

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.lodločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020395	Acipan Control 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imena zdravila	Lek, d.d., Ljubljana; Lek d.d., Lendava; Lek S.A., Strykow, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2703/10 10.12.2010	5363-I-2037/11 10.12.2015 A02BC02 3837000062168 116297
020396	Acipan Control 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imena zdravila	Lek, d.d., Ljubljana; Lek d.d., Lendava; Lek S.A., Strykow, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2704/10 10.12.2010	5363-I-2038/11 10.12.2015 A02BC02 3837000062175 116300
020397	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. sprememba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1301/11 15.07.2011	5363-I-487/12 do preklica C08CA05 3837000102260 004693
020398	Adalat OROS 30 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. sprememba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen, Nemčija in Bayer HealthCare Manuf., Milano , Italija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1399/09 18.09.2009	5363-I-488/12 do preklica C08CA05 3837000072013 001392
020399	Adalat OROS 60 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. sprememba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen, Nemčija in Bayer HealthCare Manuf., Milano , Italija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1400/09 18.09.2009	5363-I-489/12 do preklica C08CA05 3837000072020 001538

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020400	AFLODERM 0,5 mg/g krema alklometazon (alclometasonum)	krema škatla s tubo s 40 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija		5363-I-2145/11 do preklica D07AB10 3837000125252 132659
			ново pakiranje	Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		
020401	AFLODERM 0,5 mg/g mazilo alklometazon (alclometasonum)	mazilo škatla s tubo s 40 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija		5363-I-2146/11 do preklica D07AB10 3837000125269 132667
			ново pakiranje	Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		
020402	Afrin 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina oksimetazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatla s plastenko s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta	v Schering Plough S.A., San Agustin de Guadalix, Madrid , Španija		5363-I-781/12 4.4.2017 R01AA05 3837000132779 140861
			ново dovoljenje za promet	Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija		
020403	Afrin 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina oksimetazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatla s plastenko s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta	v Schering Plough S.A., San Agustin de Guadalix, Madrid , Španija	5363-I-781/12 04.04.2012	5363-I-1277/12 4.4.2017 R01AA05 3837000132779 140861
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija		
020404	Afrin 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina z glicerolom oksimetazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatla s plastenko s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta	v Schering Plough S.A., San Agustin de Guadalix, Madrid , Španija		5363-I-783/12 4.4.2017 R01AA05 3837000132793 140875
			ново dovoljenje za promet	Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija		
020405	Afrin 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina z glicerolom oksimetazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatla s plastenko s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta	v Schering Plough S.A., San Agustin de Guadalix, Madrid , Španija	5363-I-783/12 04.04.2012	5363-I-1279/12 4.4.2017 R01AA05 3837000132793 140875
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija		
020406	Afrin 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina z glicerolom in vonjem kamilice oksimetazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatla s plastenko s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta	v Schering Plough S.A., San Agustin de Guadalix, Madrid , Španija	5363-I-784/12 04.04.2012	5363-I-1280/12 4.4.2017 R01AA05 3837000132809 140889
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija		
020407	Afrin 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina z glicerolom in vonjem kamilice oksimetazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatla s plastenko s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta	v Schering Plough S.A., San Agustin de Guadalix, Madrid , Španija		5363-I-784/12 4.4.2017 R01AA05 3837000132809 140889
			ново dovoljenje za promet	Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija		
020408	Afrin 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina z mentolom oksimetazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatla s plastenko s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta	v Schering Plough S.A., San Agustin de Guadalix, Madrid , Španija		5363-I-782/12 4.4.2017 R01AA05 3837000132786 140892
			ново dovoljenje za promet	Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020409	Afrin 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina z mentolom oksimetazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatla s platenko s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Schering Plough S.A., San Agustin de Guadalupe, Madrid , Španija Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-782/12 04.04.2012	5363-I-1278/12 4.4.2017 R01AA05 3837000132786 140892
020410	Akineton 2 mg tablete biperiden (biperidenum)	tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Laboratorio Farmaceutico SIT Srl, Mede , Italija Desma GmbH Peter-Sander-Str. 41B, Mainz-Kastel, Nemčija		5363-I-89/12 do preklica N04AA02 3837000000610 077666
020411	Akineton 5 mg/ml raztopina za injiciranje biperiden (biperidenum)	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	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija Desma GmbH Peter-Sander-Str. 41B, Mainz-Kastel, Nemčija		5363-I-88/12 do preklica N04AA02 3837000000825 091235
020412	Albunorm 200 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 steklenico s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba izdelovalca	Octapharma Pharmazeutika, Prod. m.b.H., Vienna, Avstrija; Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutch. mbH, Springe, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld , Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1861/09 19.11.2009	5363-I-1982/11 19.11.2014 B05AA01 3837000046243 091260
020413	Albunorm 200 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla z 10 steklenicami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba izdelovalca	Octapharma Pharmazeutika, Prod. m.b.H., Vienna, Avstrija; Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutch. mbH, Springe, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld , Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1864/09 19.11.2009	5363-I-1985/11 19.11.2014 B05AA01 3837000046274 091286
020414	Albunorm 200 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla z 10 steklenicami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba izdelovalca	Octapharma Pharmazeutika, Prod. m.b.H., Vienna, Avstrija; Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutch. mbH, Springe, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld , Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1862/09 19.11.2009	5363-I-1983/11 19.11.2014 B05AA01 3837000046250 091227
020415	Albunorm 200 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba izdelovalca	Octapharma Pharmazeutika, Prod. m.b.H., Vienna, Avstrija; Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutch. mbH, Springe, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld , Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1863/09 19.11.2009	5363-I-1984/11 19.11.2014 B05AA01 3837000046267 091278

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020416	Albunorm 50 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 steklenico s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba izdelovalca	Octapharma Pharmazeutika, Prod. m.b.H., Vienna, Avstrija; Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutch. mbH, Springe, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld , Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1860/09 19.11.2009	5363-I-1981/11 19.11.2014 B05AA01 3837000046236 091316
020417	Albunorm 50 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba izdelovalca	Octapharma Pharmazeutika, Prod. m.b.H., Vienna, Avstrija; Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutch. mbH, Springe, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld , Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1856/09 19.11.2009	5363-I-1977/11 19.11.2014 B05AA01 3837000046199 091324
020418	Albunorm 50 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla z 10 steklenicami z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba izdelovalca	Octapharma Pharmazeutika, Prod. m.b.H., Vienna, Avstrija; Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutch. mbH, Springe, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld , Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1859/09 19.11.2009	5363-I-1980/11 19.11.2014 B05AA01 3837000046229 091294
020419	Albunorm 50 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla z 10 steklenicami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba izdelovalca	Octapharma Pharmazeutika, Prod. m.b.H., Vienna, Avstrija; Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutch. mbH, Springe, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld , Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1857/09 19.11.2009	5363-I-1978/11 19.11.2014 B05AA01 3837000046205 091332
020420	Albunorm 50 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 steklenico z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba izdelovalca	Octapharma Pharmazeutika, Prod. m.b.H., Vienna, Avstrija; Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francija; Octapharma AB, Stockholm, Švedska; Octapharma GmbH Prod. Deutch. mbH, Springe, Nemčija; Octapharma GmbH, Langenfeld , Nemčija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-1858/09 19.11.2009	5363-I-1979/11 19.11.2014 B05AA01 3837000046212 091308
020421	ALDIZEM 60 mg tablete diltiazem (diltiazemum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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-194/10 20.01.2010	5363-I-448/12 do preklica C08DB01 3837000013061 002879
020422	ALDIZEM 90 mg tablete diltiazem (diltiazemum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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-195/10 20.01.2010	5363-I-449/12 do preklica C08DB01 3837000013078 002925

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020423	Alendor 70 mg tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škatla s 4 tabletami (1 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Arrow Pharm (Malta) Ltd., Malta; Arrow Generics Ltd, Velika Britanija; AWD Pharma, Nemčija; Qualiiti Ltd, Velika Britanija; Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Krakow, Poljska in Juta Pharma GmbH, Flensburg , Nemčija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1609/10 12.08.2010	5363-I-854/12 do preklica M05BA04 3837000106855 014222
020424	Alendor 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. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Arrow Pharm (Malta) Ltd., Malta; Arrow Generics Ltd, Velika Britanija; AWD Pharma, Nemčija; Qualiiti Ltd, Velika Britanija; Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Krakow, Poljska in Juta Pharma GmbH, Flensburg , Nemčija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1610/10 12.08.2010	5363-I-855/12 do preklica M05BA04 3837000106848 014230
020425	Alendor 70 mg tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škatla s 40 tabletami (10 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Arrow Generics Ltd,VB; AWD Pharma, Nemčija; Qualiiti Ltd, VB in Pliva Krakow S.A., Krakow , Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1611/10 12.08.2010	5363-I-856/12 do preklica M05BA04 3837000106862 014290
020426	Algogesic 100 mikrogramov/h transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Renantos Pharmavetriebsgesellschaft mbH, Beethovenstrasse 10, Leipheim, Nemčija		5363-I-380/12 13.2.2017 N02AB03 3837000128963 138430
020427	Algogesic 12,5 mikrogramov/h transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Renantos Pharmavetriebsgesellschaft mbH, Beethovenstrasse 10, Leipheim, Nemčija		5363-I-376/12 13.2.2017 N02AB03 3837000128925 138443
020428	Algogesic 25 mikrogramov/h transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Renantos Pharmavetriebsgesellschaft mbH, Beethovenstrasse 10, Leipheim, Nemčija		5363-I-377/12 13.2.2017 N02AB03 3837000128932 138457
020429	Algogesic 50 mikrogramov/h transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Renantos Pharmavetriebsgesellschaft mbH, Beethovenstrasse 10, Leipheim, Nemčija		5363-I-378/12 13.2.2017 N02AB03 3837000128949 138460
020430	Algogesic 75 mikrogramov/h transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Renantos Pharmavetriebsgesellschaft mbH, Beethovenstrasse 10, Leipheim, Nemčija		5363-I-379/12 13.2.2017 N02AB03 3837000128956 138474

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020431	Allegra 120 mg filmsko obložene tablete feksofenadin (fexofenadinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Sanofi Winthrop Industrie, Tours, Francija in Sanofi-synthelabo Ltd, Newcastle upon Tyne , Velika Britanija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-44/11 06.01.2011	5363-I-436/12 do preklica R06AX26 3837000062861 118095
020432	ALOMIDE 1 mg/ml kapljice za oko, raztopina lodoksamid (lodoxamidum)	kapljice za oko, raztopina škatla s kapalnim vsebnikom s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	S.A. ALCON-COUVREUR N.V., Puurs, Belgija in ALCON CUSÍ S.A., El Masnou, Barcelona , Španija S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijsksweg 14, Puurs, Belgija		5363-I-192/12 do preklica S01GX05 3837000001990 098299
020433	Altacef 1 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje cefotaksim (cefotaximum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo z 1 g praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Mitim S.r.l., Via Cacciamali 34/38, Brescia , Italija Altamedics d.o.o., Šlandrova ulica 4B, Ljubljana, Slovenija		5363-I-387/12 16.2.2017 J01DD01 3837000128659 138488
020434	Altacef 2 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje cefotaksim (cefotaximum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo z 2 g praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Mitim S.r.l., Via Cacciamali 34/38, Brescia , Italija Altamedics d.o.o., Šlandrova ulica 4B, Ljubljana, Slovenija		5363-I-388/12 16.2.2017 J01DD01 3837000128666 138491
020435	Altazolin 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje cefazolin (cefazolinum)	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	Panpharma, Zi du Clairay - Luitre, Fougères , Francija Altamedics d.o.o., Šlandrova ulica 4B, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1234/12 31.5.2017 J01DB04 3837000134476 143487
020436	Alventa 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 56 kapsulami (4 x 14 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-2192/11 do preklica N06AX16 3837000102512 046167
020437	Alventa 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 98 kapsulami (7 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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-2193/11 do preklica N06AX16 3837000102529 046175
020438	Alventa 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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-2191/11 do preklica N06AX16 3837000102505 046159
020439	Alventa 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 56 kapsulami (4 x 14 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-2186/11 do preklica N06AX16 3837000102451 046000

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020440	Alventa 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija		5363-I-2185/11 do preklica N06AX16 3837000102444 096903
			podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
020441	Alventa 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 98 kapsulami (7 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija		5363-I-2187/11 do preklica N06AX16 3837000102468 046019
			podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
020442	Alventa 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 56 kapsulami (4 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija		5363-I-2189/11 do preklica N06AX16 3837000102482 046094
			podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
020443	Alventa 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 98 kapsulami (7 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija		5363-I-2190/11 do preklica N06AX16 3837000102499 046140
			podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
020444	Alventa 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija		5363-I-2188/11 do preklica N06AX16 3837000102475 046078
			podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
020445	AmBisome 50 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje amfotericin (amphotericinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 vialami (20 ml) s praškom in 10 filtri	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Gilead Sciences Ltd., IDA Business & Tehnology Park, Carrigtohill, Country Cork , Irska		5363-I-2229/11 do preklica J02AA01 3837000125368 133698
			novo pakiranje	Medicopharmacia d.o.o., Verovškova 72, Ljubljana, Slovenija		
020446	AmBisome 50 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje amfotericin (amphotericinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 vialami (15 ml) s praškom in 10 filtri	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Gilead Sciences Ltd., IDA Business & Tehnology Park, Carrigtohill, Country Cork , Irska		5363-I-2228/11 do preklica J02AA01 3837000084504 007803
			podaljšanje dovoljenja za promet	Medicopharmacia d.o.o., Verovškova 72, Ljubljana, Slovenija		
020447	AmBisome 50 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje amfotericin (amphotericinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 vialami (30 ml) s praškom in 10 filtri	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Gilead Sciences Ltd., IDA Business & Tehnology Park, Carrigtohill, Country Cork , Irska		5363-I-2230/11 do preklica J02AA01 3837000084511 007811
			podaljšanje dovoljenja za promet	Medicopharmacia d.o.o., Verovškova 72, Ljubljana, Slovenija		
020448	Ambrospray 10 mg/vpih peroralna raztopina ambroksol (ambroxolum)	peroralna raztopina škatla s steklenico z odmerno črpalko s 25 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Francia Farmaceutici S.r.l., Via dei Pestagalli 7, 20138 Milano , Italija		5363-I-1206/12 do preklica R05CB06 3837000105476 011657
			podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, 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
020449	Ambrospray 10 mg/vpih peroralna raztopina ambroskol (ambroxolom)	peroralna raztopina škatla s steklenico z odmerno črpalko s 13 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Francia Farmaceutici S.r.l., Via dei Pestagalli 7, 20138 Milano , Italija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1205/12 do preklica R05CB06 3837000105469 011665
020450	Amiokordin 50 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje amiodaron (amiodaronum)	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 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-167/12 do preklica C01BD01 3837000088397 027049
020451	Amlessa 4 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	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., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1793/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123562 130494
020452	Amlessa 4 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1792/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123555 130486
020453	Amlessa 4 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	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., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1794/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123579 130508
020454	Amlessa 4 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1789/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123524 130516
020455	Amlessa 4 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	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., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1791/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123548 130532
020456	Amlessa 4 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	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., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1790/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123531 130524
020457	Amlessa 8 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1798/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123616 130540

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020458	Amlessa 8 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija		5363-I-1800/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123630 130567
			ново dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
020459	Amlessa 8 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija		5363-I-1799/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123623 130559
			ново dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
020460	Amlessa 8 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija		5363-I-1795/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123586 130575
			ново dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
020461	Amlessa 8 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija		5363-I-1797/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123609 130591
			ново dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
020462	Amlessa 8 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija		5363-I-1796/11 23.9.2016 C09BB04 3837000123593 130583
			ново dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
020463	Amlodipin Alkaloid-Int 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-I-1033/09 04.08.2009	5363-I-1190/12 15.6.2014 C08CA01 3837000041705 070840
			sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija		
020464	Amlodipin Alkaloid-Int 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-I-1032/09 04.08.2009	5363-I-1189/12 15.6.2014 C08CA01 3837000041699 070858
			sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija		
020465	Amlodipin Lek 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK S.A., Strykow in Varšava, Poljska; ROWA Pharmaceuticals Ltd., Co. Cork, Irsko; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija; LEK farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1893/11 do preklica C08CA01 3837000111644 034410

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020466	Amlodipin Lek 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK S.A., Strykow in Varšava, Poljska; ROWA Pharmaceuticals Ltd., Co. Cork, Irsko; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija; LEK farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1892/11 do preklica C08CA01 3837000111637 034428
020467	Amlodipin Lek 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK S.A., Strykow in Varšava, Poljska; ROWA Pharmaceuticals Ltd., Co. Cork, Irsko; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija; LEK farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1890/11 do preklica C08CA01 3837000111613 034436
020468	Amlodipin Lek 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK S.A., Strykow in Varšava, Poljska; ROWA Pharmaceuticals Ltd., Co. Cork, Irsko; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija; LEK farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1891/11 do preklica C08CA01 3837000111620 034452
020469	Amlodipin Vitabalans 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-1520/11 8.9.2016 C08CA01 3837000121322 129500
020470	Amlodipin Vitabalans 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-1522/11 8.9.2016 C08CA01 3837000121346 129526
020471	Amlodipin Vitabalans 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-1521/11 8.9.2016 C08CA01 3837000121339 129518
020472	Amlodipin Vitabalans 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-1519/11 8.9.2016 C08CA01 3837000121315 129550
020473	Amlodipin Vitabalans 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-1517/11 8.9.2016 C08CA01 3837000071719 129534

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020474	Amlodipin Vitabalans 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-1518/11 8.9.2016 C08CA01 3837000071726 129542
020475	Amoksisicilin/klavulanska kislina Pfizer 500 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksisicilin (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. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA,Hoge Wei 10, Zaventem, , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-1715/11 13.9.2016 J01CR02 3837000122749 129569
020476	Amoksisicilin/klavulanska kislina Pfizer 875 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksisicilin (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. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA,Hoge Wei 10, Zaventem, , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-1716/11 13.9.2016 J01CR02 3837000122756 129577
020477	Anapen 300 mikrogramov/0,3 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi adrenalin (epinefrin) (epinephrinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Owen Mumford Ltd., Brook Lane, Woodstock, Oxon OX 20 1TU , Velika Britanija Lincoln Medical Ltd Unit 8 Wilton Bus. Cent. Wilt., Salisbury SP2 0AH, Velika Britanija		5363-I-1512/11 do preklica C01CA24 3837000128871 121673
020478	Anapen za otroke 150 mikrogramov/0,3 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi adrenalin (epinefrin) (epinephrinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Owen Mumford Ltd., Brook Lane, Woodstock, Oxon OX 20 1TU , Velika Britanija Lincoln Medical Ltd Unit 8 Wilton Bus. Cent. Wilt., Salisbury SP2 0AH, Velika Britanija		5363-I-1511/11 do preklica C01CA24 3837000128864 121657
020479	Androcur 100 mg tablete ciproteron (cyproteronum)	tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Delpharm Lille SAS, Rue de Toufflers, Lys Lez Lannoy , Francija Bayer Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-73/10 06.01.2010	5363-I-1232/12 do preklica G03HA01 3837000088298 030058
020480	Androcur 50 mg tablete ciproteron (cyproteronum)	tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Delpharm Lille SAS, Lys Lez Lannoy, Francija in Bayer Weimar GmbH und Co. KG, Weimar , Nemčija Bayer Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-849/10 30.04.2010	5363-I-1231/12 do preklica G03HA01 3837000075441 006629
020481	Aneea 3 mg/0,02 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. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska		5363-I-2300/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125801 133701
020482	Aneea 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatla z 63 tabletami (3 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska		5363-I-2301/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125818 133710

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020483	Aneea 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatla z 273 tabletami (13 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska		5363-I-2303/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125832 133736
			novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska		
020484	Aneea 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatla z 126 tabletami (6 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska		5363-I-2302/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125825 133728
			novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska		
020485	Angised 0,5 mg podjezične tablete gliceriltrinitrat (glyceroli trinitras)	podjezična tableta škatla s steklenico s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Aspen Bad Oldesloe GmbH, Bad Oldesloe , Nemčija	5363-I-99/10 11.01.2010	5363-I-350/12 do preklica C01DA02 3837000078947 006742
			sprememba imena izdelovalca	GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija		
020486	APO-go 10 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje v ampuli apomorfin (apomorphinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Recipharm Ltd., Lancashire, Velika Britanija; Kern. Pharma SL, Terrassa (Barcelona), Španija; Laboratoire Aguetant, Lyon, Cedex 07, Francija in Genus Pharma., Park View House, Berkshire , Velika Britanija		5363-I-672/12 17.5.2017 N04BC07 3837000128857 143490
			novo dovoljenje za promet	Britannia Pharma. Ltd. Park View House, Newbury, Berkshire, Velika Britanija		
020487	APO-go 10 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje v ampuli apomorfin (apomorphinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 ampulami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Recipharm Ltd., Lancashire, Velika Britanija; Kern. Pharma SL, Terrassa (Barcelona), Španija; Laboratoire Aguetant, Lyon, Cedex 07, Francija in Genus Pharma., Park View House, Berkshire , Velika Britanija		5363-I-673/12 17.5.2017 N04BC07 3837000128833 143502
			novo dovoljenje za promet	Britannia Pharma. Ltd. Park View House, Newbury, Berkshire, Velika Britanija		
020488	APO-go 10 mg/ml raztopina za injiciranje v peresniku apomorfin (apomorphinum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 peresniki s 3 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Laboratoire Aguetant, Lyon, Cedex 07, Francija; Genus Pharma., Park View House, Berkshire, Velika Britanija in Britannia Pharma. Ltd., Park View House, Berkshire , Velika Britanija		5363-I-671/12 17.5.2017 N04BC07 3837000128840 143516
			novo dovoljenje za promet	Britannia Pharma. Ltd. Park View House, Newbury, Berkshire, Velika Britanija		
020489	APO-go 5 mg/ml raztopina za infundiranje v napolnjeni injekcijski brizgi apomorfin (apomorphinum)	raztopina za infundiranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla s 5 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Catalent Belgium S.A., Brussels, Belgija; Genus Pharma., Park View House, Berkshire, Velika Britanija in Britannia Pharma. Ltd., Park View House, Berkshire , Velika Britanija		5363-I-674/12 18.5.2017 N04BC07 3837000132557 143520
			novo dovoljenje za promet	Britannia Pharma. Ltd. Park View House, Newbury, Berkshire, Velika Britanija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020490	Arimidex 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu, koledarsko pakiranje)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-2033/09 11.12.2009	5363-I-1839/11 do preklica L02BG03 3837000071832 000132
020491	Arlevert 20 mg/40 mg tablete cinarizin (cinnarizinum) dimenhidrinat (dimenhydrinatum)	tableta škatla s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hennig Arzneimittel GmbH&Co. KG, Liebigstrasse 1-2, Flörsheim am Main , Nemčija Hennig Arzneimittel GmbH&Co. KG, Liebigstrasse 1-2, Flörsheim am Main, Nemčija		5363-I-1485/11 do preklica N07CA52 3837000110203 031046
020492	Arlevert 20 mg/40 mg tablete cinarizin (cinnarizinum) dimenhidrinat (dimenhydrinatum)	tableta škatla s 100 tabletami (4 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hennig Arzneimittel GmbH&Co. KG, Liebigstrasse 1-2, Flörsheim am Main , Nemčija Hennig Arzneimittel GmbH&Co. KG, Liebigstrasse 1-2, Flörsheim am Main, Nemčija		5363-I-1486/11 do preklica N07CA52 3837000110210 031160
020493	Arlevert 20 mg/40 mg tablete cinarizin (cinnarizinum) dimenhidrinat (dimenhydrinatum)	tableta škatla z 20 tabletami (1 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hennig Arzneimittel GmbH&Co. KG, Liebigstrasse 1-2, Flörsheim am Main , Nemčija Hennig Arzneimittel GmbH&Co. KG, Liebigstrasse 1-2, Flörsheim am Main, Nemčija		5363-I-1484/11 do preklica N07CA52 3837000110197 031054
020494	Aromasin 25 mg obložene tablete eksemestan (exemestanum)	obložena 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. 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-1757/11 do preklica L02BG06 3837000087536 010960
020495	Artason 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadololum) 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	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija		5363-I-843/12 11.4.2017 N02AX52 3837000127843 140904
020496	Artason 37,5 mg/325 mg šumeče tablete tramadol (tramadololum) paracetamol (paracetamololum)	šumeča tableta škatla z 20 tabletami (5 x 4 tablet v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija		5363-I-844/12 11.4.2017 N02AX52 3837000127805 140918
020497	ASASANTIN 200 mg/25 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem dipiridamol (dipyridamolum) acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla s 60 kapsulami v polipropilenski plastenki z za otroke varno navojno zaporko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Biberach/Riss , Nemčija Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija		5363-I-148/12 do preklica B01AC30 3837000087888 070025

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020498	Asentra 100 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralinum)	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-1215/12 do preklica N06AB06 3837000086584 016047
020499	Asentra 50 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralinum)	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-1214/12 do preklica N06AB06 3837000086577 016055
020500	Aspirin migran 500 mg šumeče tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	šumeča tableta škatla z 28 tabletami (6 x 2 tableti v dvojnem traku)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Bitterfeld GmbH, OT Greppin, Bitterfeld-Wolfen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-102/12 do preklica N02BA01 3837000087802 020044
020501	Aspirin protect 300 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	Bayer Bitterfeld GmbH, Greppin, , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1956/11 do preklica B01AC06 3837000086782 018023
020502	Atacand 16 mg tablete kandesartan (candesartanum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZen. AB, Sodertalje, Šve.; AstraZen. AB, Umea Šve.; AstraZen. GmbH, Wedel, Nem. in Corden Ph. , Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija		5363-I-255/12 do preklica C09CA06 3837000026702 055611
020503	Atacand 32 mg tablete kandesartan (candesartanum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZen. AB, Sodertalje, Šve.; AstraZen. AB, Umea Šve.; AstraZen. GmbH, Wedel, Nem. in Corden Ph. , Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija		5363-I-256/12 do preklica C09CA06 3837000099348 037710
020504	Atacand 4 mg tablete kandesartan (candesartanum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZen. AB, Sodertalje, Šve.; AstraZen. AB, Umea Šve.; AstraZen. GmbH, Wedel, Nem. in Corden Ph. , Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija		5363-I-253/12 do preklica C09CA06 3837000026689 055603
020505	Atacand 8 mg tablete kandesartan (candesartanum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZen. AB, Sodertalje, Šve.; AstraZen. AB, Umea Šve.; AstraZen. GmbH, Wedel, Nem. in Corden Ph. , Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija		5363-I-254/12 do preklica C09CA06 3837000026696 055638
020506	Atacand Plus 16 mg/12,5 mg tablete kandesartan (candesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	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	AstraZen. AB, Sodertalje, Švedska; AstraZen. AB, Umea Švedska; AstraZen. GmbH, Wedel, Nemčija; Corden Ph., Nemčija in AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1785/10 08.09.2010	5363-I-1035/12 do preklica C09DA06 3837000092981 079138

