipin (amlodipinum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija; Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Menarini - Von Heyden GmbHG, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-1579/11 29.8.2016 C09DA03 3837000121803 128988
020016	Olectan HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) amlodipin (amlodipinum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 28 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija; Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Menarini - Von Heyden GmbHG, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-1581/11 29.8.2016 C09DA03 3837000121827 129003
020017	Olectan HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) amlodipin (amlodipinum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija; Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Menarini - Von Heyden GmbHG, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-1580/11 29.8.2016 C09DA03 3837000121810 128996
020018	Olectan HCT 40 mg/5 mg/25 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) amlodipin (amlodipinum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija; Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Menarini - Von Heyden GmbHG, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-1589/11 29.8.2016 C09DA03 3837000121902 129046
020019	Olectan HCT 40 mg/5 mg/25 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) amlodipin (amlodipinum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	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	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija; Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Menarini - Von Heyden GmbHG, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-1590/11 29.8.2016 C09DA03 3837000121919 129054
020020	Olectan HCT 40 mg/5 mg/25 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) amlodipin (amlodipinum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija; Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Menarini - Von Heyden GmbHG, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-1588/11 29.8.2016 C09DA03 3837000121896 129038
020021	Olectan HCT 40 mg/5 mg/25 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) amlodipin (amlodipinum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija; Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Menarini - Von Heyden GmbHG, Dresden , Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-1587/11 29.8.2016 C09DA03 3837000121889 129020

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020022	OLICARD 40 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem izosorbidmononitrat (isosorbidi mononitras)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Temmler Pharma GmbH & Co. KG, Temmlerstrasse 2, Marburg , Nemčija Abbott Products GmbH Hans-Boeckler-Allee 20, Hannover, Nemčija		5363-I-1549/11 do preklica C01DA14 3837000076790 072370
020023	OLICARD 60 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem izosorbidmononitrat (isosorbidi mononitras)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Temmler Pharma GmbH & Co. KG, Temmlerstrasse 2, Marburg , Nemčija Abbott Products GmbH Hans-Boeckler-Allee 20, Hannover, Nemčija		5363-I-1550/11 do preklica C01DA14 3837000076806 072354
020024	Omnice Ocas 0,4 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	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	Astellas Pharma Europe B.V., Leiderdorp , Nizozemska Astellas Pharma Europe B.V., Elisabethhof 19, Leiderdorp, Nizozemska		5363-I-623/11 do preklica G04CA02 3837000099393 038695
020025	OMNIPAUQUE 240 mg l/ml raztopina za injiciranje joheksol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škatla s 25 vialami z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohill, Co. Cork , Irsko GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-1207/10 16.06.2010	5363-I-633/11 do preklica V08AB02 3837000081367 023051
020026	OMNIPAUQUE 300 mg l/ml raztopina za injiciranje joheksol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami 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	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohill, Co. Cork , Irsko GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-1209/10 16.06.2010	5363-I-635/11 do preklica V08AB02 3837000081398 017639
020027	OMNIPAUQUE 300 mg l/ml raztopina za injiciranje joheksol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 polipropilenskimi vsebniki 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	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohill, Co. Cork , Irsko GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-1208/10 16.06.2010	5363-I-634/11 do preklica V08AB02 3837000118438 052710
020028	OMNIPAUQUE 350 mg l/ml raztopina za injiciranje joheksol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 polipropilenskimi vsebniki 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	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohill, Co. Cork , Irsko GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-1213/10 16.06.2010	5363-I-639/11 do preklica V08AB02 3837000118483 052850

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020029	OMNIPAUQUE 350 mg l/ml raztopina za injiciranje joheksol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami 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	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohill, Co. Cork , Irska GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-1210/10 16.06.2010	5363-I-636/11 do preklica V08AB02 3837000081428 023140
020030	OMNIPAUQUE 350 mg l/ml raztopina za injiciranje joheksol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škatla s 6 polipropilenskimi vsebniki s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohill, Co. Cork , Irska GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-1215/10 16.06.2010	5363-I-641/11 do preklica V08AB02 3837000118506 052914
020031	OMNIPAUQUE 350 mg l/ml raztopina za injiciranje joheksol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 polipropilenskimi vsebniki 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	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohill, Co. Cork , Irska GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-1212/10 16.06.2010	5363-I-638/11 do preklica V08AB02 3837000118476 052841
020032	OMNIPAUQUE 350 mg l/ml raztopina za injiciranje joheksol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škatla s 6 vialami 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohill, Co. Cork , Irska GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-1211/10 16.06.2010	5363-I-637/11 do preklica V08AB02 3837000081435 019860
020033	OMNIPAUQUE 350 mg l/ml raztopina za injiciranje joheksol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 polipropilenskimi vsebniki 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohill, Co. Cork , Irska GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-1214/10 16.06.2010	5363-I-640/11 do preklica V08AB02 3837000118490 052876
020034	OMNISCAN 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadodiamid (gadodiamidum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami po 5 ml (0,5 mmol/ml)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohill, Co. Cork , Irska GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-377/08 04.03.2008	5363-I-642/11 20.12.2011 V08CA03 3837000016383 096695
020035	OMNISCAN 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadodiamid (gadodiamidum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami po 10 ml (0,5 mmol/ml)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohill, Co. Cork , Irska GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-378/08 04.03.2008	5363-I-643/11 20.12.2011 V08CA03 3837000016390 096717

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
020036	OMNISCAN 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadodiamid (gadodiamidum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami po 15 ml (0,5 mmol/ml)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohill, Co. Cork , Irska	5363-I-379/08 04.03.2008	5363-I-644/11 20.12.2011 V08CA03 3837000016413 096725
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška		
020037	OMNISCAN 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadodiamid (gadodiamidum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami po 20 ml (0,5 mmol/ml)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohill, Co. Cork , Irska	5363-I-380/08 04.03.2008	5363-I-645/11 20.12.2011 V08CA03 3837000016437 096733
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška		
020038	Opiodur 100 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lavipharm SA, Agias Marinas Street, Peania, Attica , Grčija		5363-I-604/11 17.3.2016 N02AB03 3837000066784 123714
			novo dovoljenje za promet	Pharmabide Ltd, 9 Menelaou str., Vrilissia, Atene, Grčija		
020039	Opiodur 25 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lavipharm SA, Agias Marinas Street, Peania, Attica , Grčija		5363-I-601/11 17.3.2016 N02AB03 3837000066753 123722
			novo dovoljenje za promet	Pharmabide Ltd, 9 Menelaou str., Vrilissia, Atene, Grčija		
020040	Opiodur 50 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lavipharm SA, Agias Marinas Street, Peania, Attica , Grčija		5363-I-602/11 17.3.2016 N02AB03 3837000066760 123730
			novo dovoljenje za promet	Pharmabide Ltd, 9 Menelaou str., Vrilissia, Atene, Grčija		
020041	Opiodur 75 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lavipharm SA, Agias Marinas Street, Peania, Attica , Grčija		5363-I-603/11 17.3.2016 N02AB03 3837000066777 123749
			novo dovoljenje za promet	Pharmabide Ltd, 9 Menelaou str., Vrilissia, Atene, Grčija		
020042	OsvaRen 435 mg/235 mg filmsko obložene tablete kalcijev acetat (calcii acetas) magnezijev subkarbonat, težki (magnesium subcarbonas ponderosus)	filmsko obložena tableta škatla s polietilenskim vsebnikom s 180 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Bad Homburg v.d.H. , Nemčija		5363-I-776/11 12.3.2013 V03AE04 3837000112597 039730
			podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija		
020043	Paclitaxel Ebewe 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija		5363-I-1360/11 do preklica L01CD01 3837000104226 002330
			podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		
020044	Paclitaxel Ebewe 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 25 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija		5363-I-1361/11 do preklica L01CD01 3837000104233 002445
			podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		

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
020045	Paclitaxel Ebewe 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-1359/11 do preklica L01CD01 3837000104219 002275
020046	Paclitaxel Ebewe 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-1362/11 do preklica L01CD01 3837000104240 002470
020047	Paklitaksel Kabi 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	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 pakiranje	Fresenius Kabi Deutsch. GmbH, Bad Homburg v.d.H., Nemčija in Fresenius Kabi Oncology Plc., Bordon , Velika Britanija Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija		5363-I-713/11 2.6.2015 L01CD01 3837000067293 123773
020048	Paklitaksel Kabi 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 vialami s 100 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Fresenius Kabi Deutsch. GmbH, Bad Homburg v.d.H., Nemčija in Fresenius Kabi Oncology Plc., Bordon , Velika Britanija Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija		5363-I-714/11 2.6.2015 L01CD01 3837000067309 123781
020049	Paklitaksel Kabi 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 25 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Fresenius Kabi Deutsch. GmbH, Bad Homburg v.d.H., Nemčija in Fresenius Kabi Oncology Plc., Bordon , Velika Britanija Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija		5363-I-711/11 2.6.2015 L01CD01 3837000067279 123757
020050	Paklitaksel Kabi 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 vialami s 25 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Fresenius Kabi Deutsch. GmbH, Bad Homburg v.d.H., Nemčija in Fresenius Kabi Oncology Plc., Bordon , Velika Britanija Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija		5363-I-712/11 2.6.2015 L01CD01 3837000067286 123765
020051	Paklitaksel Pharma Resources Dr. Schluttig 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	cell pharm GmbH, Hannover , Nemčija Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH, Otto-Hahn-Strasse 46, 63303 Dreieich, Nemčija		5363-I-822/11 19.4.2016 L01CD01 3837000067712 124516
020052	Paklitaksel Pharma Resources Dr. Schluttig 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	cell pharm GmbH, Hannover , Nemčija Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH, Otto-Hahn-Strasse 46, 63303 Dreieich, Nemčija		5363-I-823/11 19.4.2016 L01CD01 3837000067729 124524