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020507	Atacand Plus 32 mg/12,5 mg tablete kandesartan (candesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	AstraZeneca AB, Sodertalje, Švedska.; AstraZeneca AB, Umea, Švedska.; AstraZeneca GmbH, Wedel, Nemčija; Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija; Brecon Pharmaceuticals Ltd, Forest Road, Herefordshire, Velika Britanija; Brecon Pharmaceuticals Ltd, Wye Valley Business Park, Herefordshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija		5363-I-546/12 14.3.2017 C09DA06 3837000131789 139588
020508	Atacand Plus 32 mg/25 mg tablete kandesartan (candesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	AstraZeneca AB, Sodertalje, Švedska.; AstraZeneca AB, Umea, Švedska.; AstraZeneca GmbH, Wedel, Nemčija; Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija; Brecon Pharmaceuticals Ltd, Forest Road, Herefordshire, Velika Britanija; Brecon Pharmaceuticals Ltd, Wye Valley Business Park, Herefordshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija		5363-I-547/12 14.3.2017 C09DA06 3837000131796 139591
020509	Atgam 50 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje antilimfocitni imunoglobulin (immunoglobulinum antilymphocyticum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 ampulami s 5 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-2036/11 do preklica L04AA03 3837000077605 040126
020510	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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija in Torrex Chiesi Pharma GmbH, Dunaj , Avstrija Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-1329/11 19.07.2011	5363-I-2195/11 do preklica R03AC13 3837000103830 003743
020511	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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija in Torrex Chiesi Pharma GmbH, Dunaj , Avstrija Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-1330/11 19.07.2011	5363-I-2196/11 do preklica R03AC13 3837000103847 003760
020512	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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija in Torrex Chiesi Pharma GmbH, Dunaj , Avstrija Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-1328/11 19.07.2011	5363-I-2194/11 do preklica R03AC13 3837000103854 003620
020513	Atorvastatin Lek 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. novo dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2276/11 13.12.2016 C10AA05 3837000125610 133744

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020514	Atorvastatin Lek 30 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. novo dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2277/11 13.12.2016 C10AA05 3837000125665 133752
020515	Atorvastatin Lek 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. novo dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2278/11 13.12.2016 C10AA05 3837000125672 133760
020516	Atorvastatin Lek 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. novo dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2279/11 13.12.2016 C10AA05 3837000125689 133779
020517	Atorvastatin Lek 60 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. novo dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2280/11 13.12.2016 C10AA05 3837000125696 133787
020518	Atorvastatin Lek 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. novo dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2281/11 13.12.2016 C10AA05 3837000125702 133795
020519	Atorvastatin STADA HEMOFARM 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Clonmel Healthcare Ltd., Tipperary, Irska; Doppel Farmaceutici S.r.l., Rozzano, Italija; Eurogenerics N.V., Brussels, Belgija; Lamp S. Prospero S.p.A., Italija; PharmaCoDane ApS, Herlev, Danska in Stada Arz. AG, Bad Vilbel , Nemčija STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1676/11 07.09.2011	5363-I-2211/11 7.9.2016 C10AA05 3837000122510 130176
020520	Atorvastatin STADA HEMOFARM 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Clonmel Healthcare Ltd., Tipperary, Irska; Doppel Farmaceutici S.r.l., Rozzano, Italija; Eurogenerics N.V., Brussels, Belgija; Lamp S. Prospero S.p.A., Italija; PharmaCoDane ApS, Herlev, Danska in Stada Arz. AG, Bad Vilbel , Nemčija STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1677/11 07.09.2011	5363-I-2212/11 7.9.2016 C10AA05 3837000122534 130184

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020521	Atorvastatin STADA HEMOFARM 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Clonmel Healthcare Ltd., Tipperary, Irska; Doppel Farmaceutici S.r.l., Rozzano, Italija; Eurogenerics N.V., Brussels, Belgija; Lamp S. Prospero S.p.A., Italija; PharmaCoDane ApS, Herlev, Danska in Stada Arz. AG, Bad Vilbel , Nemčija STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1678/11 07.09.2011	5363-I-2213/11 7.9.2016 C10AA05 3837000122541 130192
020522	AULIN 100 mg tablete nimesulid (nimesulidum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd,Dublin Irška; Medicom International s.r.o., Brno , Češka Republika CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2080/11 2.11.2016 M01AX17 3837000086317 010340
020523	AULIN 100 mg tablete nimesulid (nimesulidum)	tableta škatla s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd,Dublin Irška; Medicom International s.r.o., Brno , Češka Republika CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2078/11 2.11.2016 M01AX17 3837000022704 023760
020524	AULIN 100 mg tablete nimesulid (nimesulidum)	tableta škatla s 15 tabletami (1 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd,Dublin Irška; Medicom International s.r.o., Brno , Češka Republika CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2079/11 2.11.2016 M01AX17 3837000022711 023647
020525	AULIN 100 mg zrnca za peroralno suspenzijo nimesulid (nimesulidum)	zrnca za peroralno suspenzijo škatla s 30 vrečkami z 2 g zrnč	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Helsinn Birex Pharmaceuticals Limited, Dublin , Irška CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2077/11 2.11.2016 M01AX17 3837000093674 014974
020526	Avelox 400 mg filmsko obložene tablete moksifloksacin (moxifloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-432/10 11.03.2010	5363-I-1882/11 do preklica J01MA14 3837000089233 079006
020527	Avelox 400 mg filmsko obložene tablete moksifloksacin (moxifloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-431/10 11.03.2010	5363-I-1881/11 do preklica J01MA14 3837000085150 007889
020528	Avelox 400 mg/250 ml raztopina za infundiranje moksifloksacin (moxifloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla s steklenico z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-430/10 11.03.2010	5363-I-1883/11 do preklica J01MA14 3837000023176 020346
020529	Avodart 0,5 mg mehke kapsule dutasterid (dutasteridum)	kapsula, mehka škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	GlaxoSmithKline Pharmaceuticals. S.A., Poznan, Poljska; Aspen Bad Oldesloe GmbH, Bad Oldesloe , Nemčija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1590/09 22.10.2009	5363-I-1748/11 do preklica G04CB02 3837000027983 019755

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020530	Avodart 0,5 mg mehke kapsule dutasterid (dutasteridum)	kapsula, mehka škatla z 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	GlaxoSmithKline Pharmaceuticals. S.A., Poznan, Poljska; Aspen Bad Oldesloe GmbH, Bad Oldesloe , Nemčija GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1591/09 22.10.2009	5363-I-1749/11 do preklica G04CB02 3837000027990 019801
020531	Axanum 81 mg/20 mg trde kapsule acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) esomeprazol (esomeprazolium)	kapsula, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Astra Zeneca AB, Gärtunavägen, Södertälje, Švedska; Astra Zeneca AB, Mariehemsvägen 8, Umea, Švedska in AstraZeneca UK Limited, Macclesfield , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija		5363-I-2224/11 2.12.2016 B01AC56 3837000125344 132675
020532	Azafalk 100 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija		5363-I-1204/12 24.5.2017 L04AX01 3837000133820 143564
020533	Azafalk 100 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija		5363-I-1013/12 25.4.2017 L04AX01 3837000133066 141927
020534	Azafalk 100 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija		5363-I-1201/12 24.5.2017 L04AX01 3837000133790 143533
020535	Azafalk 100 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija		5363-I-1014/12 25.4.2017 L04AX01 3837000133073 141930
020536	Azafalk 100 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija		5363-I-1202/12 24.5.2017 L04AX01 3837000133806 143547

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020537	Azafalk 100 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija		5363-I-1203/12 24.5.2017 L04AX01 3837000133813 143550
020538	Azafalk 75 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija		5363-I-1011/12 25.4.2017 L04AX01 3837000133042 141958
020539	Azafalk 75 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija		5363-I-1199/12 24.5.2017 L04AX01 3837000133776 143581
020540	Azafalk 75 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija		5363-I-1198/12 24.5.2017 L04AX01 3837000133769 143578
020541	Azafalk 75 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija		5363-I-1012/12 25.4.2017 L04AX01 3837000133059 141961
020542	Azafalk 75 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija		5363-I-1200/12 24.5.2017 L04AX01 3837000133783 143595
020543	Azafalk 75 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija		5363-I-1010/12 25.4.2017 L04AX01 3837000133035 141944

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020544	Belakne 1 mg/g gel adapalen (adapalenum)	gel škatla s tubo s 30 g gela	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija		5363-I-577/12
			novi dovoljenje za promet	Farmadent d.o.o., Minarikova ulica 6, Maribor, Slovenija		9.3.2017 D10AD03 3837000128635 138503
020545	Belakne 1 mg/g krema adapalen (adapalenum)	krema škatla s tubo s 30 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija		5363-I-578/12
			novi dovoljenje za promet	Farmadent d.o.o., Minarikova ulica 6, Maribor, Slovenija		9.3.2017 D10AD03 3837000128642 138517
020546	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 v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija in Gedeon Richter Plc., Budapest , Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska	5363-I-849/11 20.04.2011	5363-I-548/12 17.8.2014 G03AA 3837000043075 077470
020547	Belokast 10 mg filmsko obložene tablete montelukast (montelukastum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija		5363-I-711/12
			novi dovoljenje za promet	Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		3.4.2017 R03DC03 3837000128604 140921
020548	Belokast 4 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija		5363-I-712/12
			novi dovoljenje za promet	Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		3.4.2017 R03DC03 3837000128611 140935
020549	Belokast 5 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija		5363-I-713/12
			novi dovoljenje za promet	Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		3.4.2017 R03DC03 3837000128628 140949
020550	Benfotiamin/piridoksin Medisanus 100 mg/100 mg obložene tablete benfotiamin (banfotiaminum) piridoksin (vitamin B6) (pyridoxinum (vitaminum B6))	obložena tableta škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Mauermann Arzneimittel KG, Pöcking , Nemčija		5363-I-2034/11
			novi dovoljenje za promet			16.11.2016 A11DB 3837000124392 132691
020551	Benfotiamin/piridoksin Medisanus 100 mg/100 mg obložene tablete benfotiamin (banfotiaminum) piridoksin (vitamin B6) (pyridoxinum (vitaminum B6))	obložena tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Mauermann Arzneimittel KG, Pöcking , Nemčija		5363-I-2033/11
			novi dovoljenje za promet			16.11.2016 A11DB 3837000124385 132683
020552	Benfotiamin/piridoksin Medisanus 100 mg/100 mg obložene tablete benfotiamin (banfotiaminum) piridoksin (vitamin B6) (pyridoxinum (vitaminum B6))	obložena tableta škatla s 100 tabletami (4 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Mauermann Arzneimittel KG, Pöcking , Nemčija		5363-I-2035/11
			novi dovoljenje za promet			16.11.2016 A11DB 3837000124408 132705

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020553	Benil 1 mg/ml kapljice za nos, raztopina, za odrasle nafazolin (naphazolinum)	kapljice za nos, raztopina škatla s steklenico s kapalko z 10 ml raztopine	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-2234/11 do preklica R01AA08 3837000003093 011886
020554	BETADINE 10 mg/ml raztopina za grgranje povidon, jodirani (povidonum iodinum)	raztopina za grgranje škatla s plastenko s 100 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2750/10 15.12.2010	5363-I-2206/11 do preklica R02AA15 3837000013238 011991
020555	BETADINE 100 mg/ml dermalna raztopina povidon, jodirani (povidonum iodinum)	dermalna raztopina škatla s plastenko s 100 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2751/10 15.12.2010	5363-I-2207/11 do preklica D08AG02 3837000013139 012416
020556	BETADINE 100 mg/ml dermalna raztopina/koncentrat za dermalno raztopino povidon, jodirani (povidonum iodinum)	dermalna raztopina/koncentrat za dermalno raztopino plastenka s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2752/10 15.12.2010	5363-I-2208/11 do preklica D08AG02 3837000013191 021083
020557	BETADINE 200 mg vaginalne globule povidon, jodirani (povidonum iodinum)	vaginalna globula škatla s 14 globulami (2 x 7 globul v dvojnem traku)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2754/10 15.12.2010	5363-I-2210/11 do preklica G01AX11 3837000013207 012475
020558	BETADINE 75 mg/ml dermalna raztopina povidon, jodirani (povidonum iodinum)	dermalna raztopina plastenka s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2753/10 15.12.2010	5363-I-2209/11 do preklica D08AG02 3837000013153 012386
020559	Betaklav 875 mg/125 mg tablete amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	tableta škatla z 20 tabletami (10 x 2 tableti v dvojnem traku)	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-179/12 do preklica J01CR02 3837000094947 017469
020560	Betaklav 875 mg/125 mg tablete amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	tableta škatla z 10 tabletami (5 x 2 tableti v dvojnem traku)	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-177/12 do preklica J01CR02 3837000094930 017485

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020561	Betaklav 875 mg/125 mg tablete amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	tableta škatla s 14 tabletami (7 x 2 tableti v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija		5363-I-178/12 do preklica J01CR02 3837000087406 019143
			podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
020562	BETASERC 24 mg tablete betahistin (betahistinum)	tableta škatla s 100 tabletami (4 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Abbott Healthcare SAS, Lieu-dit Maillard , Francija	5363-I-1916/10 22.09.2010	5363-I-447/12 do preklica N07CA01 3837000092097 018368
			sprememba izdelovalca	Abbott Healthcare Products B.V., C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, Nizozemska		
020563	BETASERC 24 mg tablete betahistin (betahistinum)	tableta škatla z 20 tabletami (1 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Abbott Healthcare SAS, Lieu-dit Maillard , Francija	5363-I-1914/10 22.09.2010	5363-I-445/12 do preklica N07CA01 3837000092073 018252
			sprememba izdelovalca	Abbott Healthcare Products B.V., C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, Nizozemska		
020564	BETASERC 24 mg tablete betahistin (betahistinum)	tableta škatla s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Abbott Healthcare SAS, Lieu-dit Maillard , Francija	5363-I-1915/10 22.09.2010	5363-I-446/12 do preklica N07CA01 3837000092080 018279
			sprememba izdelovalca	Abbott Healthcare Products B.V., C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, Nizozemska		
020565	Betrimon 20 mg/g mazilo mupirocin (mupirocinum)	mazilo škatla s tubo s 15 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Slovenija; Teva Operations Poland Sp. z o.o., Krakow, Poljska in Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Co., Debrecen , Madžarska	5363-I-1304/10 13.07.2010	5363-I-2298/11 do preklica D06AX09 3837000012637 000418
			sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		
020566	BICKAM 50 mg filmsko obložene tablete bicalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Generics (UK) Ltd., Velika Britanija in McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories , Irska		5363-I-202/12 do preklica L02BB03 3837000106022 015270
			podaljšanje dovoljenja za promet	Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		
020567	Bicusan 150 mg filmsko obložene tablete bicalutamid (bicalutamidum)	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.	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija		5363-I-484/12 do preklica L02BB03 3837000118186 049816
			podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		
020568	Bicusan 50 mg filmsko obložene tablete bicalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska; Synthon Hispania S.L., San Boi de Llobregat, Španija; Actavis Deutschland GmbH&Co.KG, Lagenfeld , Nemčija		5363-I-140/12 do preklica L02BB03 3837000113914 043230
			podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020569	Bikalutamid Lek 150 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Lek, farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2068/11 8.10.2014 L02BB03 3837000124507 132276
020570	Bikalutamid Lek 150 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (7 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek, farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-474/12 do preklica L02BB03 3837000044645 085073
020571	Bikalutamid Lek 150 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (bicalutamidum)	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. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek, farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-475/12 do preklica L02BB03 3837000124507 132276
020572	Bikalutamid Lek 50 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2067/11 do preklica L02BB03 3837000124491 132284
020573	Bikalutamid Lek 50 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2066/11 do preklica L02BB03 3837000106701 018309
020574	Bikalutamid Synthron 50 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthron Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Barcelona , Španija Synthron BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-141/12 do preklica L02BB03 3837000114270 043893
020575	Bisolvon 2 mg/ml peroralna raztopina/inhalacijska raztopina za nebulator bromheksin (bromhexinum)	peroralna raztopina/inhalacijska raztopina za nebulator škatla s kaplnim vsebnikom s 40 ml raztopine in merico	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Istituto De Angeli S.r.l., Reggello, Localita Prulli 103/C, Firenze , Italija Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija		5363-I-1488/11 do preklica R05CB02 3837000081527 053600
020576	Bisolvon 8 mg tablete bromheksin (bromhexinum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Delpharm Reims, 10 Rue Colonel Charbonneaux, Reims , Francija Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija		5363-I-1489/11 do preklica R05CB02 3837000081510 053732

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020577	Bisoprolol Pfizer 1,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	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-972/12 17.4.2017 C07AB07 3837000128291 140952
020578	Bisoprolol Pfizer 10 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	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-2364/11 15.12.2016 C07AB07 3837000126181 134430
020579	Bisoprolol Pfizer 2,5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	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-973/12 17.4.2017 C07AB07 3837000128307 140966
020580	Bisoprolol Pfizer 5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	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-2363/11 15.12.2016 C07AB07 3837000126174 134422
020581	Bivacyn 3.500 i.e./250 i.e. v 1 ml prašek in vehikel za kapljice za oko in uho, raztopina neomicin (neomycinum) bacitracin (bacitracinum)	kapljice za oko in uho, prašek in vehikel za raztopino škatla z 1 vialo s praškom, 1 vialo z vehiklom in kapalnim nastavkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Laboratoires THEA, 12 rue Louis Bleriot, Clermont-Ferrand Cedex 2, Francija	5363-I-823/09 08.07.2009	5363-I-1287/12 do preklica S03AA30 3837000004076 021229
020582	Bloonis 10 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Sanofi-Aventis Sp. z. o. o., ul- Lubelska 52, Rzeszow, Poljska; S.C. Zentiva S.A., B-dul Theodor Pallady nr. 50, Bukuresti , Romunija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2547/10 01.12.2010	5363-I-185/12 1.12.2015 N05AH03 3837000061093 116319
020583	Bloonis 10 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Sanofi-Aventis Sp. z. o. o., ul- Lubelska 52, Rzeszow, Poljska; S.C. Zentiva S.A., B-dul Theodor Pallady nr. 50, Bukuresti , Romunija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2551/10 01.12.2010	5363-I-187/12 1.12.2015 N05AH03 3837000061130 116327
020584	Bloonis 15 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Sanofi-Aventis Sp. z. o. o., ul- Lubelska 52, Rzeszow, Poljska; S.C. Zentiva S.A., B-dul Theodor Pallady nr. 50, Bukuresti , Romunija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2552/10 01.12.2010	5363-I-188/12 1.12.2015 N05AH03 3837000061147 116351

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020585	Bloonis 20 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pritisknem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Sanofi-Aventis Sp. z. o. o., ul- Lubelska 52, Rzeszow, Poljska; S.C. Zentiva S.A., B-dul Theodor Pallady nr. 50, Bukuresti , Romunija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2553/10 01.12.2010	5363-I-189/12 1.12.2015 N05AH03 3837000061154 116386
020586	Bloonis 5 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pritisknem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Sanofi-Aventis Sp. z. o. o., ul- Lubelska 52, Rzeszow, Poljska; S.C. Zentiva S.A., B-dul Theodor Pallady nr. 50, Bukuresti , Romunija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2545/10 01.12.2010	5363-I-184/12 1.12.2015 N05AH03 3837000061079 116394
020587	Bloonis 5 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pritisknem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Sanofi-Aventis Sp. z. o. o., ul- Lubelska 52, Rzeszow, Poljska; S.C. Zentiva S.A., B-dul Theodor Pallady nr. 50, Bukuresti , Romunija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2550/10 01.12.2010	5363-I-186/12 1.12.2015 N05AH03 3837000061123 116408
020588	Bonefos 60 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje klodronska kislina (acidum clodronicum)	koncentrat za raztopino za 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	Bayer Oy, Pansiontie 47, Turku , Finska Bayer Oy, Pansiontie 47, Turku, Finska		5363-I-1133/12 do preklica M05BA02 3837000013757 095192
020589	Bonefos 800 mg filmsko obložene tablete klodronska kislina (acidum clodronicum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pritisknem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Oy, Pansiontie 47, Turku , Finska Bayer Oy, Pansiontie 47, Turku, Finska		5363-I-1134/12 do preklica M05BA02 3837000088229 050547
020590	Bonoc 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadololum) paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pritisknem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija		5363-I-793/12 11.4.2017 N02AX52 3837000127850 140970
020591	Bonoc 37,5 mg/325 mg šumeče tablete tramadol (tramadololum) paracetamol (paracetamololum)	šumeča tableta škatla z 20 tabletami (5 x 4 tablet v dvojnim traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija		5363-I-794/12 11.4.2017 N02AX52 3837000127836 140983
020592	BOREZ 10 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pritisknem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija		5363-I-1772/11 20.9.2016 C07AB07 3837000123135 129585
020593	BOREZ 2,5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pritisknem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija		5363-I-1770/11 20.9.2016 C07AB07 3837000123111 129593

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020594	BOREZ 5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija		5363-I-1771/11 20.9.2016 C07AB07 3837000123128 129607
020595	Braunoderm 50 g/1 g v 100 g dermalna raztopina izopropilalkohol (alcohol isopropylicus) povidon-jod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-58/12 do preklica D08AG02 3837000101225 053082
020596	Braunoderm 50 g/1g v 100 g dermalna raztopina izopropilalkohol (alcohol isopropylicus) povidon-jod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-57/12 do preklica D08AG02 3837000101218 053031
020597	Braunoderm z barvilom 50 g/1 g v 100 g dermalna raztopina izopropilalkohol (alcohol isopropylicus) povidon-jod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-59/12 do preklica D08AG02 3837000101232 053104
020598	Braunoderm z barvilom 50 g/1 g v 100 g dermalna raztopina izopropilalkohol (alcohol isopropylicus) povidon-jod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-60/12 do preklica D08AG02 3837000101249 053074
020599	Braunol 75 mg/g dermalna raztopina povidon-jod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-53/12 do preklica D08AG02 3837000101881 099328
020600	Braunol 75 mg/g dermalna raztopina povidon-jod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-54/12 do preklica D08AG02 3837000101898 099345
020601	Braunol 75 mg/g dermalna raztopina povidon-jod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-55/12 do preklica D08AG02 3837000101904 099359

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020602	Braunol 75 mg/g dermalna raztopina povidon-jod (povidonum iodinatum)	dermalna raztopina plastenka s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-56/12 do preklica D08AG02 3837000101911 099331
020603	Brimonidin Medops 2 mg/ml kapljice za oko, raztopina brimonidin (brimonidinum)	kapljice za oko, raztopina škatla z 1 plastenko s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lomapharm Rudolf Lohmann GmbH KG, Langes Feld 5, Emmerthal , Nemčija Eyepharm GmbH & Co. KG, Woeschbacher Strasse 37, Pfinztal, Nemčija		5363-I-691/12 29.3.2017 S01EA05 3837000132564 139603
020604	Brufen 20 mg/ml peroralna suspenzija ibuprofen (ibuprofenum)	peroralna suspenzija škatla s plastenko z 200 ml peroralne suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Abbott S.r.l., Via Pontina KM 52, Campoverde di Aprilia , Italija Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1847/11 5.10.2016 M01AE01 3837000123722 131474
020605	Brufen 20 mg/ml peroralna suspenzija ibuprofen (ibuprofenum)	peroralna suspenzija škatla s plastenko z 100 ml peroralne suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Abbott S.r.l., Via Pontina KM 52, Campoverde di Aprilia , Italija Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2132/11 5.10.2016 M01AE01 3837000125207 132292
020606	Brufen retard 800 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ibuprofen (ibuprofenum)	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	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Nemčija in Famar S.A., Anthona Attiki , Grčija Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1846/11 5.10.2016 M01AE01 3837000123715 131482
020607	Budiair 200 mikrogramov inhalacijska raztopina pod tlakom budezonid (budesonidum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatla s tlačnim vsebnikom z 200 odmerki in sprožilcem-nastavkom za inhaliranje Jet	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija; All-Gen Pharm. & Generics BV, Voorschoten, Nizozemska in Chiesi Pharm. GmbH, Dunaj , Avstrija Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-919/09 20.07.2009	5363-I-601/12 do preklica R03BA02 3837000099799 075663
020608	Budiair 200 mikrogramov inhalacijska raztopina pod tlakom budezonid (budesonidum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatla s tlačnim vsebnikom z 200 odmerki in standardnim sprožilcem	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija; All-Gen Pharm. & Generics BV, Voorschoten, Nizozemska in Chiesi Pharm. GmbH, Dunaj , Avstrija Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-918/09 20.07.2009	5363-I-600/12 do preklica R03BA02 3837000099782 075655
020609	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 0,4 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	ETHYPHARM, Chemin de la Poudriere, Francija; ETHYPHARM, Z.I de Saint-Arnoult,Fracija; ALKALOID-INT d.o.o. , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2241/10 03.11.2010	5363-I-1462/11 18.12.2014 N07BC01 3837000047264 092320

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020610	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 0,4 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	ETHYPHARM, Chemin de la Poudriere, Francija; ETHYPHARM, Z.I de Saint-Arnoult, Francija; ALKALOID-INT d.o.o. , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2240/10 03.11.2010	5363-I-1461/11 18.12.2014 N07BC01 3837000047257 092339
020611	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 0,4 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatla s 70 tabletami (10 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	ETHYPHARM, Chemin de la Poudriere, Francija; ETHYPHARM, Z.I de Saint-Arnoult, Francija; ALKALOID-INT d.o.o. , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2242/10 03.11.2010	5363-I-1463/11 18.12.2014 N07BC01 3837000047271 092312
020612	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 2 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	ETHYPHARM, Chemin de la Poudriere, Francija; ETHYPHARM, Z.I de Saint-Arnoult, Francija; ALKALOID-INT d.o.o. , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2243/10 03.11.2010	5363-I-1464/11 18.12.2014 N07BC01 3837000047288 092363
020613	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 2 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	ETHYPHARM, Chemin de la Poudriere, Francija; ETHYPHARM, Z.I de Saint-Arnoult, Francija; ALKALOID-INT d.o.o. , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2244/10 03.11.2010	5363-I-1465/11 18.12.2014 N07BC01 3837000047295 092355
020614	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 2 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatla s 70 tabletami (10 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	ETHYPHARM, Chemin de la Poudriere, Francija; ETHYPHARM, Z.I de Saint-Arnoult, Francija; ALKALOID-INT d.o.o. , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2245/10 03.11.2010	5363-I-1466/11 18.12.2014 N07BC01 3837000047301 092347
020615	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 8 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	ETHYPHARM, Chemin de la Poudriere, Francija; ETHYPHARM, Z.I de Saint-Arnoult, Francija; ALKALOID-INT d.o.o. , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2247/10 03.11.2010	5363-I-1468/11 18.12.2014 N07BC01 3837000047325 092380
020616	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 8 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatla s 70 tabletami (10 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	ETHYPHARM, Chemin de la Poudriere, Francija; ETHYPHARM, Z.I de Saint-Arnoult, Francija; ALKALOID-INT d.o.o. , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2248/10 03.11.2010	5363-I-1469/11 18.12.2014 N07BC01 3837000047332 092371

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020617	BUPRENORFIN ALKALOID-INT 8 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	ETHYPHARM, Chemin de la Poudriere, Francija; ETHYPHARM, Z.I de Saint-Arnoult, Francija; ALKALOID-INT d.o.o. , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2246/10 03.11.2010	5363-I-1467/11 18.12.2014 N07BC01 3837000047318 092398
020618	BUSCOPAN 10 mg obložene tablete hioscinijev butilbromid (hyoscini butylbromidum)	obložena tableta škatla z 20 tabletami (1 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Delpharm Reims, 10 Rue Colonel Charbonneaux, Reims , Francija Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija		5363-I-95/12 do preklica A03BB01 3837000081534 067199
020619	Byol 1,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerligen; HEXAL AG, Holzkirchen, Nemčija; ROWA Pharmaceuticals Limited, Co. Cork, Irsko; Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2200/11 do preklica C07AB07 3837000060461 115711
020620	Byol 10 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerligen; HEXAL AG, Holzkirchen, Nemčija; ROWA Pharmaceuticals Limited, Co. Cork, Irsko; Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2203/11 do preklica C07AB07 3837000060492 115720
020621	Byol 2,5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerligen; HEXAL AG, Holzkirchen, Nemčija; ROWA Pharmaceuticals Limited, Co. Cork, Irsko; Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2201/11 do preklica C07AB07 3837000060478 115738
020622	Byol 5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerligen; HEXAL AG, Holzkirchen, Nemčija; ROWA Pharmaceuticals Limited, Co. Cork, Irsko; Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2202/11 do preklica C07AB07 3837000060485 115746
020623	Cafcold filmsko obložene tablete paracetamol (paracetamolum) psevdoefedrin (pseudoephedrinum) dekstrometorfan (dextromethorphanum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	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-745/09 18.06.2009	5363-I-450/12 11.3.2014 N02BE71 3837000120868 056472

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020624	Calcium Calvive 500 mg šumeče tablete kalcij (calcium)	šumeča tableta škatla z 20 tabletami v polipropilenskem vsebniku	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-53/11 07.01.2011	5363-I-1871/11 do preklica A12AA20 3837000003147 022276
020625	Calciumfolinat Ebewe 15 mg trde kapsule kalcijev folinat (calcii folinas)	kapsula, trda škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo 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-1667/11 do preklica V03AF03 3837000122527 129615
020626	Calgel 3,3 mg/g + 1 mg/g gel za dlesni lidokain (lidocainum) cetilpiridinij (cetylpyridinium)	gel za dlesni škatla s tubo z 10 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Famar Orleans, 5, avenue de Concyr, Orleans Cedex 2 , Francija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija		5363-I-2429/11 do preklica A01AD11 3837000079845 002585
020627	Canespor 10 mg/g krema bifonazol (bifonazolum)	krema škatla s tubo s 15 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imena zdravila	Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen, Nemčija ali Kern Pharma, Barcelona , Španija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1366/09 16.09.2009	5363-I-2231/11 3.11.2013 D01AC10 3837000002454 090727
020628	Canesten 10 mg/g dermalni prašek klotrimazol (clotrimazolum)	dermalni prašek škatla s plastičnim vsebnikom s 30 g praška	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Healthcare Manufacturing S.r.l., Garbagnate Milanese , Italija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2018/11 do preklica D01AC01 3837000002287 015407
020629	Canesten 10 mg/g krema klotrimazol (clotrimazolum)	krema škatla s tubo z 20 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Kern Pharma S.L., Terrassa (Barcelona) , Španija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2016/11 do preklica D01AC01 3837000002263 015369
020630	Canesten 10 mg/ml dermalna raztopina klotrimazol (clotrimazolum)	dermalna raztopina škatla s plastičnim vsebnikom z 20 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH, Kiel , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2017/11 do preklica D01AC01 3837000002270 015393
020631	Canesten 10 mg/ml dermalno pršilo, raztopina klotrimazol (clotrimazolum)	dermalno pršilo, raztopina škatla s plastičnim vsebnikom (z zaporko s pršilnim ventilom) s 30 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH, Kiel , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2019/11 do preklica D01AC01 3837000086898 018031
020632	Canesten1 500 mg vaginalne tablete klotrimazol (clotrimazolum)	vaginalna tableta škatla z 1 vaginalno tableto v pretisnem omotu in 1 aplikatorjem	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2020/11 do preklica G01AF02 3837000002300 015385

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020633	Canesten1 set 500 mg vaginalne tablete in 10 mg/g krema klotrimazol (clotrimazolum)	vaginalna tableta/krema škatla z 1 vaginalno tableto v pretisnem omotu, tubo z 20 g kreme in 1 aplikatorjem za vaginalno tableto	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2021/11 do preklica G01AF02 383700002331 065722
020634	Canesten3 20 mg/g vaginalna krema klotrimazol (clotrimazolum)	vaginalna krema škatla s tubo z 20 g vaginalne kreme in 3 aplikatorji	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Kern Pharma S.L., Terrassa (Barcelona) , Španija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2023/11 do preklica G01AF02 383700002324 022349
020635	Canesten3 200 mg vaginalne tablete klotrimazol (clotrimazolum)	vaginalna tableta škatla s 3 vaginalnimi tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu) in 1 aplikatorjem	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2022/11 do preklica G01AF02 3837000086904 018058
020636	Canesten3 set 200 mg vaginalne tablete in 10 mg/g krema klotrimazol (clotrimazolum)	vaginalna tableta/krema škatla s 3 vaginalnimi tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu), s tubo z 20 g kreme in 1 aplikatorjem za vaginalne tablete	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2024/11 do preklica G01AF02 3837000086911 018090
020637	Carbo medicinalis 150 mg disperzibilne tablete aktivno ogije (carbo activatus)	disperzibilna tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba stične ovojnine	Salus, Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ulica 10, Ljubljana , Slovenija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-520/09 16.04.2009	5363-I-618/12 16.4.2014 A07BA01 3837000040715 004332
020638	Caverject 10 mikrogramov prašek in vehikel za ratopino za injiciranje alprostadil (alprostadilum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom, injekcijsko brizgo z vehiklom, 2 injekcijski igli in 2 krpicama prepojenima z alkoholom	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, Rijksweg 12, Puurs , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-156/12 do preklica G04BE01 3837000015683 095230
020639	Caverject 20 mikrogramov prašek in vehikel za ratopino za injiciranje alprostadil (alprostadilum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom, 1 injekcijsko brizgo z vehiklom, 2 injekcijskima iglama in 2 krpicama prepojenima z alkoholom	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, Rijksweg 12, Puurs , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-157/12 do preklica G04BE01 3837000015690 095222
020640	Cedax 36 mg/ml prašek za peroralno suspenzijo ceftibuten (ceftibutenum)	prašek za peroralno suspenzijo škatla s steklenico s 15 g praška in odmerno žlico	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	S.I.F.I. S.p.A, Via E. Patti, , Italija Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija		5363-I-132/12 do preklica J01DD14 3837000018691 061832

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020641	Cedax 400 mg trde kapsule ceftibuten (ceftibutenum)	kapsula, trda škatla s 5 kapsulami (1 x 5 kapsul v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	S.I.F.I. S.p.A, Via E. Patti, , Italija Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija		5363-I-131/12 do preklica J01DD14 3837000018684 061840
020642	Ceftazidim Mylan 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Laboratorio Farmaceutico C.T. S.r.l., Sanremo - Im, Italija in Merck Generiques, Lyon Cedex 08 , Francija Mylan S.A.S., 117 Allée des Parcs, Saint Priest, Francija	5363-I-1548/11 26.08.2011	5363-I-1679/11 26.8.2016 J01DD02 3837000121537 128546
020643	CERSON 5 mg tablete nitrazepam (nitrazepamum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 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-130/12 do preklica N05CD02 3837000076226 016616
020644	Cetirizin Aurobindo 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, Ares, Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip , Velika Britanija Aurobindo Pharma (Malta) Limited, 46/2, South street, Valleta VLT 11, Malta		5363-I-975/12 15.5.2017 R06AE07 3837000128321 141975
020645	Cetirizin Aurobindo 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, Ares, Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip , Velika Britanija Aurobindo Pharma (Malta) Limited, 46/2, South street, Valleta VLT 11, Malta		5363-I-976/12 15.5.2017 R06AE07 3837000128338 141989
020646	Cetirizin Aurobindo 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta škatla z vsebnikom z 250 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, Ares, Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip , Velika Britanija Aurobindo Pharma (Malta) Limited, 46/2, South street, Valleta VLT 11, Malta		5363-I-977/12 15.5.2017 R06AE07 3837000128345 141992
020647	Cetirizin Lek 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	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	Sandoz B.V., Veluwezoom 22, Almere, Nizozemska; Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee 1, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-941/08 16.06.2008	5363-I-154/12 do preklica R06AE07 3837000097887 035939
020648	Cetirizin Lek 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Sandoz B.V., Veluwezoom 22, Almere, Nizozemska; Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee 1, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-942/08 16.06.2008	5363-I-155/12 do preklica R06AE07 3837000097894 035947
020649	Cetirizin Lek 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Sandoz B.V., Veluwezoom 22, Almere, Nizozemska; Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee 1, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-939/08 16.06.2008	5363-I-152/12 do preklica R06AE07 3837000097863 035912

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020650	Cetirizin Lek 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Sandoz B.V., Veluwezoom 22, Almere, Nizozemska; Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee 1, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-938/08 16.06.2008	5363-I-151/12 do preklica R06AE07 3837000097856 035904
020651	Cetirizin Lek 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Sandoz B.V., Veluwezoom 22, Almere, Nizozemska; Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee 1, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-940/08 16.06.2008	5363-I-153/12 do preklica R06AE07 3837000097870 035920
020652	Cetixin 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-274/12 10.2.2017 R06AE07 3837000129120 135785
020653	Cetixin 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	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	Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-275/12 10.2.2017 R06AE07 3837000129137 135799
020654	Cetixin 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	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	Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-273/12 10.2.2017 R06AE07 3837000127515 135771
020655	Cetixin 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-272/12 10.2.2017 R06AE07 3837000125276 135768
020656	Chloramphenicol Krka 10 mg/g mazilo za oko kloramfenikol (chloramphenicolum)	mazilo za oko škatla s tubo s 5 g mazila	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-1930/11 do preklica S01AA01 3837000000450 017795
020657	CIKLOSPORIN ALKALOID-INT 100 mg mehke kapsule ciklosporin (ciclosporinum)	kapsula, mehka škatla s 50 kapsulami (10 x 5 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 imena imetnika dovoljenja za promet	Laboratorio Medifar S.A.,Portugalska; Morningside Pharmaceuticals Ltd, UK in Monteresearch s.r.l , Italija ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-891/09 13.07.2009	5363-I-1821/11 13.7.2014 L04AD01 3837000042245 074616

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
020658	CIKLOSPORIN ALKALOID-INT 100 mg/ml peroralna raztopina ciklosporin (ciclosporinum)	peroralna raztopina škatla z 1 steklenico s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Sofarimex Lda., Alto de Colaride, Cacem, Portugalska in Monteresearch s.r.l., Bollate , Italija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-2250/10 03.11.2010	5363-I-1822/11 3.11.2015 L04AD01 3837000059564 114146
020659	CIKLOSPORIN ALKALOID-INT 25 mg mehke kapsule ciklosporin (ciclosporinum)	kapsula, mehka škatla s 50 kapsulami (10 x 5 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 imena imetnika dovoljenja za promet	Laboratorio Medinfar S.A.,Portugalska; Morningside Pharmaceuticals Ltd, UK in Monteresearch s.r.l , Italija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-889/09 13.07.2009	5363-I-1819/11 13.7.2014 L04AD01 3837000042221 074683
020660	CIKLOSPORIN ALKALOID-INT 50 mg mehke kapsule ciklosporin (ciclosporinum)	kapsula, mehka škatla s 50 kapsulami (10 x 5 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 imena imetnika dovoljenja za promet	Laboratorio Medinfar S.A.,Portugalska; Morningside Pharmaceuticals Ltd, UK in Monteresearch s.r.l , Italija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-890/09 13.07.2009	5363-I-1820/11 13.7.2014 L04AD01 3837000042238 074730
020661	Ciprallex MELTZ 10 mg orodisperzibilne tablete escitalopram (escitalopramum)	orodisperzibilna tableta škatla s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	H. Lundbeck A/S, Ottiliavej 9, Valby, Copenhagen , Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija	5363-I-2392/10 10.11.2010	5363-I-1695/11 3.5.2015 N06AB10 3837000051384 103659
020662	Ciprallex MELTZ 10 mg orodisperzibilne tablete escitalopram (escitalopramum)	orodisperzibilna tableta škatla s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Elaiapharm, Valbonne, Francija in H. Lundbeck A/S, Ottiliavej 9, Valby, Copenhagen , Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija	5363-I-1695/11 14.09.2011	5363-I-1023/12 3.5.2015 N06AB10 3837000051384 103659
020663	Ciprallex MELTZ 20 mg orodisperzibilne tablete escitalopram (escitalopramum)	orodisperzibilna tableta škatla s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	H. Lundbeck A/S, Ottiliavej 9, Valby, Copenhagen , Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija	5363-I-2393/10 10.11.2010	5363-I-1696/11 3.5.2015 N06AB10 3837000051391 103667
020664	Ciprallex MELTZ 20 mg orodisperzibilne tablete escitalopram (escitalopramum)	orodisperzibilna tableta škatla s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Elaiapharm, Valbonne, Francija in H. Lundbeck A/S, Ottiliavej 9, Valby, Copenhagen , Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija	5363-I-1696/11 14.09.2011	5363-I-1024/12 3.5.2015 N06AB10 3837000051391 103667
020665	Ciprobay 200 mg/100 ml raztopina za infundiranje ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla s steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-501/09 09.04.2009	5363-I-989/12 do preklica J01MA02 3837000002379 075256

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020666	Ciprobay 250 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Bayer Pharma AG, Leverkusen, Nemčija in Bayer HealthCare Manuf., Milano , Italija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-498/09 09.04.2009	5363-I-986/12 do preklica J01MA02 3837000002393 015628
020667	Ciprobay 400 mg/200 ml raztopina za infundiranje ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla s steklenico z 200 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-502/09 09.04.2009	5363-I-990/12 do preklica J01MA02 3837000002386 074209
020668	Ciprobay 500 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-499/09 09.04.2009	5363-I-987/12 do preklica J01MA02 3837000002409 022454
020669	Ciprobay 750 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-500/09 09.04.2009	5363-I-988/12 do preklica J01MA02 3837000002416 065765
020670	Ciprofloksacin Arrow 250 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Arrow Pharm Ltd, Birzebbugia, Malta; Arrow Generics, Dublin, Irska; Arrow Generics Limited, Hertfordshire, Velika Britanija; Jutta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicofarma S.A., Varšava, Poljska; Akmon farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-417/08 02.06.2008	5363-I-353/12 do preklica J01MA02 38370000099614 075108
020671	Ciprofloksacin Arrow 500 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Arrow Pharm Ltd, Birzebbugia, Malta; Arrow Generics, Dublin, Irska; Arrow Generics Limited, Hertfordshire, Velika Britanija; Jutta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicofarma S.A., Varšava, Poljska; Akmon farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-418/08 02.06.2008	5363-I-354/12 do preklica J01MA02 38370000099621 075116
020672	Ciprofloksacin Arrow 750 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Arrow Pharm Ltd, Birzebbugia, Malta; Arrow Generics, Dublin, Irska; Arrow Generics Limited, Hertfordshire, Velika Britanija; Jutta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicofarma S.A., Varšava, Poljska; Akmon farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-419/08 02.06.2008	5363-I-355/12 do preklica J01MA02 38370000099638 075124

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020673	Ciprofloksacin Claris 2 mg/ml raztopina za infundiranje ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 vialo s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	UAB Norameda, Vilna, Litva; Eurogenerics NV, Bruselj, Belgija; Svizera Europe B.V., Almere , Nizozemska Claris Lifesciences UK Limited, Crewe Hall, Crewe, Velika Britanija	5363-I-1184/10 11.06.2010	5363-I-2214/11 11.6.2015 J01MA02 3837000118759 051276
020674	Ciprofloksacin Claris 2 mg/ml raztopina za infundiranje ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 vialo s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	UAB Norameda, Vilna, Litva; Eurogenerics NV, Bruselj, Belgija; Svizera Europe B.V., Almere , Nizozemska Claris Lifesciences UK Limited, Crewe Hall, Crewe, Velika Britanija	5363-I-1185/10 11.06.2010	5363-I-2215/11 11.6.2015 J01MA02 3837000118766 051306
020675	Ciprofloksacin Claris 2 mg/ml raztopina za infundiranje ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	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 bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	UAB Norameda, Vilna, Litva; Eurogenerics NV, Bruselj, Belgija; Svizera Europe B.V., Almere , Nizozemska Claris Lifesciences UK Limited, Crewe Hall, Crewe, Velika Britanija	5363-I-1186/10 11.06.2010	5363-I-2216/11 11.6.2015 J01MA02 3837000118773 051357
020676	CISPLATIN PLIVA 0,5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje cisplatin (cisplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo z 20 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Gödöllő , Madžarska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2113/11 do preklica L01XA01 3837000125191 132713
020677	Citalopram Vitabalans 20 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	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	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-78/12 22.2.2017 N06AB04 3837000125283 135800
020678	Citalopram Vitabalans 20 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	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	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-79/12 22.2.2017 N06AB04 3837000129144 135814
020679	Citalopram Vitabalans 20 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	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	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-80/12 22.2.2017 N06AB04 3837000129151 135828
020680	Citalopram Vitabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	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	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-81/12 22.2.2017 N06AB04 3837000125290 135831
020681	Citalopram Vitabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	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	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-82/12 22.2.2017 N06AB04 3837000129168 135845

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020682	Citalopram Vitabalans 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	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	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-83/12 22.2.2017 N06AB04 3837000129175 135859
020683	Claritinekombo 120 mg/5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem psevdoefedrin (pseudoephedrinum) loratadin (loratadinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Schering Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg , Belgija Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija		5363-I-1216/12 do preklica R01BA52 3837000079074 086657
020684	Clexane 10.000 anti-Xa i.e./ ml raztopina za injiciranje v večodmerni viali enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z večodmerno vialo s 3 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Famar Healt. Services Madrid, S.A.U., Madrid , Španija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-249/09 17.02.2009	5363-I-1000/12 17.2.2014 B01AB05 3837000120318 047597
020685	Clexane 10.000 anti-Xa i.e./1 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba imena izdelovalca	Sanofi Wint. Ind., Francija; Famar Healt. Madrid, Španija in Chinoin Pharm. and Chem. Works Private , Madžarska Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-517/11 07.03.2011	5363-I-997/12 do preklica B01AB05 3837000112245 038121
020686	Clexane 12.000 anti-Xa i.e./0,8 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,8 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba imena izdelovalca	Sanofi Wint. Ind., Francija in Famar Healt. Madrid , Španija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-519/11 07.03.2011	5363-I-998/12 17.2.2014 B01AB05 3837000120295 047589
020687	Clexane 15.000 anti-Xa i.e./1 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba imena izdelovalca	Sanofi Wint. Ind., Francija in Famar Healt. Madrid , Španija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-520/11 07.03.2011	5363-I-999/12 17.2.2014 B01AB05 3837000120301 054500
020688	Clexane 2.000 anti- Xa i.e./0,2 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Sanofi Wint. Ind., Francija; Famar Healt. Madrid, Španija in Chinoin Pharm. and Chem. Works Private , Madžarska Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-509/11 07.03.2011	5363-I-993/12 do preklica B01AB05 3837000112207 038130
020689	Clexane 4.000 anti-Xa i.e./0,4 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,4 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Sanofi Wint. Ind., Francija; Famar Healt. Madrid, Španija in Chinoin Pharm. and Chem. Works Private , Madžarska Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-511/11 07.03.2011	5363-I-994/12 do preklica B01AB05 3837000112214 038253

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020690	Clexane 6.000 anti-Xa i.e./0,6 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,6 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Sanofi Wint. Ind., Francija; Famar Healt. Madrid, Španija in Chinoïn Pharm. and Chem. Works Private , Madžarska Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-513/11 07.03.2011	5363-I-995/12 do preklica B01AB05 3837000112221 038270
020691	Clexane 8.000 anti-Xa i.e./0,8 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,8 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Sanofi Wint. Ind., Francija; Famar Healt. Madrid, Španija in Chinoïn Pharm. and Chem. Works Private , Madžarska Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-515/11 07.03.2011	5363-I-996/12 do preklica B01AB05 3837000112238 038300
020692	Clopidol 10 mg filmsko obložene tablete zukupentiksol (zuclopenthixolum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami v HDPE vsebniku z za otroke varno navojno zaporko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	H. Lundbeck A/S, Ottiliavej, Copenhagen-Valby , Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija		5363-I-134/12 do preklica N05AF05 3837000054460 107751
020693	Clopidol Depot 200 mg/ml raztopina za injiciranje zukupentiksol (zuclopenthixolum)	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	H. Lundbeck A/S, Ottiliavej, Copenhagen-Valby , Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija		5363-I-145/12 do preklica N05AF05 3837000082494 040347
020694	Clopidol-Acuphase 50 mg/ml raztopina za injiciranje zukupentiksol (zuclopenthixolum)	raztopina za injiciranje (intramuskularno) 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	H. Lundbeck A/S, Ottiliavej, Copenhagen-Valby , Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija		5363-I-146/12 do preklica N05AF05 3837000082470 059374
020695	Co-Berlipril 10 mg/25 mg tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg, Berlin , Nemčija BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija		5363-I-1889/11 do preklica C09BA02 3837000109993 029521
020696	Co-Berlipril 10 mg/25 mg tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg, Berlin , Nemčija BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija		5363-I-1888/11 do preklica C09BA02 3837000109931 029513
020697	Co-Tensiol 20 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete medoksomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Daichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija in Berlin-Chemie AG, Berlin , Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-203/12 do preklica C09DA08 3837000102949 068438

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020698	Co-Tensiol 20 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija in Berlin-Chemie AG, Berlin , Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-204/12 do preklica C09DA08 3837000102956 068446
020699	Co-Tensiol 20 mg/25 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija in Berlin-Chemie AG, Berlin , Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-205/12 do preklica C09DA08 3837000102963 068462
020700	Co-Tensiol 20 mg/25 mg filmsko obložene tablete medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija in Berlin-Chemie AG, Berlin , Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-206/12 do preklica C09DA08 3837000102970 068594
020701	COAXIL 12,5 mg obložene tablete tianeptin (tianeptinum)	obložena tableta škatla z 90 tabletami (3 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy , Francija Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija		5363-I-180/12 do preklica N06AX14 3837000113143 042030
020702	Coldvin 1000 mg/12,2 mg prašek za peroralno raztopino paracetamol (paracetamolum) fenilefrin (phenylephrinum)	prašek za peroralno raztopino škatla z 10 vrečkami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje 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-2153/11 20.12.2016 N02BE51 3837000128567 135143
020703	Concor 10 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-794/09 06.07.2009	5363-I-1491/11 do preklica C07AB07 3837000073478 011584
020704	Concor 10 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (1x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba stične ovojnine	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1491/11 22.11.2011	5363-I-554/12 do preklica C07AB07 3837000073478 011584
020705	Concor 5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (1x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba stične ovojnine	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1490/11 22.11.2011	5363-I-553/12 do preklica C07AB07 3837000073461 011444
020706	Concor 5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-793/09 06.07.2009	5363-I-1490/11 do preklica C07AB07 3837000073461 011444

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020707	Concor COR 1,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-90/10 08.01.2010	5363-I-1492/11 do preklica C07AB07 3837000048100 094455
020708	Concor COR 1,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA &Co., Spittal/Drau , Avstrija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1492/11 22.11.2011	5363-I-555/12 do preklica C07AB07 3837000048100 094455
020709	Concor COR 10 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA &Co., Spittal/Drau , Avstrija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1497/11 22.11.2011	5363-I-560/12 do preklica C07AB07 3837000022544 024252
020710	Concor COR 10 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-420/09 24.03.2009	5363-I-1497/11 do preklica C07AB07 3837000022544 024252
020711	Concor COR 2,5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-418/09 24.03.2009	5363-I-1493/11 do preklica C07AB07 3837000022520 024236
020712	Concor COR 2,5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA &Co., Spittal/Drau , Avstrija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1493/11 22.11.2011	5363-I-556/12 do preklica C07AB07 3837000022520 024236
020713	Concor COR 3,75 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-91/10 08.01.2010	5363-I-1494/11 do preklica C07AB07 3837000048117 094463
020714	Concor COR 3,75 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA &Co., Spittal/Drau , Avstrija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1494/11 22.11.2011	5363-I-557/12 do preklica C07AB07 3837000048117 094463
020715	Concor COR 3,75 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba stične ovojnine	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA &Co., Spittal/Drau , Avstrija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-557/12 15.03.2012	5363-I-1184/12 do preklica C07AB07 3837000048117 094463

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020716	Concor COR 5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-419/09 24.03.2009	5363-I-1495/11 do preklica C07AB07 3837000022537 024244
020717	Concor COR 5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA &Co., Spittal/Drau , Avstrija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1495/11 22.11.2011	5363-I-558/12 do preklica C07AB07 3837000022537 024244
020718	Concor COR 7,5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA &Co., Spittal/Drau , Avstrija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1496/11 22.11.2011	5363-I-559/12 do preklica C07AB07 3837000048124 094471
020719	Concor COR 7,5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-92/10 08.01.2010	5363-I-1496/11 do preklica C07AB07 3837000048124 094471
020720	Concor COR 7,5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba stične ovojinine	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA &Co., Spittal/Drau , Avstrija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-559/12 15.03.2012	5363-I-1185/12 do preklica C07AB07 3837000048124 094471
020721	Concorasa 10 mg/100 mg trde kapsule bisoprolol (bisoprololum) acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	kapsula, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmaceutical Works Polpharma S.A., Starogard, Gdanski, Poljska; Sanico NV, Turnhout, Belgija in Lamp San Prospero S.p.A, San Prospero s/S Modena , Italija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija		5363-I-883/12 11.4.2017 C07AB57 3837000132830 140997
020722	Concorasa 5 mg/100 mg trde kapsule bisoprolol (bisoprololum) acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	kapsula, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmaceutical Works Polpharma S.A., Starogard, Gdanski, Poljska; Sanico NV, Turnhout, Belgija in Lamp San Prospero S.p.A, San Prospero s/S Modena , Italija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija		5363-I-882/12 11.4.2017 C07AB57 3837000132823 141009
020723	Controloc 20 mg gastrozistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrozistentna tableta škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Nycomed Oranienburg GmbH, Oranienburg , Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-I-287/11 04.02.2011	5363-I-1812/11 do preklica A02BC02 3837000029888 023485
020724	Controloc 20 mg gastrozistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrozistentna tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Nycomed Oranienburg GmbH, Oranienburg , Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-I-286/11 04.02.2011	5363-I-1811/11 do preklica A02BC02 3837000029871 023507

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020725	Controloc 40 mg gastrozestentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrozestentna tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Nycomed Oranienburg GmbH, Oranienburg , Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-I-288/11 04.02.2011	5363-I-1813/11 do preklica A02BC02 3837000001495 089842
020726	Controloc 40 mg gastrozestentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrozestentna tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Nycomed Oranienburg GmbH, Oranienburg , Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-I-289/11 04.02.2011	5363-I-1814/11 do preklica A02BC02 3837000001501 091413
020727	Copegus 200 mg filmsko obložene tablete ribavirin (ribavirinum)	filmsko obložena tableta škatla s steklenico s 168 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. sprememba izdelovalca	Roche Pharma AG, Emil-Barell-Str.1, Grenzach-Wyhlen , Nemčija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-153/08 13.03.2008	5363-I-968/12 do preklica J05AB04 3837000024708 050881
020728	Cordipin XL 40 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem nifedipin (nifedipinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-2114/11 do preklica C08CA05 3837000029734 013560
020729	Corsodyl Mint 20 mg/10 ml raztopina za izpiranje ust klorheksidin (chlorhexidinum)	raztopina za izpiranje ust plastenka s 300 ml raztopine z navojno zaporko	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podaljšanje dovoljenja za promet	SmithKline Beecham Consumer Healthcare, Norreys Drive, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija in GSK Consumer Healthcare GmbH&Co. KG, Herrenberg , Nemčija GSK d.o.o., Knezov štraton 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1870/11 do preklica A01AB03 3837000093698 016799
020730	CoTeveten 600 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete eprosartan (eprosartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Abbott Products GmbH, Neustadt, Nemčija in Abbott Healthcare SAS, Maillard , Francija Abbott Products GmbH Hans-Boeckler-Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-1612/10 12.08.2010	5363-I-910/12 do preklica C09DA02 3837000104165 005355
020731	CoTeveten 600 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete eprosartan (eprosartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Abbott Products GmbH, Neustadt, Nemčija in Abbott Healthcare SAS, Maillard , Francija Abbott Products GmbH Hans-Boeckler-Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-1613/10 12.08.2010	5363-I-911/12 do preklica C09DA02 3837000104172 005380
020732	CoTeveten 600 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete eprosartan (eprosartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Abbott Products GmbH, Neustadt, Nemčija in Abbott Healthcare SAS, Maillard , Francija Abbott Products GmbH Hans-Boeckler-Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-1614/10 12.08.2010	5363-I-912/12 do preklica C09DA02 3837000104189 005410