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
020053	Paklitaksel Pharma Resources Dr. Schluttig 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 25 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	cell pharm GmbH, Hannover , Nemčija Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH, Otto-Hahn-Strasse 46, 63303 Dreieich, Nemčija		5363-I-824/11 19.4.2016 L01CD01 3837000067736 124532
020054	Paklitaksel Pharma Resources Dr. Schluttig 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	cell pharm GmbH, Hannover , Nemčija Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH, Otto-Hahn-Strasse 46, 63303 Dreieich, Nemčija		5363-I-825/11 19.4.2016 L01CD01 3837000067743 124540
020055	PANSEMYL 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. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road , Irsko Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, 237 Regents Park Road, London, Velika Britanija		5363-I-806/11 19.4.2016 A02BC02 3837000067637 124559
020056	PANSEMYL 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. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road , Irsko Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, 237 Regents Park Road, London, Velika Britanija		5363-I-808/11 19.4.2016 A02BC02 3837000067651 124575
020057	PANSEMYL 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. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road , Irsko Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, 237 Regents Park Road, London, Velika Britanija		5363-I-807/11 19.4.2016 A02BC02 3837000067644 124567
020058	Pantoprazol Arrow 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/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Jelfa, Jelenia Góra, Poljska; FARMA-APS Produtos Farmaceuticos, S.A., Amadora, Portugalska; S Quimica e Farmaceutica, SA, Cacem, Portugalska; Arrow Pharm (Malta) Ltd., Malta; Jutta Pharma GmbH, Flensburg , Nemčija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2561/10 01.12.2010	5363-I-717/11 1.12.2015 A02BC02 3837000061161 117277
020059	Pantoprazol Arrow 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/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Jelfa, Jelenia Góra, Poljska; FARMA-APS Produtos Farmaceuticos, S.A., Amadora, Portugalska; S Quimica e Farmaceutica, SA, Cacem, Portugalska; Arrow Pharm (Malta) Ltd., Malta; Jutta Pharma GmbH, Flensburg , Nemčija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2562/10 01.12.2010	5363-I-718/11 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
020060	PENTAXIM prašek in suspenzija za suspenzijo za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi adsorbirano cepivo proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju - acelularno, otroški paralizi - inaktivirano in hemofilusu tipa b - konjugirano (Vaccinum diphtheriae, tetani, pertussis sine cellulis ex elementis praeparatum, poliomyelitis inactivatum et haemophili stirpe b coniugatum adsorbatum)	prašek in suspenzija za suspenzijo za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom, 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije in priloženo 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	Sanofi Pasteur SA, Lyon, Francija in Sanofi Aventis Zrt., Budimpešta , Madžarska Sanofi Pasteur SA, 2, avenue Pont Pasteur, Lyon, Francija		5363-I-630/11 do preklica J07CA06 3837000090956 063339
020061	PENTAXIM prašek in suspenzija za suspenzijo za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi adsorbirano cepivo proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju - acelularno, otroški paralizi - inaktivirano in hemofilusu tipa b - konjugirano (Vaccinum diphtheriae, tetani, pertussis sine cellulis ex elementis praeparatum, poliomyelitis inactivatum et haemophili stirpe b coniugatum adsorbatum)	prašek in suspenzija za suspenzijo za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom, 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije in priloženima 2 injekcijskima iglama	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo pakiranje	Sanofi Pasteur SA, Lyon, Francija in Sanofi Aventis Zrt., Budimpešta , Madžarska Sanofi Pasteur SA, 2, avenue Pont Pasteur, Lyon, Francija		5363-I-631/11 do preklica J07CA06 3837000056310 123790
020062	PENTAXIM prašek in suspenzija za suspenzijo za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi adsorbirano cepivo proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju - acelularno, otroški paralizi - inaktivirano in hemofilusu tipa b - konjugirano (Vaccinum diphtheriae, tetani, pertussis sine cellulis ex elementis praeparatum, poliomyelitis inactivatum et haemophili stirpe b coniugatum adsorbatum)	prašek in suspenzija za suspenzijo za injiciranje škatla z 10 vialami s praškom, 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,5 ml suspenzije in priloženimi 20 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. novo pakiranje	Sanofi Pasteur SA, Lyon, Francija in Sanofi Aventis Zrt., Budimpešta , Madžarska Sanofi Pasteur SA, 2, avenue Pont Pasteur, Lyon, Francija		5363-I-632/11 do preklica J07CA06 3837000056327 123803
020063	PENTAXIM prašek in suspenzija za suspenzijo za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi adsorbirano cepivo proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju - acelularno, otroški paralizi - inaktivirano in hemofilusu tipa b - konjugirano (Vaccinum diphtheriae, tetani, pertussis sine cellulis ex elementis praeparatum, poliomyelitis inactivatum et haemophili stirpe b coniugatum adsorbatum)	prašek in suspenzija za suspenzijo za injiciranje škatla z 10 vialami s praškom, 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,5 ml suspenzije in priloženimi 20 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. 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-629/11 do preklica J07CA06 3837000090949 063363

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
020064	Pentilin 400 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem pentoksifilin (pentoxifyllinum)	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	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-1282/11 do preklica C04AD03 3837000006957 089893
020065	Pentilin 600 mg tablete s podaljšanim sproščanjem pentoksifilin (pentoxifyllinum)	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	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-1283/11 do preklica C04AD03 3837000006933 089907
020066	Percarnil 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Tillomed Laboratories Ltd, Cambridgeshire, Velika Britanija; Glenmark Pharmaceuticals s.r.o., Praha 4, Češka; Actavis B.V., Baarn , Nizozemska Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1868/09 20.11.2009	5363-I-1604/11 13.1.2014 C09AA04 3837000119466 053759
020067	Percarnil 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Tillomed Laboratories Ltd, Cambridgeshire, Velika Britanija; Glenmark Pharmaceuticals s.r.o., Praha 4, Češka; Actavis B.V., Baarn , Nizozemska Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1869/09 20.11.2009	5363-I-1605/11 13.1.2014 C09AA04 3837000119473 053775
020068	Percarnil 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Tillomed Laboratories Ltd, Cambridgeshire, Velika Britanija; Glenmark Pharmaceuticals s.r.o., Praha 4, Češka; Actavis B.V., Baarn , Nizozemska Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1870/09 20.11.2009	5363-I-1606/11 13.1.2014 C09AA04 3837000119480 053783
020069	Perindopril Mylan 10 mg filmsko obložene tablete perindopril (perindoprilum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Lab. Ltd., ki trguje kot Gerard Lab. 35/36 Baldoye Industrial Estate, Grange Road, Dublin 13 , Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1043/11 7.6.2016 C09AA04 3837000068931 125377
020070	Perindopril Mylan 5 mg filmsko obložene tablete perindopril (perindoprilum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Lab. Ltd., ki trguje kot Gerard Lab. 35/36 Baldoye Industrial Estate, Grange Road, Dublin 13 , Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1042/11 7.6.2016 C09AA04 3837000068924 125385
020071	Peros 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 d.d., Novo mesto, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija Sandoz Pharmaceuticals GmbH, Gutenbergstrasse, Bruckmühl, Nemčija	5363-I-22/10 04.01.2010	5363-I-735/11 4.1.2015 A02BC05 3837000048346 096423
020072	Peros 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 d.d., Novo mesto, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija Sandoz Pharmaceuticals GmbH, Gutenbergstrasse, Bruckmühl, Nemčija	5363-I-21/10 04.01.2010	5363-I-734/11 4.1.2015 A02BC05 3837000048339 096431

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020073	Peros 40 mg trde gastrozistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	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 d.d., Novo mesto, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija Sandoz Pharmaceuticals GmbH, Gutenbergstrasse, Bruckmühl, Nemčija	5363-I-23/10 04.01.2010	5363-I-736/11 4.1.2015 A02BC05 3837000048353 096458
020074	Peros 40 mg trde gastrozistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	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 d.d., Novo mesto, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija Sandoz Pharmaceuticals GmbH, Gutenbergstrasse, Bruckmühl, Nemčija	5363-I-24/10 04.01.2010	5363-I-737/11 4.1.2015 A02BC05 3837000048360 096440
020075	Picozone 2,5 mg filmsko obložene tablete letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Haupt Pharma Münster GmbH, Münster, Nemčija; cell pharm GmbH, Hannover, Nemčija; STADA Arzneimittel AG, Bad Vilbel , Nemčija STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, Bad Vilbel, Nemčija	5363-I-2046/09 16.12.2009	5363-I-1482/11 11.11.2013 L02BG04 3837000117134 053163
020076	Picozone 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Haupt Pharma Münster GmbH, Münster, Nemčija; cell pharm GmbH, Hannover, Nemčija; STADA Arzneimittel AG, Bad Vilbel , Nemčija STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, Bad Vilbel, Nemčija	5363-I-2045/09 16.12.2009	5363-I-1481/11 11.11.2013 L02BG04 3837000117127 053155
020077	Picozone 2,5 mg filmsko obložene tablete letrozol (letrozolum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Haupt Pharma Münster GmbH, Münster, Nemčija; cell pharm GmbH, Hannover, Nemčija; STADA Arzneimittel AG, Bad Vilbel , Nemčija STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, Bad Vilbel, Nemčija	5363-I-2047/09 16.12.2009	5363-I-1483/11 11.11.2013 L02BG04 3837000117141 053180
020078	PINOX 10 mg filmsko obložene tablete lerkanidipin (lercanidipinum)	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 d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1539/11 2.9.2016 C08CA13 3837000121513
020079	PINOX 10 mg filmsko obložene tablete lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatla s 56 tabletami (2 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1540/11 2.9.2016 C08CA13 3837000121520
020080	PLIVAMED 500 mg/30 mg/60 mg šumeče tablete z okusom limone paracetamol (paracetamolom) psevdofedrin (pseudoephedrinum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	šumeča tableta škatla s plastičnim vsebnikom z 10 šumečimi tabletami	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Krakow S.A., Mogilska, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana , Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1234/11 do preklica N02BE51 3837000026542 051314

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
020081	Portal 20 mg trde kapsule fluoksetin (fluoxetinum)	kapsula, trda škatla s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul 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-1235/11 do preklica N06AB03 3837000005912 082880
020082	Portal 20 mg trde kapsule fluoksetin (fluoxetinum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1236/11 do preklica N06AB03 3837000005929 074764
020083	Pramipeksol Arrow 0,088 mg tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Ltd., Birzebugia, Malta; Jutta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Ltd., Dublin 17, Irska; Akmon Pharma. Indu. LLC, Grosuplje, Slovenija; Medicopharma S.A, Radom, Poljska in Arrow Generiques, Lyon , Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska		5363-I-939/11 31.5.2016 N04BC05 3837000068061 125792
020084	Pramipeksol Arrow 0,088 mg tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Ltd., Birzebugia, Malta; Jutta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Ltd., Dublin 17, Irska; Akmon Pharma. Indu. LLC, Grosuplje, Slovenija; Medicopharma S.A, Radom, Poljska in Arrow Generiques, Lyon , Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska		5363-I-938/11 31.5.2016 N04BC05 3837000068054 125784
020085	Pramipeksol Arrow 0,18 mg tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Ltd., Birzebugia, Malta; Jutta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Ltd., Dublin 17, Irska; Akmon Pharma. Indu. LLC, Grosuplje, Slovenija; Medicopharma S.A, Radom, Poljska in Arrow Generiques, Lyon , Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska		5363-I-940/11 31.5.2016 N04BC05 3837000068078 125806
020086	Pramipeksol Arrow 0,18 mg tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Ltd., Birzebugia, Malta; Jutta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Ltd., Dublin 17, Irska; Akmon Pharma. Indu. LLC, Grosuplje, Slovenija; Medicopharma S.A, Radom, Poljska in Arrow Generiques, Lyon , Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska		5363-I-941/11 31.5.2016 N04BC05 3837000068498 125814

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
020087	Pramipeksol Arrow 0,35 mg tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Ltd., Birzebugia, Malta; Jutta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Ltd., Dublin 17, Irska; Akmon Pharma. Indu. LLC, Grosuplje, Slovenija; Medicopharma S.A, Radom, Poljska in Arrow Generiques, Lyon , Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska		5363-I-942/11 31.5.2016 N04BC05 3837000068504 125822
020088	Pramipeksol Arrow 0,35 mg tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Ltd., Birzebugia, Malta; Jutta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Ltd., Dublin 17, Irska; Akmon Pharma. Indu. LLC, Grosuplje, Slovenija; Medicopharma S.A, Radom, Poljska in Arrow Generiques, Lyon , Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska		5363-I-943/11 31.5.2016 N04BC05 3837000068511 125830
020089	Pramipeksol Arrow 0,7 mg tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Ltd., Birzebugia, Malta; Jutta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Ltd., Dublin 17, Irska; Akmon Pharma. Indu. LLC, Grosuplje, Slovenija; Medicopharma S.A, Radom, Poljska in Arrow Generiques, Lyon , Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska		5363-I-945/11 31.5.2016 N04BC05 3837000068535 125857
020090	Pramipeksol Arrow 0,7 mg tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Ltd., Birzebugia, Malta; Jutta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Ltd., Dublin 17, Irska; Akmon Pharma. Indu. LLC, Grosuplje, Slovenija; Medicopharma S.A, Radom, Poljska in Arrow Generiques, Lyon , Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska		5363-I-944/11 31.5.2016 N04BC05 3837000068528 125849
020091	PRAVASTATIN PLIVA 20 mg tablete pravastatin (pravastatinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Galex d.d., Tišinska ulica 29 g, Murska Sobota, , Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1313/11 do preklica C10AA03 3837000096255 036714
020092	PRAVASTATIN PLIVA 40 mg tablete pravastatin (pravastatinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Galex d.d., Tišinska ulica 29 g, Murska Sobota, , Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1314/11 do preklica C10AA03 3837000096262 036722