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020733	CRESTOR 10 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba 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-1556/09 15.10.2009	5363-I-1842/11 do preklica C10AA07 3837000026849 040592
020734	CRESTOR 20 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba 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-1557/09 15.10.2009	5363-I-1843/11 do preklica C10AA07 3837000026856 040614
020735	CRESTOR 40 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba 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-1558/09 15.10.2009	5363-I-1844/11 do preklica C10AA07 3837000026863 040703
020736	CRESTOR 5 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba 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-249/10 01.02.2010	5363-I-1841/11 do preklica C10AA07 3837000048797 097691
020737	CUROSURF 80 mg/ml suspenzija za endotraheopulmonalno vkapavanje naravni fosfolipidi, surfaktanti - poraktant alfa (poractantum alfa)	suspenzija za endotraheopulmonalno vkapavanje škatla z 1 vialo s 3 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Via Palermo 26/a, Parma , Italija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1705/11 do preklica R07AA02 3837000086249 010359
020738	CUROSURF 80 mg/ml suspenzija za endotraheopulmonalno vkapavanje naravni fosfolipidi, surfaktanti - poraktant alfa (poractantum alfa)	suspenzija za endotraheopulmonalno vkapavanje škatla z 2 vialama z 1,5 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Via Palermo 26/a, Parma , Italija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1706/11 do preklica R07AA02 3837000086232 010375
020739	CUROSURF 80 mg/ml suspenzija za endotraheopulmonalno vkapavanje naravni fosfolipidi, surfaktanti - poraktant alfa (poractantum alfa)	suspenzija za endotraheopulmonalno vkapavanje škatla z 2 vialama z 1,5 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija in Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj , Avstrija Chiesi Slovenija d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1706/11 14.09.2011	5363-I-597/12 do preklica R07AA02 3837000086232 010375
020740	CUROSURF 80 mg/ml suspenzija za endotraheopulmonalno vkapavanje naravni fosfolipidi, surfaktanti - poraktant alfa (poractantum alfa)	suspenzija za endotraheopulmonalno vkapavanje škatla z 1 vialo s 3 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija in Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj , Avstrija Chiesi Slovenija d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1705/11 14.09.2011	5363-I-598/12 do preklica R07AA02 3837000086249 010359
020741	CYTOSAR 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje citarabin (cytarabinum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Italy S.p.A., Via Pasteur, Nerviano, , Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-752/12 do preklica L01BC01 3837000077612 056766

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020742	Daivobet 50 mikrogramov/500 mikrogramov v 1 g mazilo kalcipotriol (calcipotriolum) betametazon (betamethasonum)	mazilo škatla s tubo s 30 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Leo Laboratories Limited,Cashel Road, Dublin 12 , Irska Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-I-1694/08 22.10.2008	5363-I-320/12 do preklica D05AX52 3837000023053 020400
020743	Daivobet 50 mikrogramov/500 mikrogramov v 1 g mazilo kalcipotriol (calcipotriolum) betametazon (betamethasonum)	mazilo škatla s tubo s 60 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Leo Laboratories Limited,Cashel Road, Dublin 12 , Irska Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-I-1693/08 22.10.2008	5363-I-319/12 do preklica D05AX52 3837000109856 029327
020744	Daivonex 50 mikrogramov/g krema kalcipotriol (calcipotriolum)	krema škatla s tubo s 30 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Leo Laboratories Ltd., Dublin , Irska Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-I-1564/10 10.08.2010	5363-I-383/12 do preklica D05AX02 3837000082883 004723
020745	Daktarin 20 mg/g krema mikonazol (miconazolum)	krema škatla s tubo s 30 g kreme	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-2025/11 do preklica D01AC02 3837000003277 023493
020746	Daktarin 20 mg/g oralni gel mikonazol (miconazolum)	oralni/peroralni gel škatla s tubo s 40 g gela	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-2026/11 do preklica A01AB09 3837000003284 021288
020747	Dalacin 10 mg/g gel klindamicin (clindamycinum)	gel škatla s tubo s 30 g gela	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	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-857/11 24.05.2011	5363-I-423/12 24.5.2016 D10AF01 3837000078992 088420
020748	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	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-856/11 24.05.2011	5363-I-422/12 24.5.2016 D10AF01 3837000079005 088412
020749	Daylette 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretisnem omotu: 24 belih in 4 zelene tablete)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska		5363-I-2272/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125627 133809
020750	Daylette 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatla s 168 tabletami (6 x 28 tablet v pretisnem omotu: 24 belih in 4 zelene tablete)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska		5363-I-2274/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125641 133825

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020751	Daylette 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenolum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatla s 364 tabletami (13 x 28 tablet v pretisnem omotu: 24 belih in 4 zelene tablete)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska		5363-I-2275/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125658 133833
020752	Daylette 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenolum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (3 x 28 tablet v pretisnem omotu: 24 belih in 4 zelene tablete)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska		5363-I-2273/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125634 133817
020753	Daylla 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenolum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatla z 126 tabletami (6 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska		5363-I-2296/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125771 133868
020754	Daylla 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenolum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatla z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska		5363-I-2294/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125757 133841
020755	Daylla 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenolum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatla z 63 tabletami (3 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska		5363-I-2295/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125764 133850
020756	Daylla 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenolum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatla z 273 tabletami (13 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska		5363-I-2297/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125788 133876
020757	Depakine chrono 300 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem valprojska kislina (acidum valproicum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z dvema polipropilenskima vsebnikoma s 50 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 1 rue de la Vierge, Ambares et Lagrave , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2117/11 do preklica N03AG01 3837000084658 007927
020758	Depakine chrono 500 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem valprojska kislina (acidum valproicum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s polipropilenskim vsebnikom s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Sanofi Winthrop Industrie, Ambares, Francija in Sanofi Winthrop Industrie, Tours , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2118/11 do preklica N03AG01 3837000084665 007943
020759	Dexamethason Krka 0,5 mg tablete deksametazon (dexamethasonum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-950/12 do preklica H02AB02 3837000088427 020079

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020760	Dexamethason Krka 4 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje deksametazon (dexamethasonum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 25 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.	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-951/12 do preklica H02AB02 3837000000405 022624
020761	Dianeal PD4 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 6 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (koničasti/spike konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1922/11 do preklica B05DB 3837000124026 131512
020762	Dianeal PD4 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 6 enojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1920/11 do preklica B05DB 3837000124002 131490
020763	Dianeal PD4 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 8 enojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1923/11 do preklica B05DB 3837000124033 131520
020764	Dianeal PD4 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 6 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1921/11 do preklica B05DB 3837000124019 131504

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
020765	Dianeal PD4 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 8 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1924/11 do preklica B05DB 3837000124040 131539
020766	Dianeal PD4 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 8 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (koničasti/spike konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1925/11 do preklica B05DB 3837000124057 131547
020767	Dianeal PD4 13,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 4 dvojnimi vrečkami s 5000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1928/11 do preklica B05DB 3837000124064 131555
020768	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 6 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1933/11 do preklica B05DB 3837000124088 131571
020769	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 6 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1932/11 do preklica B05DB 3837000124071 131563

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
020770	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 6 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (koničasti/spike konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1934/11 do preklica B05DB 3837000124095 131580
020771	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 8 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1935/11 do preklica B05DB 3837000124101 131598
020772	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 8 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1936/11 do preklica B05DB 3837000124118 131601
020773	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 4 dvojnimi vrečkami s 5000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1940/11 do preklica B05DB 3837000124132 131628
020774	Dianeal PD4 22,7 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 8 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (koničasti/spike konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1937/11 do preklica B05DB 3837000124125 131610

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
020775	Dianeal PD4 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 6 enojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1944/11 do preklica B05DB 3837000124149 131636
020776	Dianeal PD4 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 6 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1945/11 do preklica B05DB 3837000124156 131644
020777	Dianeal PD4 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 6 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (koničasti/spike konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1946/11 do preklica B05DB 3837000124163 131652
020778	Dianeal PD4 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 8 enojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1947/11 do preklica B05DB 3837000124170 131660
020779	Dianeal PD4 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 8 dvojnimi vrečkami z 2000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1948/11 do preklica B05DB 3837000124187 131679

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020780	Dianeal PD4 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calci chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 4 enojnimi vrečkami s 5000 ml raztopine (luer konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1952/11 do preklica B05DB 3837000124200 131695
020781	Dianeal PD4 38,6 mg/ml glukoze raztopina za peritonealno dializo glukoza brezvodna natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalcijev klorid dihidrat (calci chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 8 dvojnimi vrečkami s 2000 ml raztopine (koničasti/spike konektor)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo, Irska in Baxter Manufacturing Sp. z.o.o., Lublin , Poljska Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1949/11 do preklica B05DB 3837000124194 131687
020782	DIAPREL MR 30 mg tablete s prirejenim sproščanjem gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Les Laboratoires Servier Industrie, Francija; Servier (Ireland) Industries Ltd., Irska; ANPHARM P.F. S.A. , Poljska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-513/10 25.03.2010	5363-I-2318/11 do preklica A10BB09 3837000030020 023574
020783	DIAPREL MR 60 mg tablete s prirejenim sproščanjem gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	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-274/10 04.02.2010	5363-I-2320/11 4.2.2015 A10BB09 3837000048940 095435
020784	DIAPREL MR 60 mg tablete s prirejenim sproščanjem gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	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-273/10 04.02.2010	5363-I-2319/11 4.2.2015 A10BB09 3837000048933 095354
020785	Diclo Duo 75 mg trde gastrozestentne kapsule diklofenak (diclofenacum)	gastrozestentna kapsula, trda škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Temmler Werke GmbH, Weihenstephaner Strasse 28, München , Nemčija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-748/09 19.06.2009	5363-I-602/12 do preklica M01AB05 3837000006445 076880
020786	DicloJet 75 mg trde gastrozestentne kapsule diklofenak (diclofenacum)	gastrozestentna kapsula, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Temmler Werke GmbH, Weihenstephaner Strasse 28, München , Nemčija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1999/11 do preklica M01AB05 3837000108071 025844

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020787	DicloJet 75 mg trde gastrozestentne kapsule diklofenak (diclofenacum)	gastrozestentna kapsula, trda škafila z 10 kapsulami (1 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Temmler Werke GmbH, Weihenstephaner Strasse 28, München , Nemčija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1997/11 do preklica M01AB05 3837000108057 025836
020788	DicloJet 75 mg trde gastrozestentne kapsule diklofenak (diclofenacum)	gastrozestentna kapsula, trda škafila s 30 tabletami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Temmler Werke GmbH, Weihenstephaner Strasse 28, München , Nemčija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1998/11 do preklica M01AB05 3837000108064 025852
020789	Dicuno 25 mg filmsko obložene tablete diklofenak (diclofenacum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-2352/11 30.12.2016 M01AB05 3837000071658 135862
020790	Dicuno 25 mg filmsko obložene tablete diklofenak (diclofenacum)	filmsko obložena tableta škafila s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-2353/11 30.12.2016 M01AB05 3837000127270 135876
020791	Dicuno 25 mg filmsko obložene tablete diklofenak (diclofenacum)	filmsko obložena tableta škafila s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-2354/11 30.12.2016 M01AB05 3837000127287 135880
020792	Dicuno 50 mg filmsko obložene tablete diklofenak (diclofenacum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-2355/11 30.12.2016 M01AB05 3837000071665 135893
020793	Dicuno 50 mg filmsko obložene tablete diklofenak (diclofenacum)	filmsko obložena tableta škafila s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-2356/11 30.12.2016 M01AB05 3837000127294 135905
020794	Dicuno 50 mg filmsko obložene tablete diklofenak (diclofenacum)	filmsko obložena tableta škafila s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitalbans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-2357/11 30.12.2016 M01AB05 3837000127300 135919
020795	Diverin 400 mg filmsko obložene tablete ibuprofen (ibuprofenum)	filmsko obložena tableta škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Salutas Pharma GmbH, Gerligen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1443/11 01.08.2011	5363-I-1808/11 1.8.2016 M01AE01 3837000071405 128120

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020796	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Str. Livezeni nr. 7A, Targu Mures, Romunija in S.C. Sandoz S.R.L., Str. Livezeni nr. 4, Targu Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1808/11 27.09.2011	5363-I-980/12 1.8.2016 M01AE01 3837000071405 128120
020797	Docetaksel Accord 20 mg koncentrat in vehikel za raztopino za infundiranje docetaksel (docetaxelum)	koncentrat in vehikel za raztopino za infundiranje škatla s pretisnim omotom, ki vsebuje 1 enoodmerno vialo koncentrata in 1 enoodmerno vialo vehikla	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-1636/11 29.11.2016 L01CD02 3837000122220 132721
020798	Docetaksel Accord 80 mg koncentrat in vehikel za raztopino za infundiranje docetaksel (docetaxelum)	koncentrat in vehikel za raztopino za infundiranje škatla s pretisnim omotom, ki vsebuje 1 enoodmerno vialo koncentrata in 1 enoodmerno vialo vehikla	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-1637/11 29.11.2016 L01CD02 3837000122237 132730
020799	Docetaksel Teva Generics 20 mg prašek in vehikel za koncentrat za raztopino za infundiranje docetaksel (docetaxelum)	prašek in vehikel za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s praškom in 1 vialo z vehiklom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Generics B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-795/12 16.5.2017 L01CD02 3837000127652 142004
020800	Docetaksel Teva Generics 80 mg prašek in vehikel za koncentrat za raztopino za infundiranje docetaksel (docetaxelum)	prašek in vehikel za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s praškom in 1 vialo z vehiklom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Generics B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-796/12 16.5.2017 L01CD02 3837000127669 142018
020801	Doksorubicin Teva 2 mg/ml prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje doksorubicin (doxorubicinum)	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	Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-572/12 12.3.2017 L01DB01 3837000126730 139617
020802	Doloproct 1 mg/20 mg v 1 g rektalna krema fluokortolon (fluocortolonum) lidokain (lidocainum)	rektalna krema škatla s tubo s 15 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-292/12 do preklica C05AX03 3837000101034 041211
020803	Doloproct 1 mg/20 mg v 1 g rektalna krema fluokortolon (fluocortolonum) lidokain (lidocainum)	rektalna krema škatla s tubo z 10 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-291/12 do preklica C05AX03 3837000101027 041262

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020804	Doloproct 1 mg/20 mg v 1 g rektalna krema fluokortolon (fluocortolonum) lidokain (lidocainum)	rektalna krema škatla s tubo s 30 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-293/12 do preklica C05AX03 3837000101041 041203
020805	Doloproct 1 mg/40 mg svečke fluokortolon (fluocortolonum) lidokain (lidocainum)	svečka škatla s 120 svečkami (24 x 5 svečk v dvojnem traku)	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-295/12 do preklica C05AX03 3837000101065 041270
020806	Doloproct 1 mg/40 mg svečke fluokortolon (fluocortolonum) lidokain (lidocainum)	svečka škatla z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	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-294/12 do preklica C05AX03 3837000101058 041289
020807	Dolzep 10 mg orodisperzibilne tablete donepezil (donepezilum)	orodisperzibilna tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolni Mecholupy , Češka Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-922/12 11.4.2017 N06DA02 3837000128000 141012
020808	Dolzep 5 mg orodisperzibilne tablete donepezil (donepezilum)	orodisperzibilna tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolni Mecholupy , Češka Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-921/12 11.4.2017 N06DA02 3837000127997 141026
020809	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	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	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-15/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126457 134708
020810	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	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	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-16/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126464 134716
020811	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	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	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-17/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126471 134724

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020812	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	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	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-18/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126488 134732
020813	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla s 120 tabletami (12 x 10 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 Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-20/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126501 134759
020814	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla s platenko s 100 tabletami	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 Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-19/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126495 134740
020815	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-12/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126426 134678
020816	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-11/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126419 134660
020817	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-14/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126440 134694
020818	Donepezil Accord 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	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	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-13/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126433 134686

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020819	Donepezil Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	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	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-3/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126334 134589
020820	Donepezil Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-1/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126310 134562
020821	Donepezil Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-2/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126327 134570
020822	Donepezil Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-4/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126341 134597
020823	Donepezil Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	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	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-5/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126358 134600
020824	Donepezil Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	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	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-6/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126365 134619
020825	Donepezil Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla s 120 tabletami (12 x 10 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 Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-10/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126402 134651

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020826	Donepezil Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novο dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-7/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126372 134627
020827	Donepezil Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla s platenko s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novο dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-9/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126396 134643
020828	Donepezil Accord 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novο dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-8/12 3.1.2017 N06DA02 3837000126389 134635
020829	Donepezil Pliva 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Pliva Krakow Zakłady Farmaceutyczne S.A., Poljska; Pliva Ljubljana d.o.o., Slovenija; AWD.pharma GmbH&Co.KG., Nemčija; Teva UK , Velika Britanija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-533/11 08.03.2011	5363-I-2226/11 8.3.2016 N06DA02 3837000066531 122815
020830	Donepezil Pliva 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva Operations Poland Sp.z.o.o., Poljska; Pliva Ljubljana d.o.o., Slovenija; AWD.pharma GmbH&Co.KG., Nemčija; Teva UK , Velika Britanija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2226/11 02.12.2011	5363-I-1308/12 8.3.2016 N06DA02 3837000066531 122815
020831	Donepezil Pliva 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva Operations Poland Sp.z.o.o., Poljska; Pliva Ljubljana d.o.o., Slovenija; AWD.pharma GmbH&Co.KG., Nemčija; Teva UK , Velika Britanija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2225/11 02.12.2011	5363-I-1307/12 8.3.2016 N06DA02 3837000066524 122823
020832	Donepezil Pliva 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Pliva Krakow Zakłady Farmaceutyczne S.A., Poljska; Pliva Ljubljana d.o.o., Slovenija; AWD.pharma GmbH&Co.KG., Nemčija; Teva UK , Velika Britanija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-532/11 08.03.2011	5363-I-2225/11 8.3.2016 N06DA02 3837000066524 122823

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020833	Donepezil Polfa Lodž 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	West Pharma - Produções de Especialidades Farmaceuticas, S.A., Amadora, Portugalska; Atlantic Pharma - Producoes Farmaceuticas, SA, Sintra, Portugalska; Zakłady Farmaceutyczne Polfa-Łódź SA , Poljska Zakłady Farmaceutyczne Polfa Łódź SA, ul. Drewnowska 43/55, Łódź, Poljska		5363-I-917/12 11.4.2017 N06DA02 3837000127959 142174
020834	Donepezil Polfa Lodž 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	West Pharma - Produções de Especialidades Farmaceuticas, S.A., Amadora, Portugalska; Atlantic Pharma - Producoes Farmaceuticas, SA, Sintra, Portugalska; Zakłady Farmaceutyczne Polfa-Łódź SA , Poljska Zakłady Farmaceutyczne Polfa Łódź SA, ul. Drewnowska 43/55, Łódź, Poljska		5363-I-916/12 11.4.2017 N06DA02 3837000127942 141030
020835	Doreta 75 mg/650 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadololum) 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	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-646/12 22.3.2017 N02AX52 3837000126921 139634
020836	Doreta 75 mg/650 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadololum) 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	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-645/12 22.3.2017 N02AX52 3837000126914 139620
020837	Doreta 75 mg/650 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadololum) paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatla s 40 tabletami (4 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-647/12 22.3.2017 N02AX52 3837000126938 139648
020838	Doreta 75 mg/650 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadololum) paracetamol (paracetamololum)	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	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-648/12 22.3.2017 N02AX52 3837000126945 139651
020839	Dorzolamid/timolol Teva brez konzervansa 20 mg/5 mg v 1 ml kapljice za oko, raztopina dorzolamid (dorzolamidum) timolol (timololum)	kapljice za oko, raztopina škatla s 60 enodmernimi vsebniki z 0,2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Gödöllő, 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 Runcorn, Runcorn Cheshire , Velika Britanija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska		5363-I-1880/11 5.10.2016 S01ED51 3837000123852 131717

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020840	Dorzolamid/timolol Teva brez konzervansa 20 mg/5 mg v 1 ml kapljice za oko, raztopina dorzolamid (dorzolamidum) timolol (timololum)	kapljice za oko, raztopina škatla s 30 enodermnimi vsebniki z 0,2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Gödöllő, 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 Runcorn, Runcorn Cheshire , Velika Britanija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska		5363-I-1879/11 5.10.2016 S01ED51 3837000123845 131709
020841	DUROGESIC 100 mikrogramov/h transdermalni obliž fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse , Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2123/11 do preklica N02AB03 3837000084856 007951
020842	DUROGESIC 12 mikrogramov/h transdermalni obliž fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse , Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2119/11 do preklica N02AB03 3837000103229 000663
020843	DUROGESIC 25 mikrogramov/h transdermalni obliž fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse , Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2120/11 do preklica N02AB03 3837000084863 008087
020844	DUROGESIC 50 mikrogramov/h transdermalni obliž fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse , Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2121/11 do preklica N02AB03 3837000084870 008109
020845	DUROGESIC 75 mikrogramov/h transdermalni obliž fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse , Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2122/11 do preklica N02AB03 3837000103236 000680
020846	EFFECTIN ER 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pfizer Ireland Pharmaceuticals, Little Connell, Newbridge, Country Kildare , Irska Pfizer Europe MA, EEIG, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Velika Britanija	5363-I-2378/10 10.11.2010	5363-I-526/12 2.6.2015 N06AX16 3837000084931 008133
020847	EFFECTIN ER 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pfizer Ireland Pharmaceuticals, Little Connell, Newbridge, Country Kildare , Irska Pfizer Europe MA, EEIG, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Velika Britanija	5363-I-2376/10 10.11.2010	5363-I-524/12 2.6.2015 N06AX16 3837000023343 020540

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020848	EFFECTIN ER 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pfizer Ireland Pharmaceuticals, Little Connell, Newbridge, Country Kildare , Irsko Pfizer Europe MA, EEIG, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Velika Britanija	5363-I-2377/10 10.11.2010	5363-I-525/12 2.6.2015 N06AX16 3837000084948 008184
020849	EGLONYL 200 mg tablete sulpirid (sulpiridum)	tableta škatla s steklenico z 12 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija		5363-I-426/12 22.2.2013 N05AL01 3837000013351 027243
020850	EGLONYL 50 mg trde kapsule sulpirid (sulpiridum)	kapsula, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija		5363-I-425/12 22.2.2013 N05AL01 3837000013344 027189
020851	Eksemestan Intas 25 mg filmsko obložene tablete eksemestan (exemestanum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Intas Pharmaceuticals Limited, Sage House 319, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-1669/11 18.10.2016 L02BG06 3837000122442 132314
020852	Eksemestan Intas 25 mg filmsko obložene tablete eksemestan (exemestanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Intas Pharmaceuticals Limited, Sage House 319, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-1670/11 18.10.2016 L02BG06 3837000122459 132322
020853	Eksemestan Intas 25 mg filmsko obložene tablete eksemestan (exemestanum)	filmsko obložena 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. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Intas Pharmaceuticals Limited, Sage House 319, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-1671/11 18.10.2016 L02BG06 3837000122466 132330
020854	Eksemestan Intas 25 mg filmsko obložene tablete eksemestan (exemestanum)	filmsko obložena tableta škatla s 15 tabletami (1 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Intas Pharmaceuticals Limited, Sage House 319, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-1668/11 18.10.2016 L02BG06 3837000122435 132306

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020855	Eksemestan Intas 25 mg filmsko obložene tablete eksemestan (exemestanum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska		5363-I-1673/11 18.10.2016 L02BG06 3837000122480 132357
			novo dovoljenje za promet	Intas Pharmaceuticals Limited, Sage House 319, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		
020856	Eksemestan Intas 25 mg filmsko obložene tablete eksemestan (exemestanum)	filmsko obložena tableta škatla z 90 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska		5363-I-1672/11 18.10.2016 L02BG06 3837000122473 132349
			novo dovoljenje za promet	Intas Pharmaceuticals Limited, Sage House 319, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		
020857	Eksemestan Intas 25 mg filmsko obložene tablete eksemestan (exemestanum)	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.	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska		5363-I-1674/11 18.10.2016 L02BG06 3837000122497 132365
			novo dovoljenje za promet	Intas Pharmaceuticals Limited, Sage House 319, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		
020858	Eksemestan Intas 25 mg filmsko obložene tablete eksemestan (exemestanum)	filmsko obložena tableta škatla s 120 tabletami (10 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska		5363-I-1675/11 18.10.2016 L02BG06 3837000122503 132373
			novo dovoljenje za promet	Intas Pharmaceuticals Limited, Sage House 319, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		
020859	Elidel 10 mg/g krema pimecrolimus (pimecrolimus)	krema škatla s tubo s 100 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija	5363-I-242/11 27.01.2011	5363-I-2157/11 do preklica D11AH02 3837000095654 036978
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija		
020860	Elidel 10 mg/g krema pimecrolimus (pimecrolimus)	krema škatla s tubo s 30 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija	5363-I-241/11 27.01.2011	5363-I-2156/11 do preklica D11AH02 3837000025736 051012
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija		
020861	Elidel 10 mg/g krema pimecrolimus (pimecrolimus)	krema škatla s tubo s 100 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija in MEDA Pharma GmbH&Co. KG, Bad Homburg , Nemčija	5363-I-2157/11 06.12.2011	5363-I-881/12 do preklica D11AH02 3837000095654 036978
			sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija		
020862	Elidel 10 mg/g krema pimecrolimus (pimecrolimus)	krema škatla s tubo s 30 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija in MEDA Pharma GmbH&Co. KG, Bad Homburg , Nemčija	5363-I-2156/11 06.12.2011	5363-I-880/12 do preklica D11AH02 3837000025736 051012
			sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020863	Eligard 22,5 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje levprorelin (leuprorelinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla s kompletom z eno aluminijasto zunanjo vrečko, ki vsebuje dve aluminijasti vrečki, sterilno injekcijsko iglo in vrečko s sušilom (v eni vrečki je napolnjena injekcijska brizga z vehiklom in velikim batom, v drugi pa napolnjena injekcijska brizga s praškom)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Astellas Pharma Europe B.V., Leiderdorp, Nizozemska in MediGene AG, Planegg/Martinsried , Nemčija Astellas Pharma Europe B.V., Elisabethhof 19, Leiderdorp, Nizozemska		5363-I-76/12 do preklica L02AE02 3837000097313 033995
020864	Eligard 45 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje levprorelin (leuprorelinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla s kompletom z eno aluminijasto zunanjo vrečko, ki vsebuje dve aluminijasti vrečki, sterilno injekcijsko iglo in vrečko s sušilom (v eni vrečki je napolnjena injekcijska brizga z vehiklom in velikim batom, v drugi pa napolnjena injekcijska brizga s praškom)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Astellas Pharma Europe B.V., Leiderdorp, Nizozemska in MediGene AG, Planegg/Martinsried , Nemčija Astellas Pharma Europe B.V., Elisabethhof 19, Leiderdorp, Nizozemska		5363-I-77/12 do preklica L02AE02 3837000113105 043303
020865	Eligard 7,5 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje levprorelin (leuprorelinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla s kompletom z eno aluminijasto zunanjo vrečko, ki vsebuje dve aluminijasti vrečki, sterilno injekcijsko iglo in vrečko s sušilom (v eni vrečki je napolnjena injekcijska brizga z vehiklom in velikim batom, v drugi pa napolnjena injekcijska brizga s praškom)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Astellas Pharma Europe B.V., Leiderdorp, Nizozemska in MediGene AG, Planegg/Martinsried , Nemčija Astellas Pharma Europe B.V., Elisabethhof 19, Leiderdorp, Nizozemska		5363-I-75/12 do preklica L02AE02 3837000097306 033979
020866	Elocom 1 mg/g dermalna raztopina mometazon (mometasonum)	dermalna raztopina škatla s plastenko s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	SP Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija; Schering-Plough SpA, Comazzo, Italija in Schering-Plough, San Augustin de Guadalix, Madrid , Španija Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija		5363-I-2238/11 do preklica D07AC13 3837000073089 001678
020867	Elocom 1 mg/g dermalna raztopina mometazon (mometasonum)	dermalna raztopina škatla s plastenko s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	SP Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija; Schering-Plough SpA, Comazzo, Italija in Schering-Plough, San Augustin de Guadalix, Madrid , Španija Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija		5363-I-2237/11 do preklica D07AC13 3837000100327 039160
020868	Elocom 1 mg/g krema mometazon (mometasonum)	krema škatla s tubo s 30 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg , Belgija Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija		5363-I-2239/11 do preklica D07AC13 3837000090666 061107
020869	Elocom 1 mg/g krema mometazon (mometasonum)	krema škatla s tubo s 50 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg , Belgija Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija		5363-I-2240/11 do preklica D07AC13 3837000073072 001643
020870	Elocom 1 mg/g mazilo mometazon (mometasonum)	mazilo škatla s tubo s 30 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg , Belgija Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija		5363-I-2241/11 do preklica D07AC13 3837000090673 061115