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
020093	Pravastatin Teva 10 mg tablete pravastatin (pravastatinum)	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, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé, Sens, Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka in Teva Pharma S.L.U., Zaragoza , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-1012/11 7.6.2016 C10AA03 3837000068887 125865
020094	Pravastatin Teva 20 mg tablete pravastatin (pravastatinum)	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, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé, Sens, Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka in Teva Pharma S.L.U., Zaragoza , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-1013/11 7.6.2016 C10AA03 3837000068894 125873
020095	Pravastatin Teva 40 mg tablete pravastatin (pravastatinum)	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, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé, Sens, Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka in Teva Pharma S.L.U., Zaragoza , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-1014/11 7.6.2016 C10AA03 3837000068900 125881
020096	Prograf 1 mg trde kapsule takrolimus (tacrolimusum)	kapsula, trda škatla 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. ----- sprememba imetnika dovoljenja za promet	Astellas Ireland Co. Ltd., Killorglin, County Kerry , Irska Astellas Pharma Europe B.V., Elisabethhof 19, Leiderdorp, Nizozemska	5363-I-102/08 17.01.2008	5363-I-670/11 do preklica L04AD02 3837000090505 083852
020097	Prograf 5 mg trde kapsule takrolimus (tacrolimusum)	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. ----- sprememba imetnika dovoljenja za promet	Astellas Ireland Co. Ltd., Killorglin, County Kerry , Irska Astellas Pharma Europe B.V., Elisabethhof 19, Leiderdorp, Nizozemska	5363-I-103/08 17.01.2008	5363-I-671/11 do preklica L04AD02 3837000090512 083860
020098	PROPAFENON ALKALOID-INT 150 mg filmsko obložene tablete propafenon (propafenonum)	filmsko obložena tableta škatla s 40 tabletami (4 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. ----- podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija		5363-I-1323/11 do preklica C01BC03 3837000057355 111520

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020099	Propofol Claris 10 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje propofol (propofolum)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo z 20 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	Pharmasolutions BV, Sleeuwijk, Nizozemska; Peckforton Pharmaceuticals Limited, Crewe, Cheshire, Velika Britanija in Svizera Europa BV, Almere , Nizozemska Claris Lifesciences UK Limited, Crewe Hall, Crewe, Velika Britanija		5363-I-877/11 16.5.2016 N01AX10 3837000068122 125288
020100	Propofol Claris 10 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje propofol (propofolum)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo z 10 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	Pharmasolutions BV, Sleeuwijk, Nizozemska; Peckforton Pharmaceuticals Limited, Crewe, Cheshire, Velika Britanija in Svizera Europa BV, Almere , Nizozemska Claris Lifesciences UK Limited, Crewe Hall, Crewe, Velika Britanija		5363-I-876/11 16.5.2016 N01AX10 3837000068115 125270
020101	Propofol Claris 10 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje propofol (propofolum)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo s 100 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Pharmasolutions BV, Sleeuwijk, Nizozemska; Peckforton Pharmaceuticals Limited, Crewe, Cheshire, Velika Britanija in Svizera Europa BV, Almere , Nizozemska Claris Lifesciences UK Limited, Crewe Hall, Crewe, Velika Britanija		5363-I-879/11 16.5.2016 N01AX10 3837000068146 125300
020102	Propofol Claris 10 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje propofol (propofolum)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo s 50 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	Pharmasolutions BV, Sleeuwijk, Nizozemska; Peckforton Pharmaceuticals Limited, Crewe, Cheshire, Velika Britanija in Svizera Europa BV, Almere , Nizozemska Claris Lifesciences UK Limited, Crewe Hall, Crewe, Velika Britanija		5363-I-878/11 16.5.2016 N01AX10 3837000068139 125296
020103	Propofol Claris 20 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje propofol (propofolum)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo s 50 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	Pharmasolutions BV, Sleeuwijk, Nizozemska; Peckforton Pharmaceuticals Limited, Crewe, Cheshire, Velika Britanija in Svizera Europa BV, Almere , Nizozemska Claris Lifesciences UK Limited, Crewe Hall, Crewe, Velika Britanija		5363-I-880/11 16.5.2016 N01AX10 3837000068153 125318
020104	Propofol-Lipuro 20 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje propofol (propofolum)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami s 50 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-1071/11 do preklica N01AX10 3837000116533 058912
020105	Propofol-Lipuro 20 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje propofol (propofolum)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo s 50 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-1070/11 do preklica N01AX10 3837000109498 028932
020106	Propoven 20 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje propofol (propofolum)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami s 50 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija		5363-I-862/11 do preklica N01AX10 3837000068085 125326

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020107	Prozac 20 mg trde kapsule fluoksetin (fluoxetinum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Patheon France, Boulevard de Champaret, Bourgoin-Jallieu , Francija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1284/11 do preklica N06AB03 3837000081718 052884
020108	Pulmicort Turbuhaler 100 mikrogramov/vdih prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla s plastičnim inhalatorjem s praškom za 200 vdihov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Sodertälje , Švedska AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-472/10 16.03.2010	5363-I-1238/11 do preklica R03BA02 3837000018998 007005
020109	Pulmicort Turbuhaler 200 mikrogramov/vdih prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla s plastičnim inhalatorjem s praškom za 100 vdihov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Sodertälje , Švedska AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-473/10 16.03.2010	5363-I-1239/11 do preklica R03BA02 3837000018967 007056
020110	Pulmicort Turbuhaler 400 mikrogramov/vdih prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla s plastičnim inhalatorjem s praškom za 100 vdihov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Sodertälje , Švedska AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-474/10 16.03.2010	5363-I-1240/11 do preklica R03BA02 3837000018974 007188
020111	Reactin 10 mg mehke kapsule cetirizin (cetirizinium)	kapsula, mehka škatla z 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Catalent Germany Schorndorf GmbH, Schorndorf , Nemčija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-1182/11 29.06.2011	5363-I-1437/11 29.6.2016 R06AE07 3837000069549 126241
020112	Reactin 10 mg mehke kapsule cetirizin (cetirizinium)	kapsula, mehka škatla z 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Catalent Germany Schorndorf GmbH, Schorndorf , Nemčija Catalent Pharma Solutions Ltd., Frankland Road, Blagrove, Swindon, Wiltshire, Velika Britanija		5363-I-1182/11 29.6.2016 R06AE07 3837000069549 126241
020113	Remifentanil Sandoz 1 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	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija Sandoz Pharmaceuticals d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1567/11 26.8.2016 N01AH06 3837000121681 129062
020114	Remifentanil Sandoz 2 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	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija Sandoz Pharmaceuticals d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1568/11 26.8.2016 N01AH06 3837000121698 129070
020115	Remifentanil Sandoz 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	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija Sandoz Pharmaceuticals d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1569/11 26.8.2016 N01AH06 3837000121704 129089

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020116	ReoPro 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje abciximab (abciximab)	raztopina za injiciranje ali 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 imena imetnika dovoljenja za promet	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden , Nizozemska Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden, Nizozemska	5363-I-2010/08 02.12.2008	5363-I-919/11 2.12.2013 B01AC13 3837000118193 049930
020117	Repaglinid Arrow 0,5 mg tablete repaglinid (repaglinidum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irska; Jutta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicoforma S.A., Poljska; Akmon Pharma Ind. LLC, Slovenija in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska	5363-I-1699/09 04.11.2009	5363-I-988/11 4.11.2014 A10BX02 3837000045277 090468
020118	Repaglinid Arrow 1 mg tablete repaglinid (repaglinidum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irska; Jutta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicoforma S.A., Poljska; Akmon Pharma Ind. LLC, Slovenija in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska	5363-I-1700/09 04.11.2009	5363-I-989/11 4.11.2014 A10BX02 3837000045284 090484
020119	Repaglinid Arrow 2 mg tablete repaglinid (repaglinidum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irska; Jutta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicoforma S.A., Poljska; Akmon Pharma Ind. LLC, Slovenija in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska	5363-I-1701/09 04.11.2009	5363-I-990/11 4.11.2014 A10BX02 3837000045291 090514
020120	Rhesonativ 625 i.e./ml raztopina za injiciranje humani imunoglobulin anti-D (Rh) (immunoglobulinum humanum anti-D (Rh))	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Octapharma AB, Stockholm , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1692/08 10.11.2008	5363-I-1406/11 6.11.2013 J06BB01 3837000104394 007650
020121	Rhesonativ 625 i.e./ml raztopina za injiciranje humani imunoglobulin anti-D (Rh) (immunoglobulinum humanum anti-D (Rh))	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Octapharma AB, Stockholm , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1691/08 10.11.2008	5363-I-1405/11 6.11.2013 J06BB01 3837000104387 007510
020122	Riastap 1 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje humani fibrinogen (factor humanus)	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 javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg , Nemčija CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg, Nemčija		5363-I-1044/11 6.6.2016 B02BB01 3837000068948 125890

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
020123	Risedronat Pfizer 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	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Poce-sur-Cisse, Francija in Pfizer Italia s.r.l., Ascoli Piceno , Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-1509/11 17.8.2016 M05BA07 3837000071634 129097
020124	Rispolux Neo 0,5 mg orodisperzibilni filmi risperidon (risperidonum)	orodisperzibilni film škatla z 28 vrečicami z 28 filmi	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1835/10 10.09.2010	5363-I-1075/11 10.9.2015 N05AX08 3837000057423 111708
020125	Rispolux Neo 1 mg orodisperzibilni filmi risperidon (risperidonum)	orodisperzibilni film škatla z 28 vrečicami z 28 filmi	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1836/10 10.09.2010	5363-I-1076/11 10.9.2015 N05AX08 3837000057430 111716
020126	Rispolux Neo 2 mg orodisperzibilni filmi risperidon (risperidonum)	orodisperzibilni film škatla z 28 vrečicami z 28 filmi	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1837/10 10.09.2010	5363-I-1077/11 10.9.2015 N05AX08 3837000057447 111724
020127	Rispolux Neo 3 mg orodisperzibilni filmi risperidon (risperidonum)	orodisperzibilni film škatla z 28 vrečicami z 28 filmi	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1838/10 10.09.2010	5363-I-1078/11 10.9.2015 N05AX08 3837000057454 111732
020128	Rolpryna SR 2 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ropinirol (ropinirolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 21 tabletami (3 x 7 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-813/11 22.4.2016 N04BC04 3837000067705 124583
020129	Rolpryna SR 2 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ropinirol (ropinirolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	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-814/11 22.4.2016 N04BC04 3837000067750 124591
020130	Rolpryna SR 2 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ropinirol (ropinirolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 42 tabletami (6 x 7 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-815/11 22.4.2016 N04BC04 3837000067767 124605
020131	Rolpryna SR 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ropinirol (ropinirolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 42 tabletami (6 x 7 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-818/11 22.4.2016 N04BC04 3837000067798 124630

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020132	Rolpryna SR 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ropinirol (ropinirolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija _____		5363-I-817/11 22.4.2016 N04BC04 3837000067781 124621
			_____	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
020133	Rolpryna SR 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ropinirol (ropinirolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija _____		5363-I-816/11 22.4.2016 N04BC04 3837000067774 124613
			_____	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
020134	Rolpryna SR 8 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ropinirol (ropinirolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija _____		5363-I-819/11 22.4.2016 N04BC04 3837000067804 124648
			_____	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
020135	Rolpryna SR 8 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ropinirol (ropinirolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija _____		5363-I-820/11 22.4.2016 N04BC04 3837000067811 124656
			_____	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
020136	Rolpryna SR 8 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ropinirol (ropinirolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 42 tabletami (6 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija _____		5363-I-821/11 22.4.2016 N04BC04 3837000067828 124664
			_____	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
020137	Rupafin 10 mg tablete rupatadin (rupatadinum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____	J.Uriach & Cia.,S.A. , Španija _____		5363-I-993/11 do preklica R06AX28 3837000117172 049387
			_____	J.Uriach & Cia.,S.A., Avda Camí Reial 51-57, Palau, Barcelona, Španija		
020138	Rupafin 10 mg tablete rupatadin (rupatadinum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____	J.Uriach & Cia.,S.A. , Španija _____		5363-I-998/11 do preklica R06AX28 3837000117226 049328
			_____	J.Uriach & Cia.,S.A., Avda Camí Reial 51-57, Palau, Barcelona, Španija		
020139	Rupafin 10 mg tablete rupatadin (rupatadinum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____	J.Uriach & Cia.,S.A. , Španija _____		5363-I-995/11 do preklica R06AX28 3837000117196 049310
			_____	J.Uriach & Cia.,S.A., Avda Camí Reial 51-57, Palau, Barcelona, Španija		
020140	Rupafin 10 mg tablete rupatadin (rupatadinum)	tableta škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____	J.Uriach & Cia.,S.A. , Španija _____		5363-I-991/11 do preklica R06AX28 3837000117158 049174
			_____	J.Uriach & Cia.,S.A., Avda Camí Reial 51-57, Palau, Barcelona, Španija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020141	Rupafin 10 mg tablete rupatadin (rupatadinum)	tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	J.Uriach & Cía.,S.A. , Španija J.Uriach & Cía.,S.A., Avda Camí Reial 51-57, Palau, Barcelona, Španija		5363-I-992/11 do preklica R06AX28 3837000117165 049140
020142	Rupafin 10 mg tablete rupatadin (rupatadinum)	tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	J.Uriach & Cía.,S.A. , Španija J.Uriach & Cía.,S.A., Avda Camí Reial 51-57, Palau, Barcelona, Španija		5363-I-997/11 do preklica R06AX28 3837000117219 049204
020143	Rupafin 10 mg tablete rupatadin (rupatadinum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	J.Uriach & Cía.,S.A. , Španija J.Uriach & Cía.,S.A., Avda Camí Reial 51-57, Palau, Barcelona, Španija		5363-I-996/11 do preklica R06AX28 3837000117202 049239
020144	Rupafin 10 mg tablete rupatadin (rupatadinum)	tableta škatla s 15 tabletami (1 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	J.Uriach & Cía.,S.A. , Španija J.Uriach & Cía.,S.A., Avda Camí Reial 51-57, Palau, Barcelona, Španija		5363-I-994/11 do preklica R06AX28 3837000117189 049280
020145	Rupurut 500 mg žvečljive tablete hidrotalcit (hydrotalcitum)	žvečljiva tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Bitterfeld GmbH, OT Greppin, Bitterfeld-Wolfen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1067/11 do preklica A02AD04 3837000002522 075558
020146	Rupurut 500 mg žvečljive tablete hidrotalcit (hydrotalcitum)	žvečljiva tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Bitterfeld GmbH, OT Greppin, Bitterfeld-Wolfen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1068/11 do preklica A02AD04 3837000002539 075566
020147	Rupurut forte 1000 mg žvečljive tablete hidrotalcit (hydrotalcitum)	žvečljiva tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Catalent Germany Schorndorf GmbH, Schorndorf , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1069/11 do preklica A02AD04 3837000086621 016020
020148	Saflutan 15 mikrogramov/ml kapljice za oko, raztopina, enoodmerni vsebnik tafluprost (tafluprostum)	kapljice za oko, raztopina škatla z 90 enoodmernimi vsebniki z 0,3 ml raztopine (9 x 10 enoodmernih vsebnikov v vrečki)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem , Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija		5363-I-628/11 23.3.2016 S01EE05 3837000066838 123820
020149	Saflutan 15 mikrogramov/ml kapljice za oko, raztopina, enoodmerni vsebnik tafluprost (tafluprostum)	kapljice za oko, raztopina škatla s 30 enoodmernimi vsebniki z 0,3 ml raztopine (3 x 10 enoodmernih vsebnikov v vrečki)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem , Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija		5363-I-627/11 23.3.2016 S01EE05 3837000066821 123811

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020150	Salofalk 1000 mg gastrozistentna zrnca s podaljšanim sproščanjem mesalazin (mesalazinum)	gastrozistentna zrnca s podaljšanim sproščanjem škatla s 50 vrečkami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-1196/10 15.06.2010	5363-I-1434/11 30.4.2014 A07EC02 3837000089684 045543
020151	Salofalk 1000 mg gastrozistentna zrnca s podaljšanim sproščanjem mesalazin (mesalazinum)	gastrozistentna zrnca s podaljšanim sproščanjem škatla s 100 vrečkami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, D-79108 Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-1197/10 15.06.2010	5363-I-1435/11 30.4.2014 A07EC02 3837000089691 045551
020152	Salofalk 1000 mg gastrozistentna zrnca s podaljšanim sproščanjem mesalazin (mesalazinum)	gastrozistentna zrnca s podaljšanim sproščanjem škatla s 150 vrečkami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-1198/10 15.06.2010	5363-I-1436/11 30.4.2014 A07EC02 3837000089707 045578
020153	Salofalk 250 mg gastrozistentne tablete mesalazin (mesalazinum)	gastrozistentna tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1100/11 do preklica A07EC02 3837000085525 009385
020154	Salofalk 250 mg gastrozistentne tablete mesalazin (mesalazinum)	gastrozistentna tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1099/11 do preklica A07EC02 3837000085518 009377
020155	Salofalk 250 mg gastrozistentne tablete mesalazin (mesalazinum)	gastrozistentna tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-1099/11 21.06.2011	5363-I-1427/11 do preklica A07EC02 3837000085518 009377
020156	Salofalk 250 mg gastrozistentne tablete mesalazin (mesalazinum)	gastrozistentna tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-1100/11 21.06.2011	5363-I-1428/11 do preklica A07EC02 3837000085525 009385
020157	Salofalk 250 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škatla s 30 svečkami (6 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-1095/11 21.06.2011	5363-I-1423/11 do preklica A07EC02 3837000085488 070734
020158	Salofalk 250 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škatla s 30 svečkami (6 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1095/11 do preklica A07EC02 3837000085488 070734

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020159	Salofalk 250 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škatla z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-1094/11 21.06.2011	5363-I-1422/11 do preklica A07EC02 3837000085471 009415
020160	Salofalk 250 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škatla z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1094/11 do preklica A07EC02 3837000085471 009415
020161	Salofalk 4 g rektalna suspenzija mesalazin (mesalazinum)	rektalna suspenzija škatla s 7 vsebniki s 60 ml suspenzije (7 x 1 vsebnik v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1098/11 do preklica A07EC02 3837000085464 049778
020162	Salofalk 4 g rektalna suspenzija mesalazin (mesalazinum)	rektalna suspenzija škatla s 7 vsebniki s 60 ml suspenzije (7 x 1 vsebnik v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-1098/11 21.06.2011	5363-I-1426/11 do preklica A07EC02 3837000085464 049778
020163	Salofalk 500 mg gastrorezistentna zrnca s podaljšanim sproščanjem mesalazin (mesalazinum)	gastrorezistentna zrnca s podaljšanim sproščanjem škatla s 300 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-1195/10 15.06.2010	5363-I-1433/11 30.4.2014 A07EC02 3837000089677 045608
020164	Salofalk 500 mg gastrorezistentna zrnca s podaljšanim sproščanjem mesalazin (mesalazinum)	gastrorezistentna zrnca s podaljšanim sproščanjem škatla s 50 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-1193/10 15.06.2010	5363-I-1431/11 30.4.2014 A07EC02 3837000089653 045586
020165	Salofalk 500 mg gastrorezistentna zrnca s podaljšanim sproščanjem mesalazin (mesalazinum)	gastrorezistentna zrnca s podaljšanim sproščanjem škatla s 100 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-1194/10 15.06.2010	5363-I-1432/11 30.4.2014 A07EC02 3837000089660 045594
020166	Salofalk 500 mg gastrorezistentne tablete mesalazin (mesalazinum)	gastrorezistentna tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1102/11 do preklica A07EC02 3837000085457 009407
020167	Salofalk 500 mg gastrorezistentne tablete mesalazin (mesalazinum)	gastrorezistentna tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1101/11 do preklica A07EC02 3837000085440 009393

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
020168	Salofalk 500 mg gastrozestentne tablete mesalazin (mesalazinum)	gastrozestentna tableta škafila s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-1101/11 21.06.2011	5363-I-1429/11 do preklica A07EC02 3837000085440 009393
020169	Salofalk 500 mg gastrozestentne tablete mesalazin (mesalazinum)	gastrozestentna tableta škafila s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-1102/11 21.06.2011	5363-I-1430/11 do preklica A07EC02 3837000085457 009407
020170	Salofalk 500 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škafila z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1096/11 do preklica A07EC02 3837000085495 009431
020171	Salofalk 500 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škafila s 30 svečkami (6 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-1097/11 21.06.2011	5363-I-1425/11 do preklica A07EC02 3837000085501 009466
020172	Salofalk 500 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škafila z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-1096/11 21.06.2011	5363-I-1424/11 do preklica A07EC02 3837000085495 009431
020173	Salofalk 500 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škafila s 30 svečkami (6 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1097/11 do preklica A07EC02 3837000085501 009466
020174	Scandicaine 30 mg/ml raztopina za injiciranje mepivakain (mepivacainum)	raztopina za injiciranje škafila s 50 vložki z 1,8 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	Septodont, Saint-Maur des Fosses , Francija Sanolabor, d.d., Leskoškova 4, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1394/11 do preklica N01BB03 3837000011975 089486
020175	Scandonest 20 mg/0,01 mg v 1 ml raztopina za injiciranje mepivakain (mepivacainum) adrenalin (epinefrin) (epinephrinum)	raztopina za injiciranje škafila s 50 vložki z 1,8 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	Septodont, Saint-Maur des Fosses , Francija Sanolabor, d.d., Leskoškova 4, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1393/11 do preklica N01BB53 3837000011968 089451

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020176	SERETIDE DISKUS 50 mikrogramov/250 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje, odmerjeni salmeterol (salmeterolum) flutikazonpropionat (fluticasoni propionas)	prašek za inhaliranje, odmerjen škatlja s 3 plastičnimi napravami (DISKUS) s praškom za inhaliranje za 60 odmerkov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Glaxo W. Operations, Hertfordshire, VB ali Glaxo W. Production, Evreux , Francija GSK d.o.o., Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-896/11 do preklica R03AK06 3837000068306 125903
020177	SERETIDE DISKUS 50 mikrogramov/500 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje, odmerjeni salmeterol (salmeterolum) flutikazonpropionat (fluticasoni propionas)	prašek za inhaliranje, odmerjen škatlja s 3 plastičnimi napravami (DISKUS) s praškom za inhaliranje za 60 odmerkov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Glaxo W. Operations, Hertfordshire, VB ali Glaxo W. Production, Evreux , Francija GSK d.o.o., Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-897/11 do preklica R03AK06 3837000068313 125911
020178	Seroquel 100 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija in Corden Pharma GmbH, Plankstadt , Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1543/09 14.10.2009	5363-I-1087/11 do preklica N05AH04 3837000082166 003638
020179	Seroquel 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija in Corden Pharma GmbH, Plankstadt , Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1544/09 14.10.2009	5363-I-1088/11 do preklica N05AH04 3837000082173 003646
020180	Seroquel 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija in Corden Pharma GmbH, Plankstadt , Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1542/09 14.10.2009	5363-I-1086/11 do preklica N05AH04 3837000082159 003611
020181	Seroquel 300 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija in Corden Pharma GmbH, Plankstadt , Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1545/09 14.10.2009	5363-I-1089/11 do preklica N05AH04 3837000093483 016780
020182	Seroquel SR 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatlja z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-222/10 02.02.2010	5363-I-705/11 11.3.2013 N05AH04 3837000148787 097926
020183	Seroquel SR 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-223/10 02.02.2010	5363-I-706/11 11.3.2013 N05AH04 3837000148770 097934
020184	Seroquel SR 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-441/08 11.03.2008	5363-I-707/11 11.3.2013 N05AH04 3837000112467 039829

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
020185	Seroquel SR 300 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-442/08 11.03.2008	5363-I-708/11 11.3.2013 N05AH04 3837000112474 039900
020186	Seroquel SR 300 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-443/08 11.03.2008	5363-I-709/11 11.3.2013 N05AH04 3837000112481 039837
020187	Seroquel SR 400 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-444/08 11.03.2008	5363-I-710/11 11.3.2013 N05AH04 3837000112498 039870
020188	Seroquel SR 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-440/08 11.03.2008	5363-I-704/11 11.3.2013 N05AH04 3837000112450 040070
020189	Setinin 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. 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-1117/11 25.1.2015 N05AH04 3837000069334 126250
020190	Setinin 150 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. 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-1118/11 25.1.2015 N05AH04 3837000069341 126268
020191	Setinin 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. 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-1119/11 25.1.2015 N05AH04 3837000069358 126276
020192	Setinin 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. 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-1116/11 25.1.2015 N05AH04 3837000069327 126284
020193	Setinin 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. 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-1120/11 25.1.2015 N05AH04 3837000069365 126292