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020871	Elocom 1 mg/g mazilo mometazon (mometasonum)	mazilo škatla s tubo s 50 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg , Belgija Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija		5363-I-2242/11 do preklica D07AC13 3837000073065 001694
020872	Eltroxin 50 µg tablete natrijev levotiroksinat (levothyroxinum natricum)	tableta škatla s plastenko s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Aspen Bad Oldesloe GmbH, Bad Oldesloe , Nemčija ASPEN EUROPE GmbH, Industriestrasse 32-36, D-23843 Bad Oldesloe, Nemčija		5363-I-1213/12 do preklica H03AA01 3837000012224 092010
020873	Emanera 20 mg trde gastrozistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrozistentna kapsula, trda škatla s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu iz OPA/Al/PVC/Al folije)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1015/12 3.6.2015 A02BC05 3837000133080 142021
020874	Emanera 20 mg trde gastrozistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrozistentna kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu iz OPA/Al/PVC/Al folije)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1016/12 3.6.2015 A02BC05 3837000133097 142035
020875	Emanera 40 mg trde gastrozistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrozistentna kapsula, trda škatla s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu iz OPA/Al/PVC/Al folije)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1017/12 3.6.2015 A02BC05 3837000133103 142049
020876	Emanera 40 mg trde gastrozistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrozistentna kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu iz OPA/Al/PVC/Al folije)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1018/12 3.6.2015 A02BC05 3837000133110 142052
020877	Emozul 20 mg trde gastrozistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrozistentna kapsula, trda škatla s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v OPA/Al/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	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-2219/11 26.10.2014 A02BC05 3837000125306 133884
020878	Emozul 20 mg trde gastrozistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrozistentna kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v OPA/Al/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	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-2220/11 26.10.2014 A02BC05 3837000125313 133892
020879	Emozul 40 mg trde gastrozistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrozistentna kapsula, trda škatla s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v OPA/Al/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	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-2221/11 26.10.2014 A02BC05 3837000125320 133906

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020880	Emozul 40 mg trde gastrozestizentne kapsule esomeprazol (esomeprazolom)	gastrozestizentna kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v OPA/Al/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	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-2222/11 26.10.2014 A02BC05 3837000125337 133914
020881	Enalapril Vítabalans 10 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Vítabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vítabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-2225/10 03.11.2010	5363-I-2425/11 14.9.2014 C09AA02 3837000043969 082392
020882	Enalapril Vítabalans 10 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Vítabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vítabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-2226/10 03.11.2010	5363-I-2426/11 14.9.2014 C09AA02 3837000043976 082350
020883	Enalapril Vítabalans 20 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Vítabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vítabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-2227/10 03.11.2010	5363-I-2427/11 14.9.2014 C09AA02 3837000043983 082520
020884	Enalapril Vítabalans 20 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Vítabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vítabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-2228/10 03.11.2010	5363-I-2428/11 14.9.2014 C09AA02 3837000043990 082490
020885	Enalapril Vítabalans 5 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Vítabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vítabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-2223/10 03.11.2010	5363-I-2423/11 14.9.2014 C09AA02 3837000043945 082635
020886	Enalapril Vítabalans 5 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Vítabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vítabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-2224/10 03.11.2010	5363-I-2424/11 14.9.2014 C09AA02 3837000043952 082660
020887	Enap 1,25 mg/ml raztopina za injiciranje enalaprilat (enalaprilatum)	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	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-1763/11 do preklica C09AA02 3837000003413 057002
020888	ENDOXAN 1000 mg prašek za raztopino za infundiranje ciklofosfamid (cyclophosphamidum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo z 1000 mg praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Oncology GmbH, Kantstrasse 2, Halle, , Nemčija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-201/12 do preklica L01AA01 3837000022483 063908

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020889	ENDOXAN 200 mg prašek za raztopino za infundiranje ciklofosfamid (cyclophosphamidum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 10 vialami z 200 mg praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Oncology GmbH, Kantstrasse 2, Halle, , Nemčija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-199/12 do preklica L01AA01 3837000022506 028029
020890	ENDOXAN 50 mg obložene tablete ciklofosfamid (cyclophosphamidum)	obložena tableta škatla s 50 tabletami (1 x 50 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	Baxter Oncology GmbH, Kantstrasse 2, Halle, , Nemčija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-198/12 do preklica L01AA01 3837000022513 028053
020891	ENDOXAN 500 mg prašek za raztopino za infundiranje ciklofosfamid (cyclophosphamidum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 500 mg praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Oncology GmbH, Kantstrasse 2, Halle, , Nemčija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-200/12 do preklica L01AA01 3837000022490 063894
020892	Epirubicin Kabi 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje epirubicin (epirubicinum)	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. novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi Oncology Plc, Lion Court, Farnham Road, Hampshire , Velika Britanija Fresenius Kabi Oncology Plc, Lion Court, Farnham Road, Hampshire, Velika Britanija		5363-I-2351/11 19.12.2016 L01DB03 3837000125436 135940
020893	Epirubicin Kabi 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje epirubicin (epirubicinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo s 25 ml raztopine	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, Hampshire , Velika Britanija Fresenius Kabi Oncology Plc, Lion Court, Farnham Road, Hampshire, Velika Britanija		5363-I-2350/11 19.12.2016 L01DB03 3837000125429 135936
020894	EPREX 6 000 i.e./0,6 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla s 6 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden , Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-303/12 do preklica B03XA01 3837000022131 023361
020895	EPREX 8 000 i.e./0,8 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,8 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden , Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-304/12 do preklica B03XA01 3837000022155 023396
020896	EPREX 1 000 i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden , Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-298/12 do preklica B03XA01 3837000080032 075000

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020897	EPREX 10 000 i.e./1,0 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden , Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-305/12 do preklica B03XA01 3837000080070 074373
020898	EPREX 2 000 i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden , Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-299/12 do preklica B03XA01 3837000080049 074330
020899	EPREX 20 000 i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo 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	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden , Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-306/12 do preklica B03XA01 3837000105896 012840
020900	EPREX 3 000 i.e./0,3 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla s 6 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden , Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-300/12 do preklica B03XA01 3837000080056 074349
020901	EPREX 30 000 i.e./0,75 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,75 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	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden , Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-307/12 do preklica B03XA01 3837000113051 041912
020902	EPREX 4 000 i.e./0,4 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla s 6 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	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden , Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-301/12 do preklica B03XA01 3837000080063 074365
020903	EPREX 40 000 i.e./1,0 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 1,0 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	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden , Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-308/12 do preklica B03XA01 3837000105902 012874

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020904	EPREX 5 000 i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden , Nizozemska Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-302/12 do preklica B03XA01 3837000022124 023353
020905	Epufen 100 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanyl (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2064/11 do preklica N02AB03 3837000106824 018627
020906	Epufen 100 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanyl (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 10 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2065/11 do preklica N02AB03 3837000106831 021075
020907	Epufen 12,5 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanyl (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2058/11 do preklica N02AB03 3837000106763 018490
020908	Epufen 12,5 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanyl (fentanylum)	transdermalni obliž škatla z 10 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2059/11 do preklica N02AB03 3837000106770 021130
020909	Epufen 25 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanyl (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2060/11 do preklica N02AB03 3837000106787 018520
020910	Epufen 25 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanyl (fentanylum)	transdermalni obliž škatla z 10 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2061/11 do preklica N02AB03 3837000106794 021202
020911	Epufen 50 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanyl (fentanylum)	transdermalni obliž škatla z 10 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2063/11 do preklica N02AB03 3837000106817 021270
020912	Epufen 50 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanyl (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2062/11 do preklica N02AB03 3837000106800 018554

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020913	EQORES 10 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija		5363-I-1876/11 12.10.2016 N06AB10 3837000123814 131725
			ново dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija		
020914	EQORES 15 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija		5363-I-1877/11 12.10.2016 N06AB10 3837000123821 131733
			ново dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija		
020915	EQORES 20 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija		5363-I-1878/11 12.10.2016 N06AB10 3837000123838 131741
			ново dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija		
020916	EQORES 5 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija		5363-I-1875/11 12.10.2016 N06AB10 3837000123807 131750
			ново dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija		
020917	Erazaban 100 mg/g krema dokožanol (docozanolum)	krema škatla s tubo s 15 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., London, VB in Alapis SA, Atene , Grčija	5363-I-935/11 27.05.2011	5363-I-1803/11 do preklica D06BB11 3837000110906 032760
			sprememba imena izdelovalca	Maxima Healthcare Ltd., 10 St. Peters Road, Seaford, East Sussex BN 2 HS, Velika Britanija		
020918	Erazaban 100 mg/g krema dokožanol (docozanolum)	krema škatla s tubo z 2 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., London, VB in Alapis SA, Atene , Grčija	5363-I-933/11 27.05.2011	5363-I-1801/11 do preklica D06BB11 3837000110883 032590
			sprememba imena izdelovalca	Maxima Healthcare Ltd., 10 St. Peters Road, Seaford, East Sussex BN 2 HS, Velika Britanija		
020919	Erazaban 100 mg/g krema dokožanol (docozanolum)	krema škatla s tubo s 5 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., London, VB in Alapis SA, Atene , Grčija	5363-I-934/11 27.05.2011	5363-I-1802/11 do preklica D06BB11 3837000110890 032620
			sprememba imena izdelovalca	Maxima Healthcare Ltd., 10 St. Peters Road, Seaford, East Sussex BN 2 HS, Velika Britanija		
020920	Escitalopram Pfizer 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.	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Poce-Sur-Cisse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascoli Piceno , Italija		5363-I-1712/11 21.9.2016 N06AB10 3837000122718 129623
			ново dovoljenje za promet	Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		
020921	Escitalopram Pfizer 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.	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Poce-Sur-Cisse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascoli Piceno , Italija		5363-I-1713/11 21.9.2016 N06AB10 3837000122725 129631
			ново dovoljenje za promet	Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020922	Escitalopram Pfizer 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.	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Poce-Sur-Cisse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascoli Piceno , Italija	5363-I-1714/11 21.9.2016 N06AB10 3837000122732 129640	
			novi dovoljenje za promet	Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		
020923	Escitalopram Pfizer 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.	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Poce-Sur-Cisse, Francija in Pfizer Italia S.r.l., Ascoli Piceno , Italija	5363-I-1711/11 21.9.2016 N06AB10 3837000122701 129658	
			novi dovoljenje za promet	Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		
020924	Esmocard 10 mg/ml raztopina za injiciranje esmolol (esmolol)	raztopina za injiciranje škatla s 5 vialami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	HIKMA ITALIA S.P.A., Pavia, Italija in G.L. Pharma GmbH, Vienna , Avstrija	5363-I-151/11 18.01.2011	5363-I-751/12 do preklica C07AB09 3837000044942 085790
			sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Orpha-Devel Handels und Vertriebs GmbH, Wintergasse 85/1B, Purkersdorf, Avstrija		
020925	Esomeprazol AstraZeneca 20 mg gastrerezistentne tablete esomeprazol (esomeprazolom)	gastrerezistentna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	AstraZeneca AB, Södertälje in Umea, Švedska; AstraZeneca UK Limited, Cheshire, Velika Britanija; AstraZeneca GmbH, Wedel, Nemčija; Biofabri S.L, Pontevedra, Španija; Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija; Recipharm Monts, Monts, Francija in AstraZeneca Reims, Reims Cedex 2 , Francija	5363-I-2388/11 23.12.2016 A02BC05 3837000126266 134511	
			novi dovoljenje za promet	AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija		
020926	Esomeprazol AstraZeneca 20 mg gastrerezistentne tablete esomeprazol (esomeprazolom)	gastrerezistentna tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	AstraZeneca AB, Södertälje in Umea, Švedska; AstraZeneca UK Limited, Cheshire, Velika Britanija; AstraZeneca GmbH, Wedel, Nemčija; Biofabri S.L, Pontevedra, Španija; Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija; Recipharm Monts, Monts, Francija in AstraZeneca Reims, Reims Cedex 2 , Francija	5363-I-2387/11 23.12.2016 A02BC05 3837000126259 134503	
			novi dovoljenje za promet	AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija		
020927	Esomeprazol AstraZeneca 40 mg gastrerezistentne tablete esomeprazol (esomeprazolom)	gastrerezistentna tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	AstraZeneca AB, Södertälje in Umea, Švedska; AstraZeneca UK Limited, Cheshire, Velika Britanija; AstraZeneca GmbH, Wedel, Nemčija; Biofabri S.L, Pontevedra, Španija; Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija; Recipharm Monts, Monts, Francija in AstraZeneca Reims, Reims Cedex 2 , Francija	5363-I-2389/11 23.12.2016 A02BC05 3837000126273 134520	
			novi dovoljenje za promet	AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020928	Esomeprazol Lek 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Krka d.d., Novo mesto, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-689/11 08.04.2011	5363-I-2134/11 8.4.2016 A02BC05 3837000067118 123560
020929	Esomeprazol Lek 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Krka d.d., Novo mesto, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-690/11 08.04.2011	5363-I-2135/11 8.4.2016 A02BC05 3837000067125 123579
020930	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. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irska; Generics (UK) Ltd. Station Close, Potters Bar, Hertfordshire , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-852/11 04.05.2011	5363-I-389/12 4.5.2016 A02BC05 3837000067989 125067
020931	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. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irska; Generics (UK) Ltd. Station Close, Potters Bar, Hertfordshire , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-853/11 04.05.2011	5363-I-390/12 4.5.2016 A02BC05 3837000067996 125075
020932	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. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irska; Generics (UK) Ltd. Station Close, Potters Bar, Hertfordshire , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-855/11 04.05.2011	5363-I-392/12 4.5.2016 A02BC05 3837000068016 125091
020933	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. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irska; Generics (UK) Ltd. Station Close, Potters Bar, Hertfordshire , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-854/11 04.05.2011	5363-I-391/12 4.5.2016 A02BC05 3837000068009 125083
020934	Espela 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-691/11 08.04.2011	5363-I-1648/11 8.4.2016 A02BC05 3837000067132 123641
020935	Espela 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-692/11 08.04.2011	5363-I-1649/11 8.4.2016 A02BC05 3837000067149 123650

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020936	Esradin 5 mg filmsko obložene tablete desloratadin (desloratadinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 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-2378/11 19.12.2016 R06AX27 3837000127478 134988
			novo dovoljenje za promet	Miklich Laboratorios, S.L., Cuevas bajas Edificio Picasso, Malaga, Španija		
020937	Esradin 5 mg filmsko obložene tablete desloratadin (desloratadinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 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-2379/11 19.12.2016 R06AX27 3837000127485 134996
			novo dovoljenje za promet	Miklich Laboratorios, S.L., Cuevas bajas Edificio Picasso, Malaga, Španija		
020938	Euthyrox 100 mikrogramov tablete natrijev levotiroksinat (levothyroxinum natricum)	tableta škatla s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija	5363-I-566/09 05.05.2009	5363-I-1500/11 do preklica H03AA01 3837000022094 023426
			sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija		
020939	Euthyrox 150 mikrogramov tablete natrijev levotiroksinat (levothyroxinum natricum)	tableta škatla s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija	5363-I-567/09 05.05.2009	5363-I-1501/11 do preklica H03AA01 3837000022100 023205
			sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija		
020940	Euthyrox 25 mikrogramov tablete natrijev levotiroksinat (levothyroxinum natricum)	tableta škatla s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija	5363-I-564/09 05.05.2009	5363-I-1498/11 do preklica H03AA01 3837000022070 023434
			sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija		
020941	Euthyrox 50 mikrogramov tablete natrijev levotiroksinat (levothyroxinum natricum)	tableta škatla s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija	5363-I-565/09 05.05.2009	5363-I-1499/11 do preklica H03AA01 3837000022087 023442
			sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija		
020942	EXCEDRINIL 250 mg/250 mg/65 mg filmsko obložene tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) paracetamol (paracetamolum) kofein (coffeinum)	filmsko obložena tableta škatla s 16 tabletami (2 x 8 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München , Nemčija	5363-I-56/10 05.01.2010	5363-I-2284/11 5.1.2015 N02BA51 3837000047868 094633
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija		
020943	EXCEDRINIL 250 mg/250 mg/65 mg filmsko obložene tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) paracetamol (paracetamolum) kofein (coffeinum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München , Nemčija	5363-I-57/10 05.01.2010	5363-I-2285/11 5.1.2015 N02BA51 3837000047875 094641
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija		
020944	EXCEDRINIL 250 mg/250 mg/65 mg filmsko obložene tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) paracetamol (paracetamolum) kofein (coffeinum)	filmsko obložena tableta škatla z 32 tabletami (4 x 8 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München , Nemčija	5363-I-58/10 05.01.2010	5363-I-2286/11 5.1.2015 N02BA51 3837000047882 094650
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020945	EXCEDRINIL 250 mg/250 mg/65 mg filmsko obložene tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) paracetamol (paracetamololum) kofein (coffeinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München , Nemčija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-55/10 05.01.2010	5363-I-2283/11 5.1.2015 N02BA51 3837000047851 094625
020946	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 dvojnimi vrečkami (luer konektor) z 2500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1915/11 do preklica B05DA 3837000123999 131830
020947	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 8 dvojnimi vrečkami (luer konektor) z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1908/11 do preklica B05DA 3837000123951 131792
020948	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 enojnimi vrečkami (luer konektor) z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1903/11 do preklica B05DA 3837000084382 010383
020949	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 dvojnimi vrečkami (luer konektor) z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1906/11 do preklica B05DA 3837000048858 097756
020950	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 dvojnimi vrečkami (luer konektor) z 2500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1913/11 do preklica B05DA 3837000123982 131822
020951	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 6 dvojnimi vrečkami (koničasti/spike konektor) z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1910/11 do preklica B05DA 3837000123968 131806

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020952	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 8 dvojnimi vrečkami (koničasti/spike konektor) z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1911/11 do preklica B05DA 3837000123975 131814
			novo pakiranje			
020953	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 4 dvojnimi vrečkami (koničasti/spike konektor) z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1909/11 do preklica B05DA 3837000048865 097772
			podaljšanje dovoljenja za promet			
020954	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 4 dvojnimi vrečkami (luer konektor) z 2500 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.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1914/11 do preklica B05DA 3837000048872 097764
			podaljšanje dovoljenja za promet			
020955	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 4 enojnimi vrečkami (luer konektor) z 2500 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.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1912/11 do preklica B05DA 3837000084399 010391
			podaljšanje dovoljenja za promet			
020956	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 6 enojnimi vrečkami (luer konektor) z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1904/11 do preklica B05DA 3837000123920 131768
			novo pakiranje			
020957	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 8 enojnimi vrečkami (luer konektor) z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1905/11 do preklica B05DA 3837000123937 131776
			novo pakiranje			
020958	Extraneal 75 mg/ml ikodekstrina raztopina za peritonealno dializo (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 6 dvojnimi vrečkami (luer konektor) z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1907/11 do preklica B05DA 3837000123944 131784
			novo pakiranje			

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020959	Faktu 10 mg/50 mg v 1 g rektalno mazilo cinchokain (cinchocainum) polikrezulen (policresulenum)	rektalno mazilo škatla s tubo z 20 g mazila in aplikatorjem	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz , Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija		5363-I-1651/11 do preklica C05AD04 3837000001846 030767
020960	Faktu 2,5 mg/100 mg svečke cinchokain (cinchocainum) polikrezulen (policresulenum)	svečka škatla z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz , Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija		5363-I-1652/11 do preklica C05AD04 3837000001853 030791
020961	Fenistil 1 mg/g gel dimetinden (dimetindenum)	gel škatla s tubo s 30 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-1916/11 05.10.2011	5363-I-236/12 do preklica D04AA13 3837000001372 053880
020962	Fenistil 1 mg/g gel dimetinden (dimetindenum)	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-1916/11 do preklica D04AA13 3837000001372 053880
020963	Fenistil 1 mg/ml peroralne kapljice, raztopina dimetinden (dimetindenum)	peroralne kapljice, raztopina škatla s steklenico z 20 ml raztopine s polietilensko kapalko in polipropilensko varovalno zaporko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1931/11 do preklica R06AB03 3837000001396 053910
020964	Fenistil 1 mg/ml peroralne kapljice, raztopina dimetinden (dimetindenum)	peroralne kapljice, raztopina škatla s steklenico z 20 ml raztopine s polietilensko kapalko in polipropilensko varovalno zaporko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-1931/11 27.10.2011	5363-I-237/12 do preklica R06AB03 3837000001396 053910
020965	Fentanil Torrex 50 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje fentanil (fentanylum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj , Avstrija Chiesi Slovenija d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1547/09 14.10.2009	5363-I-264/12 do preklica N01AH01 3837000027297 060380
020966	Fentanil Torrex 50 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje fentanil (fentanylum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj , Avstrija Chiesi Slovenija d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1546/09 14.10.2009	5363-I-263/12 do preklica N01AH01 3837000027303 060399

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020967	Fibrolan mazilo fibrinolizin (fibrinolysinum) dezoksiribonukleaza (desoxyribonucleasum)	mazilo škatla s tubo s 50 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Famar Orleans, 5, avenue de Concyr, Orleans Cedex 2 , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-51/12 do preklica B06AA02 3837000012422 020060
020968	FIDIFLEX 1178 mg prašek za peroralno raztopino glukozamin (glucosaminum)	prašek za peroralno raztopino škatla s 30 vrečicami s praškom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. novo pakiranje	Fidimed d.o.o. , Slovenija Fidimed d.o.o. Brodišče 32, Trzin, Slovenija		5363-I-963/12 30.1.2013 M01AX05 3837000132953 142066
020969	Finpros 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovenija in Actavis hf., Hafnarfjörður , Islandija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-505/12 do preklica G04CB01 3837000101393 052477
020970	Finpros 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovenija in Actavis hf., Hafnarfjörður , Islandija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-508/12 do preklica G04CB01 3837000101423 052736
020971	Finpros 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovenija in Actavis hf., Hafnarfjörður , Islandija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-504/12 do preklica G04CB01 3837000101386 052418
020972	Finpros 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovenija in Actavis hf., Hafnarfjörður , Islandija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-506/12 do preklica G04CB01 3837000101409 052582
020973	Finpros 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovenija in Actavis hf., Hafnarfjörður , Islandija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-507/12 do preklica G04CB01 3837000101416 052612
020974	Flavamed 30 mg tablete ambroksol (ambroxolum)	tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicke Weg 125-127, 12489 Berlin , Nemčija BERLIN-CHEMIE AG, Glienicke Weg 125, Berlin, Nemčija		5363-I-1689/11 do preklica R05CB06 3837000111491 038920
020975	Flavamed 30 mg tablete ambroksol (ambroxolum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicke Weg 125-127, 12489 Berlin , Nemčija BERLIN-CHEMIE AG, Glienicke Weg 125, Berlin, Nemčija		5363-I-1688/11 do preklica R05CB06 3837000111484 038890

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020976	Flavamed 30 mg tablete ambrosol (ambroxolum)	tableta škatla s 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin , Nemčija BERLIN-CHEMIE AG, Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija		5363-I-1687/11 do preklica R05CB06 3837000111477 038750
020977	Flexbumin 200 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla s 24 polietilenskimi vrečkami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj , Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-182/12 do preklica B05AA01 3837000112634 043923
020978	Flexbumin 200 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatla z 12 polietilenskimi vrečkami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj , Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-183/12 do preklica B05AA01 3837000114027 043931
020979	FLIXONASE 50 mikrogramov/vpih pršilo za nos, suspenzija flutikazon (fluticasonum)	pršilo za nos, suspenzija škatla s plastenko (z odmernim pršilnikom, nosnim nastavkom in zaščitnim pokrovčkom) s suspenzijo (60 vpihov)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba stične ovojnine	Glaxo Wellcome S.A., Burgos, Španija in GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan , Poljska GSK d.o.o., Knezov štradow 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1655/10 25.08.2010	5363-I-1020/12 do preklica R01AD08 3837000056402 110507
020980	FLIXONASE 50 mikrogramov/vpih pršilo za nos, suspenzija flutikazon (fluticasonum)	pršilo za nos, suspenzija škatla s plastenko (z odmernim pršilnikom, nosnim nastavkom in zaščitnim pokrovčkom) s suspenzijo (120 vpihov)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Glaxo Wellcome S.A., Burgos, Španija in GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan , Poljska GSK d.o.o., Knezov štradow 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1019/12 do preklica R01AD08 3837000132939 143610
020981	Fluanxol 3 mg filmsko obložene tablete flupentiksol (flupentixolum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami v vsebniku	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	H. Lundbeck A/S, Ottiliavej, Copenhagen-Valby , Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija		5363-I-1717/11 15.9.2016 N05AF01 3837000122763 129666
020982	Fluanxol 3 mg obložene tablete flupentiksol (flupentixolum)	obložena tableta škatla s 100 tabletami v HDPE vsebniku	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	H. Lundbeck A/S, Ottiliavej, Copenhagen-Valby , Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija		5363-I-343/12 do preklica N05AF01 3837000052206 105830
020983	Fluanxol Depot 20 mg/ml raztopina za injiciranje flupentiksol (flupentixolum)	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	H. Lundbeck A/S, Ottiliavej, Copenhagen-Valby , Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija		5363-I-344/12 do preklica N05AF01 3837000082500 061794
020984	Flucinom 250 mg tablete flutamid (flutamidum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija in Schering-Plough S.A., Madrid , Španija Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija		5363-I-1296/11 do preklica L02BB01 3837000000573 069752

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020985	Flukonazol Claris 2 mg/ml raztopina za infundiranje flukonazol (fluconazolum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 vialo s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	UAB Norameda, Vilnius, Litva in Eurogenerics NV, Brussels , Belgija Claris Lifesciences UK Limited, Crewe Hall, Crewe, Velika Britanija	5363-I-582/08 07.07.2008	5363-I-1650/11 7.7.2013 J02AC01 3837000113099 042137
020986	Fluoksetin Vitabalans 20 mg filmsko obložene tablete fluoksetin (fluoxetinum)	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	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-1413/11 17.10.2016 N06AB03 3837000071375 131849
020987	Fluoksetin Vitabalans 20 mg filmsko obložene tablete fluoksetin (fluoxetinum)	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	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-1414/11 17.10.2016 N06AB03 3837000071382 131857
020988	Fluzepam 15 mg trde kapsule flurazepam (flurazepamum)	kapsula, trda škatla z 10 kapsulami (1 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-351/12 do preklica N05CD01 3837000001228 032905
020989	Fluzepam 30 mg trde kapsule flurazepam (flurazepamum)	kapsula, trda škatla z 10 kapsulami (1 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-352/12 do preklica N05CD01 3837000001235 024716
020990	FOLKODIN ALKALOID-INT 0,8 mg/ml peroralna raztopina za otroke folkodin (pholcodinum)	peroralna raztopina škatla s stekleničko s 60 ml raztopine in polipropilenskim odmernim lončkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-599/10 01.04.2010	5363-I-1818/11 do preklica R05DA08 3837000013597 066087
020991	FOLKODIN ALKALOID-INT 1 mg/ml peroralna raztopina folkodin (pholcodinum)	peroralna raztopina škatla s stekleničko s 150 ml raztopine in polipropilenskim odmernim lončkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-598/10 01.04.2010	5363-I-1817/11 do preklica R05DA08 3837000013580 066079
020992	FOLKODIN ALKALOID-INT 10 mg trde kapsule folkodin (pholcodinum)	kapsula, trda škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnih omotih)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-597/10 01.04.2010	5363-I-1816/11 do preklica R05DA08 3837000050318 102830
020993	Formodual 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom beklometazon (beclometasonum) formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatla s tlačnim vsebnikom, opremljenim z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko, s 180 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj, Avstrija; Chiesi S.A., Courbevoie , Francija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1989/11 do preklica R03AK07 3837000113136 042153