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
020194	Sevikar HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) amlodipin (amlodipinum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija; Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Menarini - Von Heyden GmbHG, Dresden , Nemčija _____ Daiichi Sankyo Europe GmbH, Zielstattstrasse 48, München, Nemčija		5363-I-1570/11 29.8.2016 C09DX03 3837000121711 129100
020195	Sevikar HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) amlodipin (amlodipinum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija; Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Menarini - Von Heyden GmbHG, Dresden , Nemčija _____ Daiichi Sankyo Europe GmbH, Zielstattstrasse 48, München, Nemčija		5363-I-1572/11 29.8.2016 C09DA03 3837000121735 129119
020196	Sevikar HCT 40 mg/10 mg/25 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) amlodipin (amlodipinum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija; Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Menarini - Von Heyden GmbHG, Dresden , Nemčija _____ Daiichi Sankyo Europe GmbH, Zielstattstrasse 48, München, Nemčija		5363-I-1574/11 29.8.2016 C09DA03 3837000121759 129127
020197	Sevikar HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) amlodipin (amlodipinum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija; Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Menarini - Von Heyden GmbHG, Dresden , Nemčija _____ Daiichi Sankyo Europe GmbH, Zielstattstrasse 48, München, Nemčija		5363-I-1571/11 29.8.2016 C09DA03 3837000121728 129135
020198	Sevikar HCT 40 mg/5 mg/25 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) amlodipin (amlodipinum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija; Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Menarini - Von Heyden GmbHG, Dresden , Nemčija _____ Daiichi Sankyo Europe GmbH, Zielstattstrasse 48, München, Nemčija		5363-I-1573/11 29.8.2016 C09DA03 3837000121742 129143
020199	Sevofluran Baxter 250 ml para za inhaliranje, tekočina sevofluran (sevofluranum)	para za inhaliranje, tekočina steklenica z 250 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. _____ novo dovoljenje za promet	Baxter S.A., Bd. René Branquart, Lessines, , Belgija _____ Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-870/11 10.5.2016 N01AB08 3837000068092 125334
020200	Sevredol 10 mg filmsko obložene tablete morfin (morphinum)	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	Bard Pharmaceutical Ltd.,VB, Mundipharma GmbH Limburg, Nem., Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj , Avstrija _____ Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1316/11 do preklica N02AA01 3837000094367 036048

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020201	Sevredol 10 mg filmsko obložene tablete morfin (morphinum)	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	Bard Pharmaceutical Ltd.,VB, Mundipharma GmbH Limburg, Nem., Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj , Avstrija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1317/11 do preklica N02AA01 3837000094374 036927
020202	Sevredol 20 mg filmsko obložene tablete morfin (morphinum)	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	Bard Pharmaceutical Ltd.,VB, Mundipharma GmbH Limburg, Nem., Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj , Avstrija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1318/11 do preklica N02AA01 3837000094381 036072
020203	Sevredol 20 mg filmsko obložene tablete morfin (morphinum)	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	Bard Pharmaceutical Ltd.,VB, Mundipharma GmbH Limburg, Nem., Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj , Avstrija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1319/11 do preklica N02AA01 3837000094398 036102
020204	Sildenafil Pfizer 100 mg filmsko obložene tablete sildenafil (sildenafilum)	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	Pfizer PGM, Zone Industrielle 29, Poce-sur-Cisse, , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-1010/11 6.6.2016 G04BE03 3837000068863 125920
020205	Sildenafil Pfizer 100 mg filmsko obložene tablete sildenafil (sildenafilum)	filmsko obložena tableta škatla z 8 tabletami (2 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer PGM, Zone Industrielle 29, Poce-sur-Cisse, , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-1011/11 6.6.2016 G04BE03 3837000068870 125938
020206	Sildenafil Pfizer 25 mg filmsko obložene tablete sildenafil (sildenafilum)	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	Pfizer PGM, Zone Industrielle 29, Poce-sur-Cisse, , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-1008/11 6.6.2016 G04BE03 3837000068849 125946
020207	Sildenafil Pfizer 50 mg filmsko obložene tablete sildenafil (sildenafilum)	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	Pfizer PGM, Zone Industrielle 29, Poce-sur-Cisse, , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-1009/11 6.6.2016 G04BE03 3837000068856 125954
020208	Solatcit 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. sprememba imetnika dovoljenja 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-718/10 20.04.2010	5363-I-951/11 20.4.2015 N06AB10 3837000051162 104213
020209	Solatcit 15 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. sprememba imetnika dovoljenja 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-719/10 20.04.2010	5363-I-952/11 20.4.2015 N06AB10 3837000051179 104221

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
020210	Solatcit 20 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. sprememba imetnika dovoljenja 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-720/10 20.04.2010	5363-I-953/11 20.4.2015 N06AB10 3837000051186 104230
020211	Solatcit 5 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. sprememba imetnika dovoljenja 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-717/10 20.04.2010	5363-I-950/11 20.4.2015 N06AB10 3837000051155 104248
020212	Somatostatin Eumedica 0,25 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje somatostatin (somatostatinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom in 1 ampulo z vehiklom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	Eumedica SA, Chemin de Nauwelette1, Manage , Belgija Medis, d.o.o., Brmčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1021/10 25.05.2010	5363-I-745/11 do preklica H01CB01 3837000089868 019666
020213	Somatostatin Eumedica 3 mg prašek in vehikel za koncentrat za raztopino za infundiranje somatostatin (somatostatinum)	prašek in vehikel za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s praškom in 1 ampulo z vehiklom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	Eumedica SA, Chemin de Nauwelette1, Manage , Belgija Medis, d.o.o., Brmčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1022/10 25.05.2010	5363-I-746/11 do preklica H01CB01 3837000089875 019585
020214	Sorel 50 mikrogramov/ml dermalna raztopina kalcipotriol (calcipotriolum)	dermalna raztopina škatla s plastenko s 60 ml raztopine	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-600/11 do preklica D05AX02 3837000085235 009164
020215	Staloral podjezično pršilo alergenski izvlečki (extracta allergenica)	podjezično pršilo škatla z 2 vialama z 10 ml pršila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	STALLERGENES S.A., rue Alexis de Tocqueville, Antony Cedex , Francija STALLERGENES S.A., 6 rue Alexis de Tocqueville, ANTONY, Francija	5363-I-869/11 17.05.2011	5363-I-930/11 30.12.2014 V01AA20 3837000093742 017353
020216	Staloral podjezično pršilo alergenski izvlečki (extracta allergenica)	podjezično pršilo škatla z 2 vialama z 10 ml pršila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	STALLERGENES S.A., rue Alexis de Tocqueville, Antony Cedex , Francija STALLERGENES S.A., 6 rue Alexis de Tocqueville, ANTONY, Francija	5363-I-867/11 17.05.2011	5363-I-928/11 30.12.2014 V01AA20 3837000093728 017310
020217	Staloral podjezično pršilo alergenski izvlečki (extracta allergenica)	podjezično pršilo škatla s 3 vialami z 10 ml pršila (1 viala z 10 IR/ml ali IC/ml in 2 viali s 100 IR/ml ali IC/ml)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	STALLERGENES S.A., rue Alexis de Tocqueville, Antony Cedex , Francija STALLERGENES S.A., 6 rue Alexis de Tocqueville, ANTONY, Francija	5363-I-866/11 17.05.2011	5363-I-927/11 30.12.2014 V01AA20 3837000093711 017302
020218	Staloral podjezično pršilo alergenski izvlečki (extracta allergenica)	podjezično pršilo škatla z 2 vialama z 10 ml pršila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	STALLERGENES S.A., rue Alexis de Tocqueville, Antony Cedex , Francija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija		5363-I-867/11 30.12.2014 V01AA20 3837000093728 017310

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020219	Staloral podjezično pršilo alergenski izvlečki (extracta allergenica)	podjezično pršilo škatla z 2 vialama z 10 ml pršila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	STALLERGENES S.A., rue Alexis de Tocqueville, Antony Cedex , Francija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija		5363-I-869/11 30.12.2014 V01AA20 3837000093742 017353
020220	Staloral podjezično pršilo alergenski izvlečki (extracta allergenica)	podjezično pršilo škatla s 3 vialami z 10 ml pršila (1 viala z 10 IR/ml in 2 viali s 300 IR/ml)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	STALLERGENES S.A., rue Alexis de Tocqueville, Antony Cedex , Francija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija		5363-I-868/11 30.12.2014 V01AA20 3837000093735 017345
020221	Staloral podjezično pršilo alergenski izvlečki (extracta allergenica)	podjezično pršilo škatla s 3 vialami z 10 ml pršila (1 viala z 10 IR/ml ali IC/ml in 2 viali s 100 IR/ml ali IC/ml)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	STALLERGENES S.A., rue Alexis de Tocqueville, Antony Cedex , Francija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija		5363-I-866/11 30.12.2014 V01AA20 3837000093711 017302
020222	Staloral podjezično pršilo alergenski izvlečki (extracta allergenica)	podjezično pršilo škatla s 3 vialami z 10 ml pršila (1 viala z 10 IR/ml in 2 viali s 300 IR/ml)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	STALLERGENES S.A., rue Alexis de Tocqueville, Antony Cedex , Francija STALLERGENES S.A., 6 rue Alexis de Tocqueville, ANTONY, Francija	5363-I-868/11 17.05.2011	5363-I-929/11 30.12.2014 V01AA20 3837000093735 017345
020223	Suprarenin 1 mg/ml raztopina za injiciranje adrenalin (epinefrin) (epinephrinum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Industriepark Höchst, Frankfurt am Main , Nemčija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1322/11 do preklica C01CA24 3837000093001 079103
020224	Talcid 500 mg žvečljive tablete hidrotalcit (hydrotalcitum)	žvečljiva tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Bitterfeld GmbH, OT Greppin, Bitterfeld-Wolfen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1066/11 do preklica A02AD04 3837000086614 016403
020225	TANYZ ERAS 0,4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	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	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-606/11 18.3.2016 G04CA02 3837000066807 123838
020226	TANYZ ERAS 0,4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	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	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-607/11 18.3.2016 G04CA02 3837000066814 123846
020227	Targocid 200 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje teikoplanin (teicoplaninum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z eno vialo s praškom in eno ampulo s 3,2 ml vehikla	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Gruppo Lepetit S.r.l., Anagni , Italija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1285/11 do preklica J01XA02 3837000080162 013900

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020228	Targocid 400 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje teikoplanin (teicoplaninum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z eno vialo s praškom in eno ampulo s 3,2 ml vehikla	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Gruppo Lepetit S.r.l., Anagni , Italija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1286/11 do preklica J01XA02 3837000080179 013919
020229	Tensiol 10 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum)	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	Daiichi Sankyo Europe GmbH, Pfaffenhofen, Nemčija, Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Laboratorios Menarini S.A., Badalona (Barcelona) , Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1532/08 19.09.2008	5363-I-1364/11 do preklica C09CA08 3837000096873 033898
020230	Tensiol 10 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum)	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	Daiichi Sankyo Europe GmbH, Pfaffenhofen, Nemčija, Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Laboratorios Menarini S.A., Badalona (Barcelona) , Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1531/08 19.09.2008	5363-I-1363/11 do preklica C09CA08 3837000096866 033871
020231	Tensiol 20 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Daiichi Sankyo Europe GmbH, Pfaffenhofen, Nemčija, Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Laboratorios Menarini S.A., Badalona (Barcelona) , Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1534/08 19.09.2008	5363-I-1366/11 do preklica C09CA08 3837000096897 033928
020232	Tensiol 20 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum)	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	Daiichi Sankyo Europe GmbH, Pfaffenhofen, Nemčija, Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Laboratorios Menarini S.A., Badalona (Barcelona) , Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1533/08 19.09.2008	5363-I-1365/11 do preklica C09CA08 3837000096880 033901
020233	Tensiol 40 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum)	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	Daiichi Sankyo Europe GmbH, Pfaffenhofen, Nemčija, Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Laboratorios Menarini S.A., Badalona (Barcelona) , Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1535/08 19.09.2008	5363-I-1367/11 do preklica C09CA08 3837000096903 033944
020234	Tensiol 40 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum)	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	Daiichi Sankyo Europe GmbH, Pfaffenhofen, Nemčija, Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija in Laboratorios Menarini S.A., Badalona (Barcelona) , Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1536/08 19.09.2008	5363-I-1368/11 do preklica C09CA08 3837000096910 033960
020235	TertensifKomb 10 mg/2,5 mg filmsko obložene tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta škatla s polipropilensko plastenko z 90 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francija in Servier (Ireland) Industries Ltd., Wicklow , Irsko Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija		5363-I-912/11 16.2.2015 C09BA04 3837000068368 125342

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020236	Tetraspan 100 mg/ml raztopina za infundiranje hidroksietilškrob (amylum hydroxyethylatum) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijev klorid (calcii chloridum) magnezijev klorid (magnesii chloridum) natrijev acetat (sodium acetatum) jabolčna kislina (acidum malum)	raztopina za infundiranje 1 polietilenska plastenka (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, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-1040/11 do preklica B05AA07 3837000105506 071331
020237	Tetraspan 100 mg/ml raztopina za infundiranje hidroksietilškrob (amylum hydroxyethylatum) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijev klorid (calcii chloridum) magnezijev klorid (magnesii chloridum) natrijev acetat (sodium acetatum) jabolčna kislina (acidum malum)	raztopina za infundiranje 1 polipropilenska vrečka (Ecobag) 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, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-1041/11 do preklica B05AA07 3837000105513 070831
020238	Tetraspan 60 mg/ml raztopina za infundiranje hidroksietilškrob (amylum hydroxyethylatum) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijev klorid (calcii chloridum) magnezijev klorid (magnesii chloridum) natrijev acetat (sodium acetatum) jabolčna kislina (acidum malum)	raztopina za infundiranje 1 polietilenska plastenka (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, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-1038/11 do preklica B05AA07 3837000105483 071633
020239	Tetraspan 60 mg/ml raztopina za infundiranje hidroksietilškrob (amylum hydroxyethylatum) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijev klorid (calcii chloridum) magnezijev klorid (magnesii chloridum) natrijev acetat (sodium acetatum) jabolčna kislina (acidum malum)	raztopina za infundiranje 1 polipropilenska vrečka (Ecobag) 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, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-1039/11 do preklica B05AA07 3837000105490 071617
020240	Topotekan Kabi 4 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje topotekan (topotecanum)	prašek za koncentrat 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	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-1407/11 23.8.2016 L01XX17 3837000071313 129151

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020241	Tramadol/paracetamol Clinres Farmacija 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Clinres Farmacija d.o.o., Einspielerjeva ulica 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-829/11 20.4.2016 N02AX52 3837000067835 124672
020242	Tramadol/paracetamol Clinres Farmacija 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamololum)	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	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Clinres Farmacija d.o.o., Einspielerjeva ulica 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-832/11 20.4.2016 N02AX52 3837000067866 124702
020243	Tramadol/paracetamol Clinres Farmacija 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamololum)	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	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Clinres Farmacija d.o.o., Einspielerjeva ulica 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-830/11 20.4.2016 N02AX52 3837000067842 124680
020244	Tramadol/paracetamol Clinres Farmacija 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamololum)	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	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Clinres Farmacija d.o.o., Einspielerjeva ulica 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-831/11 20.4.2016 N02AX52 3837000067859 124699
020245	Tramadol/paracetamol Labopharm 75 mg/650 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamololum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 40 tabletami (4 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Labopharm Europe Ltd., Unit 5, The Seapoint Building, Clontarf Road, Dublin , Irska Labopharm Europe Ltd., Unit 5, The Seapoint Building, 44/45 Clontarf Road, Dublin 3, Irska		5363-I-1037/11 7.6.2016 N02AX52 3837000068917 125962
020246	Trimeluzine 35 mg tablete s podaljšanim sproščanjem trimetazidin (trimetazidinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lupin (Europe) Ltd, Victoria Court, Bexton Road, Knutsford, Cheshire , Velika Britanija Lupin (Europe) Ltd, Victoria Court, Bexton Road, Knutsford, Cheshire, Velika Britanija		5363-I-871/11 9.5.2016 C01EB15 3837000068108 125350
020247	Tulip 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1445/11 do preklica C10AA05 3837000025781 040479
020248	Tulip 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	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1444/11 do preklica C10AA05 3837000087369 019127
020249	Tulip 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	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1446/11 do preklica C10AA05 3837000025798 040487

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.lodločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020250	Tulip 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	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1447/11 do preklica C10AA05 3837000087376 019208
020251	Tulip 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1448/11 do preklica C10AA05 3837000025804 040495
020252	Tulip 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	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1449/11 do preklica C10AA05 3837000025811 040509
020253	Tulip 30 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	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1450/11 do preklica C10AA05 3837000119671 054950
020254	Tulip 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1452/11 do preklica C10AA05 3837000101362 052825
020255	Tulip 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	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1451/11 do preklica C10AA05 3837000101355 052809
020256	Tulip 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	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-1453/11 do preklica C10AA05 3837000101379 052833
020257	Tulip 80 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (6 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-1454/11 do preklica C10AA05 3837000119688 054968
020258	Ursofalk 250 mg trde kapsule ursodeoksiholna kislina (acidum ursodeoxycholicum)	kapsula, trda škatla s 50 kapsulami (2 x 25 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-768/08 05.08.2008	5363-I-1419/11 do preklica A05AA02 3837000029857 068624

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020259	Ursofalk 250 mg trde kapsule ursodeoksiholna kislina (acidum ursodeoxycholicum)	kapsula, trda škatla s 100 kapsulami (4 x 25 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-769/08 05.08.2008	5363-I-1420/11 do preklica A05AA02 3837000029864 022950
020260	Ursofalk 250 mg/5 ml peroralna suspenzija ursodeoksiholna kislina (acidum ursodeoxycholicum)	peroralna suspenzija škatla s steklenico z 250 ml suspenzije in merilno žličko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-1089/10 01.06.2010	5363-I-1421/11 1.6.2015 A05AA02 3837000053661 107611
020261	Vagisan 0,167 g/0,100 g vaginalne globule mlečna kislina (acidum lacticum)	vaginalna globula škatla s 7 vaginalnimi globulami (1 x 7 globul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Dr. August Wolff GmbH & Co. KG Arzneimittel, Sudbrackstrasse 56, 33611 Bielefeld , Nemčija Dr. August Wolff GmbH&Co. KG Arzneimittel, Sudbrackstrasse 56, Bielefeld, Nemčija	5363-I-231/08 15.02.2008	5363-I-669/11 24.6.2012 G01AD01 3837000029444 076031
020262	Valaciklovir Mylan 500 mg filmsko obložene tablete valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatla z 42 tabletami (3 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Merck S.L. Poligono Merck, Barcelona, Španija in McDermott Laboratories Ltd T/A Gerard Laboratories, Dublin , Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1808/10 10.09.2010	5363-I-921/11 26.1.2014 J05AB11 3837000119701 055280
020263	Valaciklovir Mylan 500 mg filmsko obložene tablete valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Merck S.L. Poligono Merck, Barcelona, Španija in McDermott Laboratories Ltd T/A Gerard Laboratories, Dublin , Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1807/10 10.09.2010	5363-I-920/11 26.1.2014 J05AB11 3837000119695 055140
020264	Valsacombi 320 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	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-1370/11 31.8.2016 C09DA03 3837000070019 129178
020265	Valsacombi 320 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	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-1371/11 31.8.2016 C09DA03 3837000070026 129186
020266	Valsacombi 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. nova jakost	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-1369/11 31.8.2016 C09DA03 3837000070002 129160
020267	Valsacombi 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. nova jakost	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-1372/11 31.8.2016 C09DA03 3837000070033 129194

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020268	Valsacombi 320 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	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-1374/11 31.8.2016 C09DA03 3837000070057 129216
020269	Valsacombi 320 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	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-1373/11 31.8.2016 C09DA03 3837000070040 129208
020270	Valsaden 320 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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-834/11 22.4.2016 C09DA03 3837000067880 124729
020271	Valsaden 320 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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-835/11 22.4.2016 C09DA03 3837000067897 124737
020272	Valsaden 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. 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-833/11 22.4.2016 C09DA03 3837000067873 124710
020273	Valsaden 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. 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-836/11 22.4.2016 C09DA03 3837000067903 124745
020274	Valsaden 320 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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-838/11 22.4.2016 C09DA03 3837000067927 124761
020275	Valsaden 320 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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-837/11 22.4.2016 C09DA03 3837000067910 124753

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020276	Valsartan Arrow 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	Arrow Pharm (Malta) Ltd., Malta; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicoфарма S.A., Radom, Poljska; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Ltd, Bublin 17, Irska; Akmon, Grosuplje, Slovenija in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1515/11 17.8.2016 C09CA03 3837000071696 129224
020277	Valsartan Arrow 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	Arrow Pharm (Malta) Ltd., Malta; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicoфарма S.A., Radom, Poljska; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Ltd, Bublin 17, Irska; Akmon, Grosuplje, Slovenija in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1516/11 17.8.2016 C09CA03 3837000071702 129232
020278	Valsartan Arrow 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. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm (Malta) Ltd., Malta; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicoфарма S.A., Radom, Poljska; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Ltd, Bublin 17, Irska; Akmon, Grosuplje, Slovenija in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1513/11 17.8.2016 C09CA03 3837000071672 129240
020279	Valsartan Arrow 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	Arrow Pharm (Malta) Ltd., Malta; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicoфарма S.A., Radom, Poljska; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Ltd, Bublin 17, Irska; Akmon, Grosuplje, Slovenija in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1514/11 17.8.2016 C09CA03 3837000071689 129259
020280	Valsartan hidroklorotiazid Lek 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	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-1639/11 6.9.2016 C09DA03 3837000122251
020281	Valsartan hidroklorotiazid Lek 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	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-1640/11 6.9.2016 C09DA03 3837000122268

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020282	Valsartan hidroklorotiazid Lek 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. 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-1641/11 6.9.2016 C09DA03 3837000122275
020283	Valsartan hidroklorotiazid Lek 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. 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-1642/11 6.9.2016 C09DA03 3837000122282
020284	Valsartan hidroklorotiazid Lek 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	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-1638/11 6.9.2016 C09DA03 3837000122244
020285	Valsartan/hidroklorotiazid Krka 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1379/11 31.8.2016 C09DA03 3837000070101 129267
020286	Valsartan/hidroklorotiazid Krka 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje 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-1381/11 31.8.2016 C09DA03 3837000070125 129283
020287	Valsartan/hidroklorotiazid Krka 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. novo dovoljenje 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-1380/11 31.8.2016 C09DA03 3837000070118 129275
020288	Valsartan/hidroklorotiazid Krka 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1382/11 31.8.2016 C09DA03 3837000070132 129291
020289	Valsartan/hidroklorotiazid Krka 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1383/11 31.8.2016 C09DA03 3837000070149 129305
020290	Valsartan/hidroklorotiazid Krka 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. novo dovoljenje 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-1384/11 31.8.2016 C09DA03 3837000070156 129313