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
020994	Formodual 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom beklometazon (beclometasonum) formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatla s tlačnim vsebnikom, opremljenim z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko, s 120 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj, Avstrija; Chiesi S.A., Courbevoie , Francija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1988/11 do preklica R03AK07 3837000113129 042145
020995	Formodual 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom beklometazon (beclometasonum) formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatla s tlačnim vsebnikom, opremljenim z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko, s 120 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj, Avstrija; Chiesi S.A., Courbevoie , Francija Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-1988/11 18.10.2011	5363-I-2168/11 do preklica R03AK07 3837000113129 042145
020996	Formodual 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom beklometazon (beclometasonum) formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatla s tlačnim vsebnikom, opremljenim z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko, s 180 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj, Avstrija; Chiesi S.A., Courbevoie , Francija Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-1989/11 18.10.2011	5363-I-2169/11 do preklica R03AK07 3837000113136 042153
020997	Foster 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom beklometazon (beclometasonum) formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatla s tlačnim vsebnikom, opremljenim z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko, s 180 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj, Avstrija; Chiesi S.A., Courbevoie , Francija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1987/11 do preklica R03AK07 3837000113112 042161
020998	Foster 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom beklometazon (beclometasonum) formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatla s tlačnim vsebnikom, opremljenim z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko, s 120 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj, Avstrija; Chiesi S.A., Courbevoie , Francija Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-1986/11 18.10.2011	5363-I-2166/11 do preklica R03AK07 3837000107777 016284
020999	Foster 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom beklometazon (beclometasonum) formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatla s tlačnim vsebnikom, opremljenim z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko, s 180 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj, Avstrija; Chiesi S.A., Courbevoie , Francija Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-1987/11 18.10.2011	5363-I-2167/11 do preklica R03AK07 3837000113112 042161
021000	Foster 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom beklometazon (beclometasonum) formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatla s tlačnim vsebnikom, opremljenim z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko, s 120 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma, Italija; Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Dunaj, Avstrija; Chiesi S.A., Courbevoie , Francija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1986/11 do preklica R03AK07 3837000107777 016284
021001	FRAXIPARINE 9500 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v večodmerni viali nadroparin (nadroparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 večodmernimi vialami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Glaxo Wellcome Production, Notre Dame de Bondeville, Francija; GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan, Poljska; Glaxo Operation UK Limited (Trading as Glaxo Wellcome Operations), Co Durham , Velika Britanija GSK d.o.o., Knezov štraton 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-308/11 04.02.2011	5363-I-1805/11 4.2.2016 B01AB06 3837000065336 119504
021002	Fromilid 250 mg filmsko obložene tablete klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-619/12 do preklica J01FA09 3837000015652 096989

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021003	Fromilid 500 mg filmsko obložene tablete klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-620/12 do preklica J01FA09 3837000015669 096997
021004	Fucidin 20 mg/g krema fusidna kislina (acidum fusidicum)	krema škatla s tubo s 15 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Leo Laboratories Ltd., Dublin , Irska Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-I-1432/09 23.09.2009	5363-I-1992/11 do preklica D06AX01 3837000074079 022330
021005	Fucidin 20 mg/g mazilo fusidna kislina (acidum fusidicum)	mazilo škatla s tubo s 15 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Leo Laboratories Ltd., Dublin , Irska Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-I-1434/09 23.09.2009	5363-I-1991/11 do preklica D06AX01 3837000074062 017116
021006	Fucidin 30 mg prepojena tkanina fusidna kislina (acidum fusidicum)	prepojena tkanina škatla z 10 prepojenimi tkaninami v pretisnem omotu	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Leo Laboratories Ltd., Dublin , Irska Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-I-1433/09 23.09.2009	5363-I-1990/11 do preklica D06AX01 3837000074086 017159
021007	Gadovist 1,0 mmol/ml raztopina za injiciranje gadobutrol (gadobutrolum)	raztopina za injiciranje škatla z vialo s 15 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Bayer Pharma AG, D-13342 Berlin , Nemčija Bayer Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-517/09 15.04.2009	5363-I-959/12 do preklica V08CA09 3837000088625 040207
021008	Gadovist 1,0 mmol/ml raztopina za injiciranje gadobutrol (gadobutrolum)	raztopina za injiciranje škatla s steklenico s 65 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja 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	Bayer Pharma AG, D-13342 Berlin , Nemčija Bayer Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-2111/10 19.10.2010	5363-I-961/12 do preklica V08CA09 3837000058789 113824
021009	Gadovist 1,0 mmol/ml raztopina za injiciranje gadobutrol (gadobutrolum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami s 30 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja 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	Bayer Pharma AG, D-13342 Berlin , Nemčija Bayer Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-519/09 15.04.2009	5363-I-960/12 do preklica V08CA09 3837000040708 058661
021010	Gadovist 1,0 mmol/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi gadobutrol (gadobutrolum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla s 5 napolnjenimi injekcijskimi brizgami s 7,5 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,izdelovalca in proizvajalca	Bayer Pharma AG, D-13342 Berlin , Nemčija Bayer Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-516/09 15.04.2009	5363-I-958/12 do preklica V08CA09 3837000040692 058670

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021011	Galabar 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.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-I-1751/11 23.09.2016	5363-I-1751/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123012 130605
			novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
021012	Galabar 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.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-I-1751/11 23.09.2011	5363-I-2178/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123012 130605
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		
021013	Galabar 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.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija; TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija	5363-I-2178/11 29.11.2011	5363-I-434/12 23.9.2016 N06DA04 3837000123012 130605
			sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		
021014	Galabar 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.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija; TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija	5363-I-2179/11 29.11.2011	5363-I-435/12 23.9.2016 N06DA04 3837000123029 130613
			sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		
021015	Galabar 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.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-I-1752/11 23.9.2016	5363-I-1752/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123029 130613
			novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
021016	Galabar 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.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-I-1752/11 23.09.2011	5363-I-2179/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123029 130613
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		
021017	Galabar 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.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-I-1750/11 23.9.2016	5363-I-1750/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123005 130621
			novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
021018	Galabar 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.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-I-1750/11 23.09.2011	5363-I-2177/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123005 130621
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		
021019	Galabar 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.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija; TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija	5363-I-2177/11 29.11.2011	5363-I-433/12 23.9.2016 N06DA04 3837000123005 130621
			sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 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
021020	Galantamin Jenson 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v PVC/PE/PVdC/Alu 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 Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, 237 Regents Park Road, London, Velika Britanija		5363-I-2397/11 19.12.2016 N06DA04 3837000127621 135097
021021	Galantamin Jenson 24 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v PVC/PE/PVdC/Alu 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 Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, 237 Regents Park Road, London, Velika Britanija		5363-I-2398/11 19.12.2016 N06DA04 3837000127638 135100
021022	Galantamin Jenson 8 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v PVC/PE/PVdC/Alu 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 Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, 237 Regents Park Road, London, Velika Britanija		5363-I-2396/11 19.12.2016 N06DA04 3837000127614 135089
021023	Galantamin Pfizer 12 mg filmsko obložene tablete galantamin (galantaminum)	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	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-1967/11 7.10.2016 N06DA04 3837000124262 131920
021024	Galantamin Pfizer 4 mg filmsko obložene tablete galantamin (galantaminum)	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	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-1965/11 7.10.2016 N06DA04 3837000124248 131938
021025	Galantamin Pfizer 8 mg filmsko obložene tablete galantamin (galantaminum)	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	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-1966/11 7.10.2016 N06DA04 3837000124255 131946
021026	Galema 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-1755/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123050 130630
021027	Galema 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-1756/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123067 130648

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021028	Galema SR 8 mg in 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem (začetno pakiranje) galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 2 x 28 kapsulami (2 x 14 8 mg kapsul v pretisnem omotu + 2 x 14 16 mg 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-1753/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123036 130656
021029	Galema 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-1754/11 23.9.2016 N06DA04 3837000123043 130664
021030	Gammanorm 165 mg/ml raztopina za injiciranje humani polispecifični imunoglobulin (immunoglobulinum humanum normalea)	raztopina za injiciranje škatla z 20 vialami z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba v sestavi zdravila	Octapharma AB, Stockholm , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-443/11 23.02.2011	5363-I-545/12 23.2.2016 J06BA01 3837000066203 120880
021031	Gammanorm 165 mg/ml raztopina za injiciranje humani polispecifični imunoglobulin (immunoglobulinum humanum normalea)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba v sestavi zdravila	Octapharma AB, Stockholm , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-442/11 23.02.2011	5363-I-544/12 23.2.2016 J06BA01 3837000066197 120871
021032	Gammanorm 165 mg/ml raztopina za injiciranje humani polispecifični imunoglobulin (immunoglobulinum humanum normalea)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba v sestavi zdravila	Octapharma AB, Stockholm , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-441/11 23.02.2011	5363-I-543/12 23.2.2016 J06BA01 3837000066180 120863
021033	Gammanorm 165 mg/ml raztopina za injiciranje humani polispecifični imunoglobulin (immunoglobulinum humanum normalea)	raztopina za injiciranje škatla z 20 vialami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba v sestavi zdravila	Octapharma AB, Stockholm , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-440/11 23.02.2011	5363-I-542/12 23.2.2016 J06BA01 3837000066173 120855
021034	Gammanorm 165 mg/ml raztopina za injiciranje humani polispecifični imunoglobulin (immunoglobulinum humanum normalea)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba v sestavi zdravila	Octapharma AB, Stockholm , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-438/11 23.02.2011	5363-I-540/12 23.2.2016 J06BA01 3837000066159 120839

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021035	Gammanorm 165 mg/ml raztopina za injiciranje humani polispecifični imunoglobulin (immunoglobulinum humanum normalea)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Octapharma AB, Stockholm , Švedska Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija	5363-I-439/11 23.02.2011	5363-I-541/12 23.2.2016 J06BA01 383700006166 120847
021036	Gamyl 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v PVC/PE/PVdC/Alu pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	McDermott Laboratories Ltd. t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13 , Irsko Generics (UK) Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, EN6 1TL, Velika Britanija	5363-I-2397/11 19.12.2011	5363-I-1144/12 19.12.2016 N06DA04 3837000127621 135097
021037	Gamyl 24 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v PVC/PE/PVdC/Alu pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	McDermott Laboratories Ltd. t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13 , Irsko Generics (UK) Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, EN6 1TL, Velika Britanija	5363-I-2398/11 19.12.2011	5363-I-1145/12 19.12.2016 N06DA04 3837000127638 135100
021038	Gamyl 8 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v PVC/PE/PVdC/Alu pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	McDermott Laboratories Ltd. t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13 , Irsko Generics (UK) Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, EN6 1TL, Velika Britanija	5363-I-2396/11 19.12.2011	5363-I-1143/12 19.12.2016 N06DA04 3837000127614 135089
021039	GASTAL tablete aluminijev hidroksid (aluminii hydroxidum) magnezijev karbonat (magnesii carbonas) magnezijev hidroksid (magnesii hydroxidum)	tableta škatla s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z o.o. , Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1268/10 05.07.2010	5363-I-2259/11 do preklica A02AD01 3837000082685 090018
021040	GASTAL tablete aluminijev hidroksid (aluminii hydroxidum) magnezijev karbonat (magnesii carbonas) magnezijev hidroksid (magnesii hydroxidum)	tableta škatla s 60 tabletami (10 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z o.o. , Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1267/10 05.07.2010	5363-I-2258/11 do preklica A02AD01 3837000012873 033626
021041	Gelaspan 40 mg/ml raztopina za infundiranje derivati želatine (gelatina)	raztopina za infundiranje škatla z 20 plastičnimi vrečami (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. 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-2246/11 13.12.2016 B05AA06 3837000125405 133930

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021042	Gelaspan 40 mg/ml raztopina za infundiranje derivati želatine (gelatina)	raztopina za infundiranje škatla z 10 plastičnimi vrečami (Ecobag) 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 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-2247/11 13.12.2016 B05AA06 3837000125412 133949
021043	Gelaspan 40 mg/ml raztopina za infundiranje derivati želatine (gelatina)	raztopina za infundiranje škatla z 10 plastenkami (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. 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-2245/11 13.12.2016 B05AA06 3837000125399 133922
021044	Gemcitabin Hospira 38 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 26,3 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire , Velika Britanija Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija		5363-I-914/12 24.5.2017 L01BC05 3837000127928 143638
021045	Gemcitabin Hospira 38 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 5,3 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire , Velika Britanija Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija		5363-I-913/12 24.5.2017 L01BC05 3837000127911 143624
021046	Gemcitabin Hospira 38 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 52,6 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire , Velika Britanija Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija		5363-I-915/12 24.5.2017 L01BC05 3837000127935 143641
021047	Gemcitabin Teva 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 imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta, Romunija; Pharmachemie B.V., GA Haarlem, Nizozemska; Teva Pharma B.V., GA Haarlem; Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant , Italija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-74/11 11.01.2011	5363-I-1645/11 11.1.2016 L01BC05 3837000062946 118265
021048	Gemcitabin Teva 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 imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta, Romunija; Pharmachemie B.V., GA Haarlem, Nizozemska; Teva Pharma B.V., GA Haarlem; Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant , Italija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-75/11 11.01.2011	5363-I-1646/11 11.1.2016 L01BC05 3837000062953 118273

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021049	Gemcitabin Teva 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 imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta, Romunija; Pharmachemie B.V., GA Haarlem, Nizozemska; Teva Pharma B.V., GA Haarlem; Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant , Italija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-76/11 11.01.2011	5363-I-1647/11 11.1.2016 L01BC05 3837000062960 118281
021050	GENOTROPIN 12 mg/ml prašek in vehikel za raztopino za injiciranje somatropin, rekombinantni humani (somatropinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 dvodelnim vložkom zaprtem v večodmernem napolnjenem injekcijskem peresniku GoQuick s praškom in vehiklom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijksweg 12, Puurs , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-2375/11 do preklica H01AC01 3837000128901 135062
021051	GENOTROPIN 12 mg/ml prašek in vehikel za raztopino za injiciranje somatropin, rekombinantni humani (somatropinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 dvodelnim vložkom v injekcijskem pripomočku Genotropin Pen s praškom in vehiklom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. 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-2373/11 do preklica H01AC01 3837000095524 069183
021052	GENOTROPIN 5,3 mg/ml prašek in vehikel za raztopino za injiciranje somatropin, rekombinantni humani (somatropinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 dvodelnim vložkom zaprtem v večodmernem napolnjenem injekcijskem peresniku GoQuick s praškom in vehiklom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijksweg 12, Puurs , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-2374/11 do preklica H01AC01 3837000128895 135054
021053	Gitrabin 40 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v sestavi zdravila	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta,Romunija in Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant, Nerviano , Italija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-788/11 15.04.2011	5363-I-499/12 2.12.2015 L01BC05 3837000061208 116866
021054	Gitrabin 40 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v sestavi zdravila	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta,Romunija in Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant, Nerviano , Italija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-786/11 15.04.2011	5363-I-497/12 2.12.2015 L01BC05 3837000061185 116840
021055	Gitrabin 40 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 25 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v sestavi zdravila	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta,Romunija in Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant, Nerviano , Italija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-787/11 15.04.2011	5363-I-498/12 2.12.2015 L01BC05 3837000061192 116858
021056	GLIKLAZID SERVIER 60 mg tablete s prirejenim sproščanjem gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Les Laboratoires Servier Industrie, Francija; Servier (Ireland) Industries Ltd., Irska; ANPHARM P.F. S.A. , Poljska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-702/10 16.04.2010	5363-I-2323/11 16.4.2015 A10BB09 3837000050899 103217

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021057	Glimepirid Arrow 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicoфарma S.A., Varšava , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2794/10 20.12.2010	5363-I-893/12 do preklica A10BB12 3837000043624 083950
021058	Glimepirid Arrow 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicoфарma S.A., Varšava , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2793/10 20.12.2010	5363-I-892/12 do preklica A10BB12 3837000043617 083810
021059	Glimepirid Arrow 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicoфарma S.A., Varšava , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2795/10 20.12.2010	5363-I-894/12 do preklica A10BB12 3837000043631 083780
021060	Glimepirid Arrow 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicoфарma S.A., Varšava , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2798/10 20.12.2010	5363-I-897/12 do preklica A10BB12 3837000043662 084115
021061	Glimepirid Arrow 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicoфарma S.A., Varšava , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2796/10 20.12.2010	5363-I-895/12 do preklica A10BB12 3837000043648 084000

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021062	Glimepirid Arrow 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicoфарma S.A., Varšava , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2797/10 20.12.2010	5363-I-896/12 do preklica A10BB12 3837000043655 084034
021063	Glimepirid Arrow 3 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicoфарma S.A., Varšava , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2800/10 20.12.2010	5363-I-899/12 do preklica A10BB12 3837000043686 084131
021064	Glimepirid Arrow 3 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicoфарma S.A., Varšava , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2799/10 20.12.2010	5363-I-898/12 do preklica A10BB12 3837000043679 084123
021065	Glimepirid Arrow 3 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicoфарma S.A., Varšava , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2801/10 20.12.2010	5363-I-900/12 do preklica A10BB12 3837000043693 084140
021066	Glimepirid Arrow 4 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicoфарma S.A., Varšava , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2802/10 20.12.2010	5363-I-901/12 do preklica A10BB12 3837000043709 084158

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
021067	Glimepirid Arrow 4 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irska; Jutta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicoфарma S.A., Varšava , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2804/10 20.12.2010	5363-I-903/12 do preklica A10BB12 3837000043723 084174
021068	Glimepirid Arrow 4 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta; Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited (Ireland), Irska; Jutta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in Medicoфарma S.A., Varšava , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2803/10 20.12.2010	5363-I-902/12 do preklica A10BB12 3837000043716 084166
021069	Glucobay 100 mg tablete akarboza (acarbosum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1410/09 21.09.2009	5363-I-2172/11 do preklica A10BF01 3837000002430 054224
021070	Glucobay 100 mg tablete akarboza (acarbosum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2172/11 30.11.2011	5363-I-967/12 do preklica A10BF01 3837000002430 054224
021071	Glucobay 50 mg tablete akarboza (acarbosum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1409/09 22.09.2009	5363-I-2171/11 do preklica A10BF01 3837000002423 054100
021072	Glucobay 50 mg tablete akarboza (acarbosum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Leverkusen , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2171/11 30.11.2011	5363-I-966/12 do preklica A10BF01 3837000002423 054100
021073	GLUCOPHAGE 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 ali 4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Merck Santé s.a.s., Fran.; Merck KGaA, Darm., Nem.; Merck KGaA&Co.Werk Spittal, Avst; Merck S.L., Barc. , Španija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-248/10 29.01.2010	5363-I-738/12 do preklica A10BA02 3837000026207 040886

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021074	GLUCOPHAGE 500 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (5 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Merck Sante s.a.s., Semoy, Francija; Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija; Tjoapack BV, VR Emmen, Nizozemska; Merck KGaA & Co. Werk Spittal, Avstija; Merck S.L., Barcelona, Španija in Famar Lyon, Saint-Genis Laval , Francija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-246/10 29.01.2010	5363-I-736/12 do preklica A10BA02 3837000026191 040878
021075	GLUCOPHAGE 850 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (5 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Merck Sante s.a.s., Semoy, Francija; Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija; Tjoapack BV, VR Emmen, Nizozemska; Merck KGaA & Co. Werk Spittal, Avstija; Merck S.L., Barcelona, Španija; Famar Lyon, Saint-Genis Laval, Francija in N. Petsiavas S.A., Atene , Grčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-247/10 29.01.2010	5363-I-737/12 do preklica A10BA02 3837000073393 011320
021076	Glucovance 1000 mg/5 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum) glibenklamid (glibenclamidum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nove jakosti, nove oblike, nova pakiranja	Merck Santé s.a.s., Semoy, Francija; Merck KGaA&Co, Spittal/Drau, Avstrija in Merck SL, Barcelona , Španija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija		5363-I-222/12 1.2.2017 A10BD02 3837000128888 135953
021077	Glucovance 500 mg/2,5 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum) glibenklamid (glibenclamidum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (3 x 20 tablet ali 4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Merck Santé s.a.s., Semoy, Francija; Merck KGaA&Co, Spittal/Drau, Avstrija in Merck SL, Barcelona , Španija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-767/10 23.04.2010	5363-I-1502/11 do preklica A10BD02 3837000023879 030392
021078	Glucovance 500 mg/5 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum) glibenklamid (glibenclamidum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (3 x 20 tablet ali 4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Merck Santé s.a.s., Semoy, Francija; Merck KGaA&Co, Spittal/Drau, Avstrija in Merck SL, Barcelona , Španija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-768/10 23.04.2010	5363-I-1503/11 do preklica A10BD02 3837000023886 030406
021079	GLUCTAM MR 30 mg tablete s prirejenim sproščanjem gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Les Laboratoires Servier Industrie, Francija; Servier (Ireland) Industries Ltd., Irska; ANPHARM P.F. S.A., Poljska; Egis Pharmaceuticals PLC , Madžarska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-514/10 25.03.2010	5363-I-2321/11 do preklica A10BB09 3837000093971 015040
021080	Glukoza Braun 50 mg/ml raztopina za infundiranje glukoza brezvodna	raztopina za infundiranje vreča iz kopolimernih materialov (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. novo pakiranje	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-551/12 do preklica B05BA03 3837000131826 138660

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021081	Glukoza Braun 50 mg/ml raztopina za infundiranje glukoza brezvodna	raztopina za infundiranje vreča iz kopolimernih materialov (Ecobag) 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.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-552/12 do preklica B05BA03 3837000131833 138690
021082	Glukoza Braun 50 mg/ml raztopina za infundiranje glukoza brezvodna	raztopina za infundiranje vreča iz kopolimernih materialov (Ecobag) 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.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-550/12 do preklica B05BA03 3837000131819 138687
021083	Glukoza Braun 50 mg/ml raztopina za infundiranje glukoza brezvodna	raztopina za infundiranje vreča iz kopolimernih materialov (Ecobag) 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.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-549/12 do preklica B05BA03 3837000131802 138673
021084	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Les Laboratoires Servier Industrie, Francija; Servier (Ireland) Industries Ltd., Irska; ANPHARM P.F. S.A. , Poljska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1053/11 07.06.2011	5363-I-2322/11 7.6.2016 A10BB09 3837000069013 125695
021085	Gonapeptyl 0,1 mg/1 ml raztopina za injiciranje triptorelin (triptorelinum)	raztopina za injiciranje škatla s 7 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel , Nemčija Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija	5363-I-2034/09 15.12.2009	5363-I-1806/11 15.12.2014 L02AE04 3837000046991 092762
021086	Gonapeptyl 0,1 mg/1 ml raztopina za injiciranje triptorelin (triptorelinum)	raztopina za injiciranje škatla z 28 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel , Nemčija Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija	5363-I-2035/09 15.12.2009	5363-I-1807/11 15.12.2014 L02AE04 3837000047004 092754
021087	Gyno-Daktarin 200 mg vaginalne globule mikonazol (miconazolum)	vaginalna globula škatla s 7 vaginalnimi globulami v dvojnem traku	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-133/12 do preklica G01AF04 3837000003611 025313

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021088	Haemate P 500 i.e./1200 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje kombinacija von Willebrandovega faktorja in koagulacijskega faktorja VIII (von Willebrandi factor et coagulationis factor compositi)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo s praškom in 1 vialo z 10 ml vode za injekcije ter škatla z 1 pripravo za prenos s filtrom 20/20 (Mix2Vial), 1 injekcijsko brizgo (10 ml) za enkratno uporabo, 1 kompletom za punkcijo vene, 2 alkoholnima blazinicama in 1 nesterilnim obližem	Predpisovanje in izdaja 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	CSL Behring GmbH , Nemčija CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg, Nemčija		5363-I-2015/11 do preklica B02BD06 3837000124323 132381
021089	Hedfor 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatla s 364 tabletami (13 x 28 tablet v pretisnem omotu: 24 belih in 4 zelene tablete)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska		5363-I-2293/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125740 133981
021090	Hedfor 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretisnem omotu: 24 belih in 4 zelene tablete)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska		5363-I-2290/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125719 133957
021091	Hedfor 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatla z 84 tabletami (3 x 28 tablet v pretisnem omotu: 24 belih in 4 zelene tablete)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska		5363-I-2291/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125726 133965
021092	Hedfor 3 mg/0,02 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatla z 168 tabletami (6 x 28 tablet v pretisnem omotu: 24 belih in 4 zelene tablete)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta, Madžarska		5363-I-2292/11 14.12.2016 G03AA12 3837000125733 133973
021093	Helex retard 0,5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem alprazolam (alprazolamum)	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	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-46/12 do preklica N05BA12 3837000104769 008540
021094	Helex retard 1 mg tablete s podaljšanim sproščanjem alprazolam (alprazolamum)	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	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-47/12 do preklica N05BA12 3837000104776 008575
021095	Helex retard 2 mg tablete s podaljšanim sproščanjem alprazolam (alprazolamum)	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	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-48/12 do preklica N05BA12 3837000104783 008583

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021096	HEPTANON 10 mg/ml peroralna raztopina metadon (methadonum)	peroralna raztopina steklenica s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-131/10 14.01.2010	5363-I-394/12 do preklica N07BC02 3837000098006 035521
			sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		
021097	HEPTANON 10 mg/ml peroralna raztopina metadon (methadonum)	peroralna raztopina škatla s steklenico s 100 ml raztopine in odmerno brizgo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-130/10 14.01.2010	5363-I-393/12 do preklica N07BC02 3837000084627 009741
			sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		
021098	HEPTANON 10 mg/ml peroralne kapljice, raztopina metadon (methadonum)	peroralne kapljice, raztopina škatla s kapalno steklenico z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-132/10 14.01.2010	5363-I-395/12 do preklica N07BC02 3837000013009 022047
			sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		
021099	HEPTANON 10 mg/ml raztopina za injiciranje metadon (methadonum)	raztopina za injiciranje škatla s 50 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-134/10 14.01.2010	5363-I-396/12 do preklica N07BC02 3837000013023 022055
			sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		
021100	HEPTANON 5 mg tablete metadon (methadonum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Mogilska 80, Krakow, Poljska; Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija in Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Co., Debrecen , Madžarska	5363-I-133/10 14.01.2010	5363-I-397/12 do preklica N07BC02 3837000013016 022039
			sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		
021101	HEXABRIX 320 mg/ml raztopina za injiciranje joksaglinjska 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.	Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex , Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1059/11 21.06.2011	5363-I-381/12 10.2.2014 V08AB03 3837000027266 014605
			sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)			
021102	HEXABRIX 320 mg/ml raztopina za injiciranje joksaglinjska 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.	Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex , Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1060/11 21.06.2011	5363-I-382/12 10.2.2014 V08AB03 3837000027273 014583
			sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)			

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021103	Hexvix 85 mg prašek in vehikel za raztopino za intravezikalno uporabo heksaminolevulinat (hexaminolevulinatum)	prašek in vehikel za raztopino za intravezikalno uporabo škatla z 1 vialo s praškom in 1 polipropilensko vialo z vehiklom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	PhotoCure ASA, Hoffsveien 4, Oslo, , Norveška GE Healthcare AS, Nycoveinen 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-1974/10 29.09.2010	5363-I-150/12 do preklica V04CX 3837000102635 068829
021104	Hexvix 85 mg prašek in vehikel za raztopino za intravezikalno uporabo heksaminolevulinat (hexaminolevulinatum)	prašek in vehikel za raztopino za intravezikalno uporabo škatla z 1 vialo s praškom in 1 polipropilensko vialo z vehiklom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	PhotoCure ASA, Hoffsveien 4, Oslo, , Norveška IPSEN PHARMA, 65 Quai Georges Gorse, Boulogne Billancourt, Francija	5363-I-150/12 20.01.2012	5363-I-617/12 do preklica V04CX 3837000102635 068829
021105	HOLOXAN 1 g prašek za raztopino za infundiranje ifosfamid (ifosfamidum)	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.	Baxter Oncology GmbH, Kantstrasse 2, Halle, , Nemčija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-64/12 do preklica L01AA06 3837000016000 035467
021106	HOLOXAN 2 g prašek za raztopino za infundiranje ifosfamid (ifosfamidum)	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.	Baxter Oncology GmbH, Kantstrasse 2, Halle, , Nemčija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-65/12 do preklica L01AA06 3837000016017 025674
021107	HOLOXAN 500 mg prašek za raztopino za infundiranje ifosfamid (ifosfamidum)	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.	Baxter Oncology GmbH, Kantstrasse 2, Halle, , Nemčija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-63/12 do preklica L01AA06 3837000016031 035475
021108	Humulin M3 KwikPen 100 i.e./ml suspenzija za injiciranje insulin, humani, rekombinantni (insulinum humanum)	suspenzija za injiciranje škatla s 5 napolnjenimi injekcijskimi peresniki s 3 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lilly France S.A.S., Fegersheim, Francija ali Eli Lilly Italia S.p.A., Sesto Fiorentino , Italija		5363-I-1560/11 do preklica A10AD01 3837000121612 130672
021109	Humulin N KwikPen 100 i.e./ml suspenzija za injiciranje insulin, humani, rekombinantni (insulinum humanum)	suspenzija za injiciranje škatla s 5 napolnjenimi injekcijskimi peresniki s 3 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lilly France S.A.S., Fegersheim, Francija ali Eli Lilly Italia S.p.A., Sesto Fiorentino , Italija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1561/11 do preklica A10AC01 3837000121629 130680
021110	Hyplafin 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Genericon Pharma GmbH, Graz , Avstrija		5363-I-175/12 do preklica G04CB01 3837000109375 028240
021111	Hyplafin 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Genericon Pharma GmbH, Graz , Avstrija Actavis Group hf. Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-176/12 do preklica G04CB01 3837000109481 028320

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021112	HypoTears 10 mg/g gel za oko retinol (vitamin A) (retinolom (vitaminum A))	gel za oko škatla s tubo z 10 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Laboratoires THEA, 12 rue Louis Bleriot, Clermont-Ferrand Cedex 2, Francija	5363-I-1583/08 02.10.2008	5363-I-1227/12 do preklica S01XA20 3837000024777 070122
021113	Ibandronska kislina Mylan 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	McDermott Laboratories Ltd. T/A, Dublin, Irsko; Pharma-Pack Kft, Madžarska; Generics (UK) Ltd. , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-945/10 14.05.2010	5363-I-823/12 14.5.2015 M05BA06 3837000052237 105813
021114	Ibandronska kislina Mylan 150 mg filmsko obložene tablete ibandronska kislina (acidum ibandronicum)	filmsko obložena tableta škatla z 1 tableto	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	McDermott Laboratories Ltd. T/A, Dublin, Irsko; Pharma-Pack Kft, Madžarska; Generics (UK) Ltd. , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-944/10 14.05.2010	5363-I-822/12 14.5.2015 M05BA06 3837000052220 105805
021115	Ibubel 200 mg filmsko obložene tablete ibuprofen (ibuprofenum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1784/11 21.9.2016 M01AE01 3837000123203 129674
021116	Ibubel 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	Belupo d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1783/11 21.9.2016 M01AE01 3837000123197 129682
021117	Ibuprofen Belupo 20 mg/ml peroralna suspenzija ibuprofen (ibuprofenum)	peroralna suspenzija škatla s stekleničko s 100 ml suspenzije in merilno žličko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1785/11 21.9.2016 M01AE01 3837000123210 129690
021118	Ilomedin 20 mikrogramov/ml koncentrat za raztopino za infundiranje iloprost (iloprostum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Berlimes S.A., Poligono Industrial Santa Rosa, Sector 32 C, 28806 Alcalá de Henares, Madrid , Španija Bayer Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-2042/08 12.12.2008	5363-I-1021/12 do preklica B01AC11 3837000029291 050148
021119	Ilomedin 20 mikrogramov/ml koncentrat za raztopino za infundiranje iloprost (iloprostum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 ampulami z 2,5 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 imena imetnika dovoljenja za promet	Berlimes S.A., Poligono Industrial Santa Rosa, Sector 32 C, 28806 Alcalá de Henares, Madrid , Španija Bayer Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-2043/08 12.12.2008	5363-I-1022/12 do preklica B01AC11 3837000029284 050156

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021120	IMMUNATE 1000 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje kombinacija von Willebrandovega faktorja in koagulacijskega faktorja VIII (von Willebrandi factor et coagulationis factor compositi)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom, 1 vialo z 10 ml sterilne vode za injekcije, 1 pretočnim/filtrskim setom, 1 brizgo za enkratno uporabo (10 ml), 1 iglo za enkratno uporabo in 1 infuzijskim setom z metuljčkom	Predpisovanje in izdaja 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 AG, Industriestrasse 67, Dunaj , Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1766/11 22.9.2016 B02BD06 3837000123104 129704
021121	IMMUNATE 250 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje kombinacija von Willebrandovega faktorja in koagulacijskega faktorja VIII (von Willebrandi factor et coagulationis factor compositi)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom, 1 vialo s 5 ml sterilne vode za injekcije, 1 pretočnim/filtrskim setom, 1 brizgo za enkratno uporabo (5 ml), 1 iglo za enkratno uporabo in 1 infuzijskim setom z metuljčkom	Predpisovanje in izdaja 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 AG, Industriestrasse 67, Dunaj , Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1764/11 22.9.2016 B02BD06 3837000123081 129712
021122	IMMUNATE 500 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje kombinacija von Willebrandovega faktorja in koagulacijskega faktorja VIII (von Willebrandi factor et coagulationis factor compositi)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom, 1 vialo s 5 ml sterilne vode za injekcije, 1 pretočnim/filtrskim setom, 1 brizgo za enkratno uporabo (5 ml), 1 iglo za enkratno uporabo in 1 infuzijskim setom z metuljčkom	Predpisovanje in izdaja 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 AG, Industriestrasse 67, Dunaj , Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1765/11 22.9.2016 B02BD06 3837000123098 129720
021123	IMMUNINE 1200 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje koagulacijski faktor IX (coagulationis factor IX)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo s praškom, 1 vialo z 10 ml vode za injekcije, 1 pretočno iglo, 1 prezračevalno iglo, 1 filtrsko iglo, 1 iglo za enkratno uporabo, 1 brizgo za enkratno uporabo in 1 infuzijskim setom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj , Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2372/11 do preklica B02BD04 3837000115260 046728
021124	IMMUNINE 200 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje koagulacijski faktor IX (coagulationis factor IX)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo s praškom, 1 vialo s 5 ml vode za injekcije, 1 pretočno iglo, 1 prezračevalno iglo, 1 filtrsko iglo, 1 iglo za enkratno uporabo, 1 brizgo za enkratno uporabo in 1 infuzijskim setom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj , Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2370/11 do preklica B02BD04 3837000115277 046736
021125	IMMUNINE 600 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje koagulacijski faktor IX (coagulationis factor IX)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo s praškom, 1 vialo s 5 ml vode za injekcije, 1 pretočno iglo, 1 prezračevalno iglo, 1 filtrsko iglo, 1 iglo za enkratno uporabo, 1 brizgo za enkratno uporabo in 1 infuzijskim setom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj , Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2371/11 do preklica B02BD04 3837000115253 046744
021126	Indrofar 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	Specifar S.A., 1, 28 Octovrios str., Ag. Varvara, Atene , Grčija Vaia S.A. 1, 28 Octovriou str., 123 51 Ag. Varvara, Atene, Grčija		5363-I-2112/11 11.11.2016 M05BA06 3837000125184 132403
021127	Indrofar 150 mg filmsko obložene tablete ibandronska kislina (acidum ibandronicum)	filmsko obložena tableta škatla z 1 tableto v pretisnem omotu	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., 1, 28 Octovrios str., Ag. Varvara, Atene , Grčija Vaia S.A. 1, 28 Octovriou str., 123 51 Ag. Varvara, Atene, Grčija		5363-I-2111/11 11.11.2016 M05BA06 3837000125177 132390

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021128	INFANRIX - IPV + Hib prašek in suspenzija za suspenzijo za injiciranje mešano cepivo proti davici, hemofilusu influence, oslovskemu kašlju, otroški ohromelosti in tetanusu (diphtheriae, haemophili influenzae B, pertussis, poliomyelitis et tetani vaccinum combinatum)	prašek in suspenzija za suspenzijo za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,5 ml suspenzije, 20 injekcijskimi iglami in 10 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. sprememba/e v dovoljenju za promet	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., 89, rue de L'Institut, 1330 Rixensart , Belgija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-746/09 17.06.2009	5363-I-2126/11 do preklica J07CA06 3837000088502 020176
021129	Inotop 12,5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje dobutamin (dobutaminum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 ampulami z 20 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj , Avstrija Chiesi Slovenija d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-356/10 02.03.2010	5363-I-529/12 do preklica C01CA07 3837000025774 040223
021130	INTRALIPID 200 mg/ml emulzija za infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje škatla z 12 Biofine vrečami s 500 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Fresenius Kabi AB, Rapskatan 7, Uppsala , Švedska Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija		5363-I-482/12 do preklica B05BA02 3837000131536 141074
021131	INTRALIPID 200 mg/ml emulzija za infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje škatla z 10 Biofine vrečami s 100 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Fresenius Kabi AB, Rapskatan 7, Uppsala , Švedska Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija		5363-I-481/12 do preklica B05BA02 3837000131529 141060
021132	INTRALIPID 200 mg/ml emulzija za infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje Biofine vreča s 500 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Fresenius Kabi AB, Rapskatan 7, Uppsala , Švedska Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija		5363-I-480/12 do preklica B05BA02 3837000131512 141057
021133	INTRALIPID 200 mg/ml emulzija za infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje Biofine vreča s 100 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Fresenius Kabi AB, Rapskatan 7, Uppsala , Švedska Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija		5363-I-479/12 do preklica B05BA02 3837000131505 141043
021134	Iopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 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	Solupharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Koln, Nemčija	5363-I-673/10 16.04.2010	5363-I-402/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050691 103284
021135	Iopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 30 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	Solupharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Koln, Nemčija	5363-I-675/10 16.04.2010	5363-I-404/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050714 103233

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021136	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solupharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Koln, Nemčija		5363-I-338/12 16.4.2015 V08AB04 3837000131444 138520
021137	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 6 vialami 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.	Solupharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Koln, Nemčija		5363-I-339/12 16.4.2015 V08AB04 3837000131451 138534
021138	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 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.	Solupharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Koln, Nemčija	5363-I-669/10 16.04.2010	5363-I-398/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050653 103314
021139	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 20 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.	Solupharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Koln, Nemčija	5363-I-674/10 16.04.2010	5363-I-403/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050707 103250
021140	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 30 vialami s 75 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solupharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Koln, Nemčija	5363-I-677/10 16.04.2010	5363-I-406/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050738 103322
021141	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje 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.	Solupharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Koln, Nemčija	5363-I-672/10 16.04.2010	5363-I-401/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050684 103276
021142	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 30 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.	Solupharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Koln, Nemčija	5363-I-676/10 16.04.2010	5363-I-405/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050721 103225

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021143	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 30 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	Solupharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Koln, Nemčija	5363-I-678/10 16.04.2010	5363-I-407/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050745 103330
021144	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje 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	Solupharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Koln, Nemčija	5363-I-670/10 16.04.2010	5363-I-399/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050660 103268
021145	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami s 75 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja 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	Solupharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Koln, Nemčija	5363-I-671/10 16.04.2010	5363-I-400/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050677 103306
021146	lopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami s 75 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja 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	Solupharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Koln, Nemčija	5363-I-681/10 16.04.2010	5363-I-410/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050776 103373
021147	lopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje 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	Solupharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Koln, Nemčija	5363-I-682/10 16.04.2010	5363-I-411/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050783 103381
021148	lopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 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	Solupharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Koln, Nemčija	5363-I-679/10 16.04.2010	5363-I-408/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050752 103365
021149	lopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 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	Solupharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Koln, Nemčija	5363-I-683/10 16.04.2010	5363-I-412/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050790 103390

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021150	lopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 20 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	Solupharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Koln, Nemčija	5363-I-684/10 16.04.2010	5363-I-413/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050806 103403
021151	lopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje 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	Solupharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Koln, Nemčija	5363-I-680/10 16.04.2010	5363-I-409/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050769 103357
021152	lopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 30 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	Solupharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Koln, Nemčija	5363-I-685/10 16.04.2010	5363-I-414/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050813 103411
021153	lopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 30 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	Solupharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Koln, Nemčija	5363-I-686/10 16.04.2010	5363-I-415/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050820 103420
021154	lopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 30 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	Solupharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Koln, Nemčija	5363-I-688/10 16.04.2010	5363-I-417/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050844 103454
021155	lopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 30 vialami s 75 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja 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	Solupharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen , Nemčija Agfa HealthCare Imaging Agents GmbH, Am Coloneum 4, Koln, Nemčija	5363-I-687/10 16.04.2010	5363-I-416/12 16.4.2015 V08AB04 3837000050837 103438
021156	lopamiro 300 mg/ml raztopina za injiciranje iopamidol (iopamidolum)	raztopina za injiciranje škatla s steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	PATHEON ITALIA S.p.A., Via Morolense, 87, Ferentino , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija		5363-I-1896/11 do preklica V08AB04 3837000077537 052396

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021157	lopamiro 300 mg/ml raztopina za injiciranje jopamidol (iopamidolum)	raztopina za injiciranje škatla s steklenico s 30 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	PATHEON ITALIA S.p.A., Via Morolense, 87, Ferentino , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija		5363-I-1894/11 do preklica V08AB04 3837000077513 052337
			podaljšanje dovoljenja za promet			
021158	lopamiro 300 mg/ml raztopina za injiciranje jopamidol (iopamidolum)	raztopina za injiciranje škatla s steklenico s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	PATHEON ITALIA S.p.A., Via Morolense, 87, Ferentino , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija		5363-I-1895/11 do preklica V08AB04 3837000077520 052361
			podaljšanje dovoljenja za promet			
021159	lopamiro 370 mg/ml raztopina za injiciranje jopamidol (iopamidolum)	raztopina za injiciranje škatla s steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	PATHEON ITALIA S.p.A., Via Morolense, 87, Ferentino , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija		5363-I-1899/11 do preklica V08AB04 3837000077568 052450
			podaljšanje dovoljenja za promet			
021160	lopamiro 370 mg/ml raztopina za injiciranje jopamidol (iopamidolum)	raztopina za injiciranje škatla s steklenico s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	PATHEON ITALIA S.p.A., Via Morolense, 87, Ferentino , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija		5363-I-1898/11 do preklica V08AB04 3837000077551 052442
			podaljšanje dovoljenja za promet			
021161	lopamiro 370 mg/ml raztopina za injiciranje jopamidol (iopamidolum)	raztopina za injiciranje škatla s steklenico z 200 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	PATHEON ITALIA S.p.A., Via Morolense, 87, Ferentino , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija		5363-I-1900/11 do preklica V08AB04 3837000077575 072648
			podaljšanje dovoljenja za promet			
021162	lopamiro 370 mg/ml raztopina za injiciranje jopamidol (iopamidolum)	raztopina za injiciranje škatla s steklenico s 30 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	PATHEON ITALIA S.p.A., Via Morolense, 87, Ferentino , Italija Bracco Imaging s.p.a., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija		5363-I-1897/11 do preklica V08AB04 3837000077544 052434
			podaljšanje dovoljenja za promet			
021163	Irbesartan Jenson Pharmaceutical Services 150 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	McDermott Laboratories Ltd. t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13 , Irska		5363-I-676/12 26.3.2017 C09CA04 3837000127706 139665
			novi dovoljenje za promet	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, 237 Regents Park Road, London, Velika Britanija		
021164	Irbesartan Jenson Pharmaceutical Services 300 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	McDermott Laboratories Ltd. t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13 , Irska		5363-I-677/12 26.3.2017 C09CA04 3837000127713 139679
			novi dovoljenje za promet	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, 237 Regents Park Road, London, Velika Britanija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021165	Irbesartan Mylan 150 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	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	McDermott Laboratories Ltd. t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13 , Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-676/12 26.03.2012	5363-I-1268/12 26.3.2017 C09CA04 3837000127706 139665
021166	Irbesartan Mylan 300 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	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	McDermott Laboratories Ltd. t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin 13 , Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-677/12 26.03.2012	5363-I-1269/12 26.3.2017 C09CA04 3837000127713 139679
021167	Irinotekanijev klorid Lek 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek 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-348/10 02.03.2010	5363-I-245/12 26.5.2014 L01XX19 3837000041361 061620
021168	Irinotekanijev klorid Lek 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo z 2 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek 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-347/10 02.03.2010	5363-I-244/12 26.5.2014 L01XX19 3837000041354 061611
021169	Iruzid 10 mg/12,5 mg tablete lizinopril (lisinoprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	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-266/12 do preklica C09BA03 3837000119381 051594
021170	Iruzid 10 mg/12,5 mg tablete lizinopril (lisinoprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	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-265/12 do preklica C09BA03 3837000119374 051586
021171	Iruzid 20 mg/12,5 mg tablete lizinopril (lisinoprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	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-268/12 do preklica C09BA03 3837000119404 051616
021172	Iruzid 20 mg/12,5 mg tablete lizinopril (lisinoprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	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-267/12 do preklica C09BA03 3837000119398 051608
021173	Iruzid 20 mg/25 mg tablete lizinopril (lisinoprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	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-270/12 do preklica C09BA03 3837000119428 051632

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021174	Iruzid 20 mg/25 mg tablete lizinopril (lisinoprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	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-269/12 do preklica C09BA03 3837000119411 051624
021175	Isolfasan 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVDC-Al ali OPA/Alu/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-2071/11 28.10.2016 G04BD08 3837000124477 132411
021176	Isolfasan 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-2072/11 28.10.2016 G04BD08 3837000124484 132420
021177	Isolfasan 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVDC-Al ali OPA/Alu/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva; Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-2071/11 28.10.2011	5363-I-248/12 28.10.2016 G04BD08 3837000124477 132411
021178	Isolfasan 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva; Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-2072/11 28.10.2011	5363-I-249/12 28.10.2016 G04BD08 3837000124484 132420
021179	Isolfasan 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-2070/11 28.10.2016 G04BD08 3837000124460 132446
021180	Isolfasan 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVDC-Al ali OPA/Alu/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-2069/11 28.10.2016 G04BD08 3837000124453 132438
021181	Isolfasan 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVDC-Al ali OPA/Alu/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva; Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-2069/11 28.10.2011	5363-I-246/12 28.10.2016 G04BD08 3837000124453 132438
021182	Isolfasan 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva; Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija	5363-I-2070/11 28.10.2011	5363-I-247/12 28.10.2016 G04BD08 3837000124460 132446

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021183	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 imena imetnika dovoljenja za promet	Piramal Healthcare UK Limited, London, Velika Britanija; Chiesi Pharma. GmbH, Dunaj, Avstrija in Piramal Healthcare UK Limited, Northumberland , Velika Britanija Chiesi Slovenija d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-625/11 23.03.2011	5363-I-527/12 do preklica N01AB06 3837000077803 087424
021184	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 imena imetnika dovoljenja za promet	Piramal Healthcare UK Limited, London, Velika Britanija; Chiesi Pharma. GmbH, Dunaj, Avstrija in Piramal Healthcare UK Limited, Northumberland , Velika Britanija Chiesi Slovenija d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-626/11 23.03.2011	5363-I-528/12 do preklica N01AB06 3837000077810 087432
021185	KABIVEN emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokislina,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 3 tri-prekatnimi Biofine vrečami z 2566 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. podaljšanje dovoljenja 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-174/12 do preklica B05BA10 3837000116069 047724
021186	KABIVEN emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokislina,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 4 tri-prekatnimi Biofine vrečami s 1026 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. podaljšanje dovoljenja 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-171/12 do preklica B05BA10 3837000116059 047740
021187	KABIVEN emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokislina,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla z 4 tri-prekatnimi Biofine vrečami z 2053 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. podaljšanje dovoljenja 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-173/12 do preklica B05BA10 3837000115802 047732
021188	KABIVEN emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokislina,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 4 tri-prekatnimi Biofine vrečami s 1540 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. podaljšanje dovoljenja 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-172/12 do preklica B05BA10 3837000116052 047910
021189	Kalcipos 500 mg/800 i.e. žvečljive tablete kalcij (calcium) holekalciferol (vitamin D3) (cholecalciferolum (vitaminum D3))	žvečljiva tableta plastenka z 20 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen 7, Jordbro , Švedska MEDA AB, Pipersvägen 2, Box 906, Solna, Švedska		5363-I-884/12 11.4.2017 A12AX 3837000132847 141088
021190	Kalcipos 500 mg/800 i.e. žvečljive tablete kalcij (calcium) holekalciferol (vitamin D3) (cholecalciferolum (vitaminum D3))	žvečljiva tableta plastenka z 180 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen 7, Jordbro , Švedska MEDA AB, Pipersvägen 2, Box 906, Solna, Švedska		5363-I-891/12 11.4.2017 A12AX 3837000132915 141151

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021191	Kalcipos 500 mg/800 i.e. žvečljive tablete kalcij (calcium) holekalciferol (vitamin D3) (cholecalciferolum (vitaminum D3))	žvečljiva tableta plastenka s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen 7, Jordbro , Švedska		5363-I-885/12 11.4.2017 A12AX 3837000132854 141091
			novo dovoljenje za promet	MEDA AB, Pipersvägen 2, Box 906, Solna, Švedska		
021192	Kalcipos 500 mg/800 i.e. žvečljive tablete kalcij (calcium) holekalciferol (vitamin D3) (cholecalciferolum (vitaminum D3))	žvečljiva tableta plastenka z 90 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen 7, Jordbro , Švedska		5363-I-889/12 11.4.2017 A12AX 3837000132892 141134
			novo dovoljenje za promet	MEDA AB, Pipersvägen 2, Box 906, Solna, Švedska		
021193	Kalcipos 500 mg/800 i.e. žvečljive tablete kalcij (calcium) holekalciferol (vitamin D3) (cholecalciferolum (vitaminum D3))	žvečljiva tableta plastenka s 40 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen 7, Jordbro , Švedska		5363-I-886/12 11.4.2017 A12AX 3837000132861 141103
			novo dovoljenje za promet	MEDA AB, Pipersvägen 2, Box 906, Solna, Švedska		
021194	Kalcipos 500 mg/800 i.e. žvečljive tablete kalcij (calcium) holekalciferol (vitamin D3) (cholecalciferolum (vitaminum D3))	žvečljiva tableta plastenka s 50 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen 7, Jordbro , Švedska		5363-I-887/12 11.4.2017 A12AX 3837000132878 141117
			novo dovoljenje za promet	MEDA AB, Pipersvägen 2, Box 906, Solna, Švedska		
021195	Kalcipos 500 mg/800 i.e. žvečljive tablete kalcij (calcium) holekalciferol (vitamin D3) (cholecalciferolum (vitaminum D3))	žvečljiva tableta plastenka s 60 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen 7, Jordbro , Švedska		5363-I-888/12 11.4.2017 A12AX 3837000132885 141120
			novo dovoljenje za promet	MEDA AB, Pipersvägen 2, Box 906, Solna, Švedska		
021196	Kalcipos 500 mg/800 i.e. žvečljive tablete kalcij (calcium) holekalciferol (vitamin D3) (cholecalciferolum (vitaminum D3))	žvečljiva tableta plastenka s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen 7, Jordbro , Švedska		5363-I-890/12 11.4.2017 A12AX 3837000132908 141148
			novo dovoljenje za promet	MEDA AB, Pipersvägen 2, Box 906, Solna, Švedska		
021197	Kalijev jodid Lek 65 mg tablete kalijev jodid (kalii iodidum)	tableta škatla z 2 tabletama (1 x 2 tableti v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija		5363-I-52/12 do preklica V03AB21 3837000128970 135240
			novo pakiranje	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		
021198	Kalijev klorid B. Braun 149 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje kalijev klorid (kalii chloridum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 20 ampulami z 20 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija		5363-I-1832/11 29.9.2016 B05XA01 3837000123708 130702
			novo dovoljenje za promet	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		
021199	Kalijev klorid B. Braun 149 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje kalijev klorid (kalii chloridum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 20 ampulami z 10 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija		5363-I-1831/11 29.9.2016 B05XA01 3837000123692 130699
			novo dovoljenje za promet	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021200	Kalijev klorid B. Braun 74,5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje kalijev klorid (kalii chloridum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 20 vialami s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. 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-1829/11 29.9.2016 B05XA01 3837000123678 130737
021201	Kalijev klorid B. Braun 74,5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje kalijev klorid (kalii chloridum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 20 ampulami z 20 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. 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-1828/11 29.9.2016 B05XA01 3837000123661 130729
021202	Kalijev klorid B. Braun 74,5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje kalijev klorid (kalii chloridum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 20 vialami s 100 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. 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-1830/11 29.9.2016 B05XA01 3837000123685 130745
021203	Kalijev klorid B. Braun 74,5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje kalijev klorid (kalii chloridum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 20 ampulami z 10 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. 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-1827/11 29.9.2016 B05XA01 3837000123654 130710
021204	Kalijev losartanat/hidroklorotiazid Teva 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-278/12 do preklica C09DA01 3837000115918 047350
021205	Kalijev losartanat/hidroklorotiazid Teva 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	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	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-279/12 do preklica C09DA01 3837000115925 047406
021206	Kalijev losartanat/hidroklorotiazid Teva 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-276/12 do preklica C09DA01 3837000115468 047317

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021207	Kalijev losartanat/hidroklorotiazid Teva 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	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	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-277/12 do preklica C09DA01 3837000115901 047341
021208	KAPTOPRIL ALKALOID-INT 25 mg tablete kaptopril (captoprilum)	tableta škatla s steklenico s 40 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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-279/10 05.02.2010	5363-I-451/12 do preklica C09AA01 3837000013085 003115
021209	KARBOX 150 mg filmsko obložene tablete okskarbazepin (oxcarbazepinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Limited, VB; McDermott Laborat., Irska in Merck Kft, Budimpešta , Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-314/12 do preklica N03AF02 3837000108804 026972
021210	KARBOX 150 mg filmsko obložene tablete okskarbazepin (oxcarbazepinum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Limited, VB; McDermott Laborat., Irska in Merck Kft, Budimpešta , Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-313/12 do preklica N03AF02 3837000108743 026980
021211	KARBOX 300 mg filmsko obložene tablete okskarbazepin (oxcarbazepinum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Limited, VB; McDermott Laborat., Irska in Merck Kft, Budimpešta , Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-315/12 do preklica N03AF02 3837000108750 027090
021212	KARBOX 300 mg filmsko obložene tablete okskarbazepin (oxcarbazepinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Limited, VB; McDermott Laborat., Irska in Merck Kft, Budimpešta , Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-316/12 do preklica N03AF02 3837000108811 027120
021213	KARBOX 600 mg filmsko obložene tablete okskarbazepin (oxcarbazepinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Limited, VB; McDermott Laborat., Irska in Merck Kft, Budimpešta , Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-318/12 do preklica N03AF02 3837000108828 027260
021214	KARBOX 600 mg filmsko obložene tablete okskarbazepin (oxcarbazepinum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Limited, VB; McDermott Laborat., Irska in Merck Kft, Budimpešta , Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-317/12 do preklica N03AF02 3837000108767 027251