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020291	Valsartan/hidroklorotiazid Krka 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje 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-1385/11 31.8.2016 C09DA03 3837000070163 129321
020292	Valsartan/hidroklorotiazid Krka 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1386/11 31.8.2016 C09DA03 3837000070170 129330
020293	Valsartan/hidroklorotiazid Krka 320 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1388/11 31.8.2016 C09DA03 3837000070194 129356
020294	Valsartan/hidroklorotiazid Krka 320 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1389/11 31.8.2016 C09DA03 3837000070200 129364
020295	Valsartan/hidroklorotiazid Krka 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. novo dovoljenje 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-1387/11 31.8.2016 C09DA03 3837000070187 129348
020296	Valsartan/hidroklorotiazid Krka 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. novo dovoljenje 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-1390/11 31.8.2016 C09DA03 3837000070217 129372
020297	Valsartan/hidroklorotiazid Krka 320 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1392/11 31.8.2016 C09DA03 3837000070231 129399
020298	Valsartan/hidroklorotiazid Krka 320 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje 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-1391/11 31.8.2016 C09DA03 3837000070224 129380
020299	Valsartan/hidroklorotiazid Krka 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1377/11 31.8.2016 C09DA03 3837000070088 129429

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020300	Valsartan/hidroklorotiazid Krka 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1378/11 31.8.2016 C09DA03 3837000070095129437
020301	Valsartan/hidroklorotiazid Krka 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1375/11 31.8.2016 C09DA03 3837000070064129402
020302	Valsartan/hidroklorotiazid Krka 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. novo dovoljenje 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-1376/11 31.8.2016 C09DA03 3837000070071129410
020303	Valsartan/hidroklorotiazid Teva 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé, Sens, Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka in Teva Pharma S.L.U., Zaragoza , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-1558/11 31.8.2016 C09DA03 3837000121599129445
020304	Vamidrid 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Laboratorios LICONSA, S.A., Azuqueca de Henares, Španija; Laboratorios CINFA, S.A., Huarte (Pamplona), Španija; ZENTIVA k.s., Praga , Češka Republika Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-51/11 06.01.2011	5363-I-961/11 6.1.2016 C09CA03 3837000062908118710
020305	Vamidrid 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Laboratorios LICONSA, S.A., Azuqueca de Henares, Španija; Laboratorios CINFA, S.A., Huarte (Pamplona), Španija; ZENTIVA k.s., Praga , Češka Republika Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-50/11 06.01.2011	5363-I-960/11 6.1.2016 C09CA03 3837000062892118745
020306	Vaminolact 65,3 mg/ml raztopina za infundiranje za otroke aminokisline (aminoacida)	raztopina za infundiranje steklenica s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1016/11 do preklica B05BA01 3837000084153007137
020307	Vaminolact 65,3 mg/ml raztopina za infundiranje za otroke 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 bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1019/11 do preklica B05BA01 3837000044409084867

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020308	Vaminolact 65,3 mg/ml raztopina za infundiranje za otroke aminokisline (aminoacida)	raztopina za infundiranje steklenica s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1017/11 do preklica B05BA01 3837000084160 007145
020309	Vaminolact 65,3 mg/ml raztopina za infundiranje za otroke aminokisline (aminoacida)	raztopina za infundiranje škatla z 10 steklenicami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1018/11 do preklica B05BA01 3837000044393 084859
020310	Vankomicin Mylan 1 g prašek za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	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	VIANEX S.A. PLANT C, Pallini Attiki, Grčija; Mylan S.A.S., Saint Priest, Francija; Biologici Italia Laboratories S.R.L, Masate (MI) , Italija Mylan S.A.S., 117 Allée des Parcs, Saint Priest, Francija		5363-I-1410/11 28.7.2016 J01XA01 3837000071344 128201
020311	Vankomicin Mylan 1 g prašek za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	prašek za raztopino za 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	VIANEX S.A. PLANT C, Pallini Attiki, Grčija; Mylan S.A.S., Saint Priest, Francija; Biologici Italia Laboratories S.R.L, Masate (MI) , Italija Mylan S.A.S., 117 Allée des Parcs, Saint Priest, Francija		5363-I-1411/11 28.7.2016 J01XA01 3837000071351 128210
020312	Vankomicin Mylan 1 g prašek za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	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	VIANEX S.A. PLANT C, Pallini Attiki, Grčija; Mylan S.A.S., Saint Priest, Francija; Biologici Italia Laboratories S.R.L, Masate (MI) , Italija Mylan S.A.S., 117 Allée des Parcs, Saint Priest, Francija		5363-I-1409/11 28.7.2016 J01XA01 3837000071337 128198
020313	Vankomicin Mylan 1 g prašek za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 20 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	VIANEX S.A. PLANT C, Pallini Attiki, Grčija; Mylan S.A.S., Saint Priest, Francija; Biologici Italia Laboratories S.R.L, Masate (MI) , Italija Mylan S.A.S., 117 Allée des Parcs, Saint Priest, Francija		5363-I-1412/11 28.7.2016 J01XA01 3837000071368 128228
020314	VANTAS 50 mg implantat histrelin (histrelinum)	implantat škatla s plastično vrečko z 1 implantatom v stekleni viali in škatla z implantacijskim pripomočkom	Predpisovanje in izdaja 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	Orion Corporation, Espoo , Finska Orion Corporation, Orionintie 1, Espoo, Finska		5363-I-959/11 do preklica H01CA03 3837000054538 107930
020315	Vasilip 40 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1557/11 do preklica C10AA01 3837000029642 013447

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
020316	Vasilip 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	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-1556/11 do preklica C10AA01 3837000086980 019038
020317	VENITAN forte 10 mg/100 i.e. v 1 g gela heparin (heparinum) escin (aescinum)	gel škatla s tubo s 100 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. novo pakiranje	Lek, d.d., Verovškova, Ljubljana in Salutas Pharma GmbH, Lange Gohren, Osterweddingen, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1072/11 do preklica C05BA53 3837000069099 125970
020318	Venoruton 20 mg/g gel okserutin (oxerutinum)	gel škatla s tubo s 40 g gela	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. ukinitev	Lek farmacevtska družba, d.d., Ljubljana/Novartis Consumer Health SA, Nyon, Švica Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-U-I-61/08 02.03.2011	5363-U-I-61/08-1 28.12.2012 C05CA54 3837000001075 095087
020319	Vepesid 100 mg mehke kapsule etopozid (etoposidum)	kapsula, mehka škatla z 10 kapsulami (1 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	Corden Pharma Latina S.p.A., Sermoneta, Latina, Italija Bristol-Myers Squibb spol. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika		5363-I-588/11 do preklica L01CB01 3837000086669 091006
020320	Visipaque 270 mg I/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 polipropilenski vsebniki 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	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohill, Co. Cork, Irska GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-2106/08 30.12.2008	5363-I-648/11 do preklica V08AB09 3837000118216 053228
020321	Visipaque 270 mg I/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 stekleničkami 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	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohill, Co. Cork, Irska GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-2102/08 30.12.2008	5363-I-647/11 do preklica V08AB09 3837000022278 023906
020322	Visipaque 270 mg I/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 polipropilenski vsebniki 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	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohill, Co. Cork, Irska GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-2107/08 30.12.2008	5363-I-649/11 do preklica V08AB09 3837000118223 053244

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020323	Visipaque 270 mg l/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 polipropilenskimi vsebniki 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohill, Co. Cork , Irsko GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-2108/08 30.12.2008	5363-I-650/11 do preklica V08AB09 3837000118230 053252
020324	Visipaque 270 mg l/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatla s 6 polipropilenskimi vsebniki s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohill, Co. Cork , Irsko GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-2109/08 30.12.2008	5363-I-651/11 do preklica V08AB09 3837000118247 053341
020325	Visipaque 270 mg l/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 stekleničkami 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	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohill, Co. Cork , Irsko GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-2101/08 30.12.2008	5363-I-646/11 do preklica V08AB09 3837000022261 023981
020326	Visipaque 320 mg l/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 stekleničkami 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	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohill, Co. Cork , Irsko GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-2103/08 30.12.2008	5363-I-652/11 do preklica V08AB09 3837000022346 024015
020327	Visipaque 320 mg l/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatla s 6 stekleničkami 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohill, Co. Cork , Irsko GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-2105/08 30.12.2008	5363-I-654/11 do preklica V08AB09 3837000022452 024058
020328	Visipaque 320 mg l/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 polipropilenskimi vsebniki 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	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohill, Co. Cork , Irsko GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-2111/08 30.12.2008	5363-I-656/11 do preklica V08AB09 3837000118261 053376
020329	Visipaque 320 mg l/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 polipropilenskimi vsebniki 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohill, Co. Cork , Irsko GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-2112/08 30.12.2008	5363-I-657/11 do preklica V08AB09 3837000118278 053392

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
020330	Visipaque 320 mg I/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatla s 6 polipropilenskimi vsebniki s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohill, Co. Cork , Irska GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-2113/08 30.12.2008	5363-I-658/11 do preklica V08AB09 3837000118285 053414
020331	Visipaque 320 mg I/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 stekleničkami 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	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohill, Co. Cork , Irska GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-2104/08 30.12.2008	5363-I-653/11 do preklica V08AB09 3837000022353 024023
020332	Visipaque 320 mg I/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 polipropilenskimi vsebniki 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	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohill, Co. Cork , Irska GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-2110/08 30.12.2008	5363-I-655/11 do preklica V08AB09 3837000118254 053350
020333	Voltaren 12,5 mg svečke diklofenak (diclofenacum)	svečka škatla z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Krakow S.A., Mogilska, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana , Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-839/11 do preklica M01AB05 3837000012897 094889
020334	Voltaren 25 mg svečke diklofenak (diclofenacum)	svečka škatla z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Krakow S.A., Mogilska, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana , Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-840/11 do preklica M01AB05 3837000013030 035149
020335	Voltaren forte 50 mg filmsko obložene tablete diklofenak (diclofenacum)	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	Pliva Krakow S.A., Mogilska, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana , Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-841/11 do preklica M01AB05 3837000014822 035157
020336	Voltaren Retard 100 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem diklofenak (diclofenacum)	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	Pliva Krakow S.A., Mogilska, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana , Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-842/11 do preklica M01AB05 3837000014815 094935
020337	Vosustat 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 imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Adamed Sp. z o.o., Czosnow, Poljska in Pabianickie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A. , Poljska PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holešovice, Češka Republika	5363-I-1425/10 26.07.2010	5363-I-1471/11 26.7.2015 C10AA07 3837000055351 109924

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalc/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020338	Vosustat 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 imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Adamed Sp. z.o.o., Czosnów, Poljska in Pabianickie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A. , Poljska PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holešovice, Češka Republika	5363-I-1426/10 26.07.2010	5363-I-1472/11 26.7.2015 C10AA07 3837000055368 109932
020339	Vosustat 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 imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Adamed Sp. z.o.o., Czosnów, Poljska in Pabianickie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A. , Poljska PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holešovice, Češka Republika	5363-I-1427/10 26.07.2010	5363-I-1473/11 26.7.2015 C10AA07 3837000055375 109940
020340	Vosustat 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 imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Adamed Sp. z.o.o., Czosnów, Poljska in Pabianickie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A. , Poljska PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holešovice, Češka Republika	5363-I-1424/10 26.07.2010	5363-I-1470/11 26.7.2015 C10AA07 3837000055344 109959
020341	Willefact 1000 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje humani von Willebrandov faktor (factor humanus von Willebrandi)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom (1000 i.e.), 1 vialo z vehiklom (10 ml) ter sistemom za prenos (ventil za sterilizacijo zraka in filtrirna igla)	Predpisovanje in izdaja 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	LFB-BIOMEDICAMENTS, Courtaeuf Cedex , Francija LFB-BIOMEDICAMENTS, 3, avenue des Tropiques, Courtaeuf Cedex, Francija		5363-I-1145/11 23.6.2016 B02BD 3837000069426 126306
020342	Xefo 4 mg filmsko obložene tablete lornoksikam (lornoxicamum)	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	Nycomed Danmark ApS, Langebjerg, Roskilde , Danska Nycomed Danmark ApS, Langebjerg 1, Roskilde, Danska		5363-I-725/11 do preklica M01AC05 3837000119923 055760
020343	Xefo 8 mg filmsko obložene tablete lornoksikam (lornoxicamum)	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	Nycomed Danmark ApS, Langebjerg, Roskilde , Danska Nycomed Danmark ApS, Langebjerg 1, Roskilde, Danska		5363-I-726/11 do preklica M01AC05 3837000119930 055808
020344	Xefo 8 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje lornoksikam (lornoxicamum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 10 vialami z 8 mg praška za raztopino za injiciranje in 10 ampulami z 2 ml vode za injekcije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed Danmark ApS, Langebjerg, Roskilde , Danska Nycomed Danmark ApS, Langebjerg 1, Roskilde, Danska		5363-I-728/11 do preklica M01AC05 3837000119954 055891
020345	Xefo Rapid 8 mg filmsko obložene tablete lornoksikam (lornoxicamum)	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	Nycomed Danmark ApS, Langebjerg, Roskilde , Danska Nycomed Danmark ApS, Langebjerg 1, Roskilde, Danska		5363-I-727/11 do preklica M01AC05 3837000119947 055930

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
020346	XENETIX 300 mg/ml raztopina za injiciranje jobitridol (iobitridolum)	raztopina za injiciranje 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	Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex , Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1063/11 do preklica V08AB11 3837000083323 006106
020347	XENETIX 300 mg/ml raztopina za injiciranje jobitridol (iobitridolum)	raztopina za injiciranje 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	Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex , Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1062/11 do preklica V08AB11 3837000083316 006025
020348	XENETIX 350 mg/ml raztopina za injiciranje jobitridol (iobitridolum)	raztopina za injiciranje 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	Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex , Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1065/11 do preklica V08AB11 3837000083347 006165
020349	XENETIX 350 mg/ml raztopina za injiciranje jobitridol (iobitridolum)	raztopina za injiciranje 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	Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex , Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1064/11 do preklica V08AB11 3837000083330 006068
020350	XYLONOR 10 mg/0,1 mg na razpršek oralno pršilo lidokain (lidocainum) cetrimid (cetrimidum)	oralno pršilo škatla s steklenico z odmerno črpalko s pršilno šobo s 36 g raztopine za 540 razprškov	Predpisovanje in izdaja 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	Specialites Septodont, Saint Maur des Fosses Cedex , Francija Sanolabor, d.d., Leskoškova 4, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1237/11 do preklica N01BB52 3837000012132 089818
020351	Yasminelle 0,02 mg/3 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatla z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija in Schering GmbH & Co. Produktion KG, Weimar , Nemčija Bayer Schering Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija		5363-I-1091/11 21.6.2016 G03AA12 3837000101140 001481
020352	Yasnal 10 mg orodisperzibilne tablete donepezil (donepezilum)	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	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-683/11 28.3.2016 N06DA02 3837000067057 123854
020353	Yasnal 10 mg orodisperzibilne tablete donepezil (donepezilum)	orodisperzibilna 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-684/11 28.3.2016 N06DA02 3837000067064 123862

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020354	Yasnal 10 mg orodisperzibilne tablete donepezil (donepezilum)	orodisperzibilna tableta škatla s 84 tabletami (12 x 7 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-685/11 28.3.2016 N06DA02 3837000067071 123870
020355	Yasnal 10 mg orodisperzibilne tablete donepezil (donepezilum)	orodisperzibilna tableta škatla z 90 tabletami (9 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-686/11 28.3.2016 N06DA02 3837000067088 123889
020356	Yasnal 10 mg orodisperzibilne tablete donepezil (donepezilum)	orodisperzibilna tableta škatla z 98 tabletami (14 x 7 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-687/11 28.3.2016 N06DA02 3837000067095 123897
020357	Yasnal 10 mg orodisperzibilne tablete donepezil (donepezilum)	orodisperzibilna tableta škatla s 100 tabletami (10 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-688/11 28.3.2016 N06DA02 3837000067101 123900
020358	Yasnal 5 mg orodisperzibilne tablete donepezil (donepezilum)	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	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-677/11 28.3.2016 N06DA02 3837000066999 123919
020359	Yasnal 5 mg orodisperzibilne tablete donepezil (donepezilum)	orodisperzibilna tableta škatla s 84 tabletami (12 x 7 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-679/11 28.3.2016 N06DA02 3837000067019 123935
020360	Yasnal 5 mg orodisperzibilne tablete donepezil (donepezilum)	orodisperzibilna tableta škatla z 90 tabletami (9 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-680/11 28.3.2016 N06DA02 3837000067026 123943
020361	Yasnal 5 mg orodisperzibilne tablete donepezil (donepezilum)	orodisperzibilna tableta škatla z 98 tabletami (14 x 7 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-681/11 28.3.2016 N06DA02 3837000067033 123951
020362	Yasnal 5 mg orodisperzibilne tablete donepezil (donepezilum)	orodisperzibilna tableta škatla s 100 tabletami (10 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-682/11 28.3.2016 N06DA02 3837000067040 123960

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
020363	Yasnal 5 mg orodisperzibilne tablete donepezil (donepezilum)	orodisperzibilna 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-678/11 28.3.2016 N06DA02 3837000067002 123927
020364	Zaldiar 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (4 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1977/09 09.12.2009	5363-I-743/11 do preklica N02AX52 3837000046625 094145
020365	Zaldiar 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1978/09 09.12.2009	5363-I-744/11 do preklica N02AX52 3837000046632 094110
020366	Zaldiar 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-134/08 22.01.2008	5363-I-742/11 do preklica N02AX52 3837000094084 077895
020367	Zaldiar Retard 75 mg/650 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamololum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 40 tabletami (4 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Labopharm Europe Ltd., Unit 5, The Seapoint Building, Clontarf Road, Dublin , Irska Labopharm Europe Ltd., Unit 5, The Seapoint Building, 44/45 Clontarf Road, Dublin 3, Irska		5363-I-697/11 29.3.2016 N02AX52 3837000067194 123978
020368	Zanacodar 40 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škatla z 90 tabletami (18 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuquca de Henares , Španija PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holešovice, Češka Republika	5363-I-2139/10 22.10.2010	5363-I-1336/11 22.10.2015 C09CA07 3837000059106 114065
020369	Zanacodar 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuquca de Henares , Španija PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holešovice, Češka Republika	5363-I-2138/10 22.10.2010	5363-I-1335/11 22.10.2015 C09CA07 3837000059090 114057
020370	Zanacodar 80 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škatla z 90 tabletami (18 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuquca de Henares , Španija PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holešovice, Češka Republika	5363-I-2141/10 22.10.2010	5363-I-1338/11 22.10.2015 C09CA07 3837000059120 114081
020371	Zanacodar 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuquca de Henares , Španija PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holešovice, Češka Republika	5363-I-2140/10 22.10.2010	5363-I-1337/11 22.10.2015 C09CA07 3837000059113 114073

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020372	Zapilux 10 mg orodisperzibilni filmi olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilni film škatla z 28 orodisperzibilnimi filmi	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Hexal AG, Holzkirchen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-720/11 30.3.2016 N05AH03 3837000067316 123986
020373	Zapilux 15 mg orodisperzibilni filmi olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilni film škatla z 28 orodisperzibilnimi filmi	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Hexal AG, Holzkirchen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-721/11 30.3.2016 N05AH03 3837000067323 123994
020374	Zapilux 20 mg orodisperzibilni filmi olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilni film škatla z 28 orodisperzibilnimi filmi	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Hexal AG, Holzkirchen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-722/11 30.3.2016 N05AH03 3837000067330 124001
020375	Zapilux 5 mg orodisperzibilni filmi olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilni film škatla z 28 orodisperzibilnimi filmi	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Hexal AG, Holzkirchen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-719/11 30.3.2016 N05AH03 3837000067262 124010
020376	Zapilux Neo 10 mg orodisperzibilni filmi olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilni film škatla z 28 vrečicami z 28 filmi	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Hexal AG, Holzkirchen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-720/11 30.03.2011	5363-I-1277/11 30.3.2016 N05AH03 3837000067316 123986
020377	Zapilux Neo 15 mg orodisperzibilni filmi olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilni film škatla z 28 vrečicami z 28 filmi	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Hexal AG, Holzkirchen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-721/11 30.03.2011	5363-I-1278/11 30.3.2016 N05AH03 3837000067323 123994
020378	Zapilux Neo 20 mg orodisperzibilni filmi olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilni film škatla z 28 vrečicami z 28 filmi	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Hexal AG, Holzkirchen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-722/11 30.03.2011	5363-I-1279/11 30.3.2016 N05AH03 3837000067330 124001
020379	Zapilux Neo 5 mg orodisperzibilni filmi olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilni film škatla z 28 vrečicami z 28 filmi	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Hexal AG, Holzkirchen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-719/11 30.03.2011	5363-I-1276/11 30.3.2016 N05AH03 3837000067262 124010
020380	Zaracet 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamolum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-830/11 20.04.2011	5363-I-1243/11 20.4.2016 N02AX52 3837000067842 124680

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020381	Zaracet 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-831/11 20.04.2011	5363-I-1244/11 20.4.2016 N02AX52 3837000067859 124699
020382	Zaracet 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-829/11 20.04.2011	5363-I-1242/11 20.4.2016 N02AX52 3837000067835 124672
020383	Zaracet 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolum) paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-832/11 20.04.2011	5363-I-1245/11 20.4.2016 N02AX52 3837000067866 124702
020384	ZELDOX 20 mg/ml prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ziprasidon (ziprasidonum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom in 1 ampulo z 1,2 ml vode za injekcije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer PGM, Zone Industrielle 29, Poce-sur-Cisse, , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-595/11 do preklica N05AE04 3837000024487 024848
020385	Zigilex 500 mg filmsko obložene tablete azitromicin (azithromycinum)	filmsko obložena tableta škatla s 3 tableti (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	PSI supply nv, Axxes Businesspark, Merelbeke, Belgija in Galex, d.d., Murska Sobota , Slovenija Marifarm d.o.o., Minařikova ulica 8, Maribor, Slovenija	5363-I-351/11 11.02.2011	5363-I-1343/11 11.2.2016 J01FA10 3837000065763 121320
020386	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis Ltd., Zejtun ZTN3000, Malta in Genericon Pharma GmbH, Graz , Avstrija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2531/10 25.11.2010	5363-I-1344/11 25.11.2015 N02CC03 3837000060829 115959
020387	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis Ltd., Zejtun ZTN3000, Malta in Genericon Pharma GmbH, Graz , Avstrija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2533/10 25.11.2010	5363-I-1346/11 25.11.2015 N02CC03 3837000060843 115975
020388	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis Ltd., Zejtun ZTN3000, Malta in Genericon Pharma GmbH, Graz , Avstrija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2532/10 25.11.2010	5363-I-1345/11 25.11.2015 N02CC03 3837000060836 115967
020389	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Ltd., Zejtun ZTN3000, Malta in Genericon Pharma GmbH, Graz Hafnerstrasse 211, Graz, Avstrija	5363-I-2534/10 25.11.2010	5363-I-1347/11 25.11.2015 N02CC03 3837000060850 116025

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020390	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis Ltd., Zejtun ZTN3000, Malta in Genericon Pharma GmbH, Graz , Avstrija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2535/10 25.11.2010	5363-I-1348/11 25.11.2015 N02CC03 3837000060867 116033
020391	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis Ltd., Zejtun ZTN3000, Malta in Genericon Pharma GmbH, Graz , Avstrija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2536/10 25.11.2010	5363-I-1349/11 25.11.2015 N02CC03 3837000060874 116050
020392	Zolsana 10 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	Krka, d.d., Novo mesto, Slovenija; Synton Hispania S.L., Španija in Synthon BV, Nijmegen , Nizozemska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1325/11 do preklica N05CF02 3837000101195 052353
020393	Zolsana 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	Krka, d.d., Novo mesto, Slovenija; Synton Hispania S.L., Španija in Synthon BV, Nijmegen , Nizozemska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1324/11 do preklica N05CF02 3837000101188 052388
020394	Zortam 20 mg/5 mg v 1 ml kapljice za oko, raztopina dorzolamid (dorzolamidum) timolol (timololum)	kapljice za oko, raztopina škatla z 1 platenko s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Pallini, Attiki, Grčija; Famar S.A., Plant A, Alimos, Grčija; Mylan S.A.S., Saint Priest, Francija in Mylan S.A.S., Meyzieu , Francija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1054/11 7.6.2016 S01ED51 3837000069020 125989