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021215	Kenalog 4 mg tablete triamcinolon (triamcinolonum)	tableta škatla s steklenico s 50 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	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-96/09 13.01.2009	5363-I-2267/11 do preklica H02AB08 3837000003888 043087
021216	Kettese 12,5 mg zrnca za peroralno raztopino dexketoprofen (dexketoprofenum)	zrnca za peroralno raztopino škatla z 10 vrečicami z zrci	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova farmacevtska oblika	LABORATORIOS MENARINI, S.A., Alfonso XII 587, Barcelona , Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-515/12 12.3.2017 M01AE17 3837000128475 139682
021217	Kettese 25 mg zrnca za peroralno raztopino dexketoprofen (dexketoprofenum)	zrnca za peroralno raztopino škatla z 10 vrečicami z zrci	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova farmacevtska oblika	LABORATORIOS MENARINI, S.A., Alfonso XII 587, Barcelona , Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-516/12 12.3.2017 M01AE17 3837000128482 139696
021218	KETESSE 50 mg/2 ml raztopina za injiciranje ali koncentrat za raztopino za infundiranje dexketoprofen (dexketoprofenum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., Firenze, Italija in Alfa Wasserman S.p.A., Alanno (Pescara) , Italija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-432/08 10.03.2008	5363-I-1681/11 do preklica M01AE17 3837000109160 027740
021219	Ketilept 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. podaljšanje dovoljenja za promet	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökényföldi út 118-120, Budimpešta , Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38, Budimpešta, Madžarska		5363-I-226/12 do preklica N05AH04 3837000115505 046760
021220	Ketilept 100 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökényföldi út 118-120, Budimpešta , Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38, Budimpešta, Madžarska		5363-I-225/12 do preklica N05AH04 3837000115499 046752
021221	Ketilept 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. podaljšanje dovoljenja za promet	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökényföldi út 118-120, Budimpešta , Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38, Budimpešta, Madžarska		5363-I-228/12 do preklica N05AH04 3837000115529 046787
021222	Ketilept 150 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökényföldi út 118-120, Budimpešta , Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38, Budimpešta, Madžarska		5363-I-227/12 do preklica N05AH04 3837000115512 046779
021223	Ketilept 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökényföldi út 118-120, Budimpešta , Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38, Budimpešta, Madžarska		5363-I-229/12 do preklica N05AH04 3837000115536 046795

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021224	Ketilept 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. podaljšanje dovoljenja za promet	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökényföldi út 118-120, Budimpešta , Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38, Budimpešta, Madžarska		5363-I-230/12 do preklica N05AH04 3837000115543 046809
021225	Ketilept 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökényföldi út 118-120, Budimpešta , Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38, Budimpešta, Madžarska		5363-I-223/12 do preklica N05AH04 3837000115475 046817
021226	Ketilept 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. podaljšanje dovoljenja za promet	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökényföldi út 118-120, Budimpešta , Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38, Budimpešta, Madžarska		5363-I-224/12 do preklica N05AH04 3837000115482 046825
021227	Ketilept 300 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökényföldi út 118-120, Budimpešta , Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38, Budimpešta, Madžarska		5363-I-231/12 do preklica N05AH04 3837000115550 046841
021228	Ketilept 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. podaljšanje dovoljenja za promet	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökényföldi út 118-120, Budimpešta , Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúri út 30-38, Budimpešta, Madžarska		5363-I-232/12 do preklica N05AH04 3837000115567 046850
021229	KODEINIJEV FOSFAT ALKALOID-INT 30 mg tablete kodein (codeinum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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-245/10 28.01.2010	5363-I-452/12 do preklica R05DA04 3837000013290 019445
021230	Kvelux 100 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Nycomed Pharma Sp.z o.o., Poljska; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben Nemčija; Lek, d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska in HBM-Pharma s.r.o., Martin , Slovaška LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-176/08 31.01.2008	5363-I-604/12 17.9.2012 N05AH04 3837000109078 027685
021231	Kvelux 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Nycomed Pharma Sp.z o.o., Poljska; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben Nemčija; Lek, d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska in HBM-Pharma s.r.o., Martin , Slovaška LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-173/08 31.01.2008	5363-I-605/12 17.9.2012 N05AH04 3837000109085 027669

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021232	Kvelux 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Nycomed Pharma Sp.z o.o., Poljska; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben Nemčija; Lek, d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska in HBM-Pharma s.r.o., Martin , Slovaška LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-174/08 31.01.2008	5363-I-603/12 17.9.2012 N05AH04 3837000109061 027693
021233	Kvelux 300 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Nycomed Pharma Sp.z o.o., Poljska; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben Nemčija; Lek, d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska in HBM-Pharma s.r.o., Martin , Slovaška LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-175/08 31.01.2008	5363-I-606/12 17.9.2012 N05AH04 3837000109092 027642
021234	Kvetiapin Accord 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 100 tabletami (10 x 10 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 Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-724/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127232 139742
021235	Kvetiapin Accord 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (4 x 15 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 Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-723/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127225 139739
021236	Kvetiapin Accord 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 10 tabletami (1 x 10 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 Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-720/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127195 139708
021237	Kvetiapin Accord 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (2 x 15 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 Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-721/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127201 139711
021238	Kvetiapin Accord 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	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	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-722/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127218 139725

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021239	Kvetiapin Accord 300 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (4 x 15 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 Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-728/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127317 139787
021240	Kvetiapin Accord 300 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 10 tabletami (1 x 10 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 Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-725/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127249 139756
021241	Kvetiapin Accord 300 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (2 x 15 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 Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-726/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127256 139760
021242	Kvetiapin Accord 300 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 100 tabletami (10 x 10 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 Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-729/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127324 139790
021243	Kvetiapin Accord 300 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	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	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-727/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127263 139773
021244	Kvetiapin Accord 400 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 100 tabletami (10 x 10 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 Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-734/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127379 139847
021245	Kvetiapin Accord 400 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. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-730/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127331 139802

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021246	Kvetiapin Accord 400 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatlja s 30 tabletami (2 x 15 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 Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-731/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127348 139816
021247	Kvetiapin Accord 400 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatlja s 50 tabletami (5 x 10 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 Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-732/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127355 139820
021248	Kvetiapin Accord 400 mg tablete s podaljšanim sproščanjem kvetiapin (quetiapinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatlja s 60 tabletami (4 x 15 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 Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-733/12 30.3.2017 N05AH04 3837000127362 139833
021249	Kvetiapin Mylan 100 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	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-1793/10 09.09.2010	5363-I-924/12 4.9.2012 N05AH04 3837000108712 027278
021250	Kvetiapin Mylan 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	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-1794/10 09.09.2010	5363-I-925/12 4.9.2012 N05AH04 3837000108729 027294
021251	Kvetiapin Mylan 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	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-1792/10 09.09.2010	5363-I-923/12 4.9.2012 N05AH04 3837000108705 027316
021252	Kvetiapin Mylan 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 v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	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-1795/10 09.09.2010	5363-I-926/12 4.9.2012 N05AH04 3837000108736 027359

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021253	Kvetiapin Teva 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.	Teva Pha. Works Priv. Ltd Com., Debrecen, Madž; Teva UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Niz.; TEVA Czech Ind. s.r.o., Opava-Komarov, Češka; Teva Ope. Pol. Sp. z.o.o., Krakow, Poljska; Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Merckle GmbH, Blaubeuren, Nem. in CT Arzn. GmbH, Ulm , Nemčija		5363-I-2415/11 28.12.2016 N05AH04 3837000128369 135194
			ново dovoljenje za promet			
021254	Kvetiapin Teva 300 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.	Teva Pha. Works Priv. Ltd Com., Debrecen, Madž; Teva UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Niz.; TEVA Czech Ind. s.r.o., Opava-Komarov, Češka; Teva Ope. Pol. Sp. z.o.o., Krakow, Poljska; Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Merckle GmbH, Blaubeuren, Nem. in CT Arzn. GmbH, Ulm , Nemčija		5363-I-2416/11 28.12.2016 N05AH04 3837000128376 135208
			ново dovoljenje za promet			
021255	Kvetiapin Teva 300 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.	Teva Pha. Works Priv. Ltd Com., Debrecen, Madž; Teva UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Niz.; TEVA Czech Ind. s.r.o., Opava-Komarov, Češka; Teva Ope. Pol. Sp. z.o.o., Krakow, Poljska; Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Merckle GmbH, Blaubeuren, Nem. in CT Arzn. GmbH, Ulm , Nemčija		5363-I-2417/11 28.12.2016 N05AH04 3837000128383 135216
			ново dovoljenje za promet			
021256	Kvetiapin Teva 400 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.	Teva Pha. Works Priv. Ltd Com., Debrecen, Madž; Teva UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Niz.; TEVA Czech Ind. s.r.o., Opava-Komarov, Češka; Teva Ope. Pol. Sp. z.o.o., Krakow, Poljska; Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Merckle GmbH, Blaubeuren, Nem. in CT Arzn. GmbH, Ulm , Nemčija		5363-I-2418/11 28.12.2016 N05AH04 3837000128390 135224
			ново dovoljenje za promet			
021257	Kvetiapin Teva 50 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.	Teva Pha. Works Priv. Ltd Com., Debrecen, Madž; Teva UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Niz.; TEVA Czech Ind. s.r.o., Opava-Komarov, Češka; Teva Ope. Pol. Sp. z.o.o., Krakow, Poljska; Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Merckle GmbH, Blaubeuren, Nem. in CT Arzn. GmbH, Ulm , Nemčija		5363-I-2414/11 28.12.2016 N05AH04 3837000128352 135186
			ново dovoljenje za promet			

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021258	Lacidipin Teva 4 mg filmsko obložene tablete lacidipin (lacidipinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Sante, Sens, Francija; Teva Operations Poland, Krakow, Poljska in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komarov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-433/11 23.02.2011	5363-I-879/12 23.2.2016 C08CA09 383700006142 120901
021259	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. sprememba imena izdelovalca	Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana , Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-592/11 15.03.2011	5363-I-869/12 do preklica N06AA21 3837000014020 027448
021260	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. sprememba imena izdelovalca	Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana , Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-593/11 15.03.2011	5363-I-870/12 do preklica N06AA21 3837000014006 044202
021261	Lamal 100 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-1482/09 07.10.2009	5363-I-358/12 28.7.2014 N03AX09 3837000042641 077046
021262	Lamal 200 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-1483/09 07.10.2009	5363-I-359/12 28.7.2014 N03AX09 3837000042658 077062
021263	Lamal 25 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-1480/09 07.10.2009	5363-I-356/12 28.7.2014 N03AX09 3837000042627 077089
021264	Lamal 50 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-1481/09 07.10.2009	5363-I-357/12 28.7.2014 N03AX09 3837000042634 077119
021265	Lamisil 10 mg/g dermalno pršilo, prašek terbinafin (terbinafinum)	dermalno pršilo, prašek vsebnik s 15 g pršila	Izdaja zdravila je brez recepta v nove jakosti, nove oblike, nova pakiranja	Novartis Sverige AB, Kemistvägen 1, TÄBY , Švedska Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-321/12 13.2.2017 D01AE15 3837000127768 138548

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021266	Lamisil 10 mg/g dermalno pršilo, raztopina terbinafin (terbinafinum)	dermalno pršilo, raztopina škatla s plastenko z zaporko z odmernim mehanskim pršilnikom s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	v Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-275/10 04.02.2010	5363-I-1737/11 do preklica D01AE15 3837000107555 024228
021267	Lamisil 10 mg/g dermalno pršilo, raztopina terbinafin (terbinafinum)	dermalno pršilo, raztopina škatla s plastenko z zaporko z odmernim mehanskim pršilnikom s 30 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	v Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-276/10 04.02.2010	5363-I-1738/11 do preklica D01AE15 3837000078909 093076
021268	Lamisil 10 mg/g krema terbinafin (terbinafinum)	krema škatla s tubo s 15 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	v Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-251/10 01.02.2010	5363-I-1736/11 do preklica D01AE15 3837000072235 059285
021269	Lamisil CS 10 mg/g dermalno pršilo, raztopina terbinafin (terbinafinum)	dermalno pršilo, raztopina škatla z vsebnikom s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	v Novartis Consumer Health, Zielstattstrasse 40, München , Nemčija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1926/11 7.10.2016 D01AE15 3837000124217 131954
021270	Lamisil CS 10 mg/g dermalno pršilo, raztopina terbinafin (terbinafinum)	dermalno pršilo, raztopina škatla z vsebnikom s 30 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	v Novartis Consumer Health, Zielstattstrasse 40, München , Nemčija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1927/11 7.10.2016 D01AE15 3837000124224 131962
021271	Lamisil DermGel 10 mg/g gel terbinafin (terbinafinum)	gel škatla s tubo s 30 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	v Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-1545/11 25.08.2011	5363-I-235/12 do preklica D01AE15 3837000100525 039381
021272	Lamisil DermGel 10 mg/g gel terbinafin (terbinafinum)	gel škatla s tubo s 5 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	v Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-1543/11 25.08.2011	5363-I-233/12 do preklica D01AE15 3837000100501 039268
021273	Lamisil DermGel 10 mg/g gel terbinafin (terbinafinum)	gel škatla s tubo s 15 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	v Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-1544/11 25.08.2011	5363-I-234/12 do preklica D01AE15 3837000100518 039365
021274	Lamotrigin Arrow 100 mg disperzibilne tablete lamotrigin (lamotriginum)	disperzibilna tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Qualiti (Burnley) Limited, Velika Britanija; Arrow Generics Limited, Irska; Jutta Pharma GmbH, nemčija in Arrow Pharm (Malta) Limited , Malta Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2268/10 04.11.2010	5363-I-495/12 do preklica N03AX09 3837000102864 086096

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021275	Lamotrigin Arrow 200 mg disperzibilne tablete lamotrigin (lamotriginum)	disperzibilna tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 ali 2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Qualiti (Burnley) Limited, Velika Britanija; Arrow Generics Limited, Irska; Juta Pharma GmbH, nemčija in Arrow Pharm (Malta) Limited , Malta Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2269/10 04.11.2010	5363-I-496/12 do preklica N03AX09 3837000102888 086185
021276	Lamotrigin Arrow 25 mg disperzibilne tablete lamotrigin (lamotriginum)	disperzibilna tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Qualiti (Burnley) Limited, Velika Britanija; Arrow Generics Limited, Irska; Juta Pharma GmbH, nemčija in Arrow Pharm (Malta) Limited , Malta Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2264/10 04.11.2010	5363-I-491/12 do preklica N03AX09 3837000102826 086258
021277	Lamotrigin Arrow 25 mg disperzibilne tablete lamotrigin (lamotriginum)	disperzibilna tableta škatla z 42 tabletami (3 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Qualiti (Burnley) Limited, Velika Britanija; Arrow Generics Limited, Irska; Juta Pharma GmbH, nemčija in Arrow Pharm (Malta) Limited , Malta Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2265/10 04.11.2010	5363-I-492/12 do preklica N03AX09 3837000102833 086266
021278	Lamotrigin Arrow 5 mg disperzibilne tablete lamotrigin (lamotriginum)	disperzibilna tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Qualiti (Burnley) Limited, Velika Britanija; Arrow Generics Limited, Irska; Juta Pharma GmbH, nemčija in Arrow Pharm (Malta) Limited , Malta Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2263/10 04.11.2010	5363-I-490/12 do preklica N03AX09 3837000102819 086274
021279	Lamotrigin Arrow 50 mg disperzibilne tablete lamotrigin (lamotriginum)	disperzibilna tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 ali 2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Qualiti (Burnley) Limited, Velika Britanija; Arrow Generics Limited, Irska; Juta Pharma GmbH, nemčija in Arrow Pharm (Malta) Limited , Malta Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2266/10 04.11.2010	5363-I-493/12 do preklica N03AX09 3837000102840 086304
021280	Lamotrigin Arrow 50 mg disperzibilne tablete lamotrigin (lamotriginum)	disperzibilna tableta škatla z 42 tabletami (3 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Generics Limited, Velika Britanija; Qualiti (Burnley) Limited, Velika Britanija; Arrow Generics Limited, Irska; Juta Pharma GmbH, nemčija in Arrow Pharm (Malta) Limited , Malta Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2267/10 04.11.2010	5363-I-494/12 do preklica N03AX09 3837000102857 086312

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021281	Lanitop 0,1 mg tablete metildigoksin (metildigoxinum)	tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Slovenija; Teva Operations Poland Sp. z o.o., Krakow, Poljska in Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Co., Debrecen , Madžarska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-386/10 08.03.2010	5363-I-825/12 do preklica C01AA08 3837000014051 044326
021282	Lansoprazol Actavis 15 mg trde gastrorezistentne kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Laboratorios LICONSA, S.A., Azuqueca de Henares (Guadalajara) , Španija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2675/10 08.12.2010	5363-I-348/12 do preklica A02BC03 3837000114201 043982
021283	Lansoprazol Actavis 30 mg trde gastrorezistentne kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Laboratorios LICONSA, S.A., Azuqueca de Henares (Guadalajara) , Španija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2676/10 08.12.2010	5363-I-349/12 do preklica A02BC03 3837000114218 043990
021284	Lanzul 15 mg trde gastrorezistentne 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	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-2128/11 do preklica A02BC03 3837000107432 021610
021285	Lanzul 15 mg trde gastrorezistentne 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	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-2127/11 do preklica A02BC03 3837000085426 009474
021286	Lanzul 30 mg trde gastrorezistentne 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	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-2130/11 do preklica A02BC03 3837000107425 021440
021287	Lanzul 30 mg trde gastrorezistentne 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	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-2131/11 do preklica A02BC03 3837000107418 021580
021288	Lanzul 30 mg trde gastrorezistentne 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	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-2129/11 do preklica A02BC03 3837000008241 057746
021289	Latanoprost Marifarm 50 mikrogramov/ml kapljice za oko, raztopina latanoprost (latanoprostum)	kapljice za oko, raztopina škatla s kapalnim vsebnikom z 2,5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Novocat Farma, S.A., Avda de la Flores, 29, Rubi, Barcelona , Španija Marifarm d.o.o., Minařikova ulica 8, Maribor, Slovenija		5363-I-710/12 28.3.2017 S01EE01 3837000132724 139850

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021290	Latanox 50 mikrogramov/ml kapljice za oko, raztopina latanoprost (latanoprostum)	kapljice za oko, raztopina škatla s plastenko z 2,5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	HBM Pharma, Martin, Slovaška in Pharma Stulln, Stulln , Nemčija Jadran Galenski Laboratorij d.o.o., Litostrojska cesta 46a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2129/10 21.10.2010	5363-I-1741/11 21.10.2015 S01EE01 3837000059007 114006
021291	LEGOFER 40 mg/15 ml peroralna raztopina železov(III) proteinsukcinilat (ferii(III) proteinsuccinylas)	peroralna raztopina škatla s steklenico s 150 ml raztopine in plastičnim pokrovčkom z odmernikom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-968/07 16.12.2007	5363-I-428/12 do preklica B03AB09 3837000013498 067024
021292	LEKADOL 500 mg tablete paracetamol (paracetamololum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-929/12 do preklica N02BE01 3837000132946 141822
021293	Lekoklar XL 500 mg tablete s podaljšanim sproščanjem klaritromicin (clarithromycinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1172/10 09.06.2010	5363-I-368/12 do preklica J01FA09 3837000088243 027146
021294	Lekoklar XL 500 mg tablete s podaljšanim sproščanjem klaritromicin (clarithromycinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1170/10 09.06.2010	5363-I-366/12 do preklica J01FA09 3837000088267 027170
021295	Lekoklar XL 500 mg tablete s podaljšanim sproščanjem klaritromicin (clarithromycinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1173/10 09.06.2010	5363-I-369/12 do preklica J01FA09 3837000088250 027162
021296	Lekoklar XL 500 mg tablete s podaljšanim sproščanjem klaritromicin (clarithromycinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1171/10 09.06.2010	5363-I-367/12 do preklica J01FA09 3837000088274 027227
021297	Lekoptin 240 mg tablete s podaljšanim sproščanjem verapamil (verapamilum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-421/12 do preklica C08DA01 3837000005264 046892
021298	Lekoptin 40 mg obložene tablete verapamil (verapamilum)	obložena tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-418/12 do preklica C08DA01 3837000005257 007072

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021299	Lekoptin 40 mg obložene tablete verapamil (verapamilum)	obložena tableta škatla s 50 tabletami (2 x 25 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-419/12 do preklica C08DA01 3837000011104 090697
021300	Lekoptin 80 mg obložene tablete verapamil (verapamilum)	obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-420/12 do preklica C08DA01 3837000005233 046663
021301	Lenem 250 mg/250 mg prašek za raztopino za infundiranje imipenem (imipenemum) cilastatin (cilastatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla s 25 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, , Avstrija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-588/12 9.3.2017 J01DH51 3837000132458 138565
021302	Lenem 250 mg/250 mg prašek za raztopino za infundiranje imipenem (imipenemum) cilastatin (cilastatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, , Avstrija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-587/12 9.3.2017 J01DH51 3837000132441 138551
021303	Lenem 500 mg/500 mg prašek za raztopino za infundiranje imipenem (imipenemum) cilastatin (cilastatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, , Avstrija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-589/12 9.3.2017 J01DH51 3837000132465 138579
021304	Lenem 500 mg/500 mg prašek za raztopino za infundiranje imipenem (imipenemum) cilastatin (cilastatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla s 25 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, , Avstrija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-590/12 9.3.2017 J01DH51 3837000132472 138582
021305	Lentrica 5 mg filmsko obložene tablete desloratadin (desloratadinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v OPA/ALU/PVC/ALU pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-939/12 3.5.2017 R06AX27 3837000133318 142070
021306	Lescol 40 mg trde kapsule fluvastatin (fluvastatinum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-743/09 17.06.2009	5363-I-938/12 do preklica C10AA04 3837000072273 088889
021307	Letizen 1 mg/ml peroralna raztopina cetirizin (cetirizinum)	peroralna raztopina škatla s steklenico s 120 ml peroralne raztopine in brizgo za peroralno dajanje	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-1139/12 do preklica R06AE07 3837000087697 012238

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021308	Letizen S 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v 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-1140/12 do preklica R06AE07 3837000087512 010952
021309	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. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	McDermott Laboratories Ltd. T/A Gerard Lab., Dublin 13, Irska; Pharma-Pack Kft, Hungary, Madžarska in Generics Ltd., Potters Bar , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-729/11 05.04.2011	5363-I-517/12 5.4.2016 L02BG04 3837000067361 124478
021310	Levact 2,5 mg/ml prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje bendamustin (bendamustinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 vialami s 55 mg praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Temmler Werke GmbH, Weihenstephaner Strasse 28, München , Nemčija Astellas Pharma GmbH, Postfach 50 01 66, München, Nemčija		5363-I-2141/11 23.11.2016 L01AA09 3837000125221 132756
021311	Levact 2,5 mg/ml prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje bendamustin (bendamustinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 20 vialami s 55 mg praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Temmler Werke GmbH, Weihenstephaner Strasse 28, München , Nemčija Astellas Pharma GmbH, Postfach 50 01 66, München, Nemčija		5363-I-2142/11 23.11.2016 L01AA09 3837000125238 132764
021312	Levact 2,5 mg/ml prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje bendamustin (bendamustinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 vialami z 220 mg praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Temmler Werke GmbH, Weihenstephaner Strasse 28, München , Nemčija Astellas Pharma GmbH, Postfach 50 01 66, München, Nemčija		5363-I-2143/11 23.11.2016 L01AA09 3837000125245 132772
021313	Levact 2,5 mg/ml prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje bendamustin (bendamustinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 vialami s 55 mg praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Temmler Werke GmbH, Weihenstephaner Strasse 28, München , Nemčija Astellas Pharma GmbH, Postfach 50 01 66, München, Nemčija		5363-I-2140/11 23.11.2016 L01AA09 3837000125214 132748
021314	Levetiracetam Ewopharma 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	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	Laboratoires BTT, ZI de Krafft, Erstein , Francija Ewopharma International, s.r.o. Hlavna 13, Bratislava, Slovaška		5363-I-707/12 29.3.2017 N03AX14 3837000132694 139864
021315	Levetiracetam Ewopharma 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	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	Laboratoires BTT, ZI de Krafft, Erstein , Francija Ewopharma International, s.r.o. Hlavna 13, Bratislava, Slovaška		5363-I-704/12 29.3.2017 N03AX14 3837000132663 139878
021316	Levetiracetam Ewopharma 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	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	Laboratoires BTT, ZI de Krafft, Erstein , Francija Ewopharma International, s.r.o. Hlavna 13, Bratislava, Slovaška		5363-I-705/12 29.3.2017 N03AX14 3837000132670 139881

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021317	Levetiracetam Ewopharma 750 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	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	Laboratoires BTT, ZI de Krafft, Erstein , Francija Ewopharma International, s.r.o. Hlavna 13, Bratislava, Slovaška		5363-I-706/12 29.3.2017 N03AX14 3837000132687 139895
021318	Levetiracetam Mylan 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irska; Generics (UK) Ltd. Station Close, Potters Bar, Hertfordshire , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1193/12 21.5.2017 N03AX14 3837000133714 143715
021319	Levetiracetam Mylan 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irska; Generics (UK) Ltd. Station Close, Potters Bar, Hertfordshire , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1191/12 21.5.2017 N03AX14 3837000133691 143729
021320	Levetiracetam Mylan 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irska; Generics (UK) Ltd. Station Close, Potters Bar, Hertfordshire , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1192/12 21.5.2017 N03AX14 3837000133707 143732
021321	Levetiracetam Pfizer 100 mg/ml peroralna raztopina levetiracetam (levetiracetamum)	peroralna raztopina škatla s steklenico s 300 ml raztopine, peroralno brizgo (10 ml) in nastavkom za brizgo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgija in Pfizer PGM, Poce-Sur-Cisse , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-974/12 17.4.2017 N03AX14 3837000128314 141165
021322	Levetiracetam Pfizer 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	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-920/12 17.4.2017 N03AX14 3837000127980 141179
021323	Levetiracetam Pfizer 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	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	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-918/12 17.4.2017 N03AX14 3837000127966 141182
021324	Levetiracetam Pfizer 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	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-919/12 17.4.2017 N03AX14 3837000127973 141196

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021325	Levetiracetam PharmaSwiss 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon, B.V., Nijmegen, Nizozemska; Synthon Hispania, S.L., Barcelona, Španija; PharmaSwiss, d.o.o., Ljubljana , Slovenija PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holešovice, Češka Republika		5363-I-1887/11 4.10.2016 N03AX14 3837000123890 131970
021326	Levetiracetam PharmaSwiss 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon, B.V., Nijmegen, Nizozemska; Synthon Hispania, S.L., Barcelona, Španija; PharmaSwiss, d.o.o., Ljubljana , Slovenija PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holešovice, Češka Republika		5363-I-1884/11 4.10.2016 N03AX14 3837000123869 131989
021327	Levetiracetam PharmaSwiss 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon, B.V., Nijmegen, Nizozemska; Synthon Hispania, S.L., Barcelona, Španija; PharmaSwiss, d.o.o., Ljubljana , Slovenija PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holešovice, Češka Republika		5363-I-1885/11 4.10.2016 N03AX14 3837000123876 131997
021328	Levetiracetam PharmaSwiss 750 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon, B.V., Nijmegen, Nizozemska; Synthon Hispania, S.L., Barcelona, Španija; PharmaSwiss, d.o.o., Ljubljana , Slovenija PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holešovice, Češka Republika		5363-I-1886/11 4.10.2016 N03AX14 3837000123883 132012
021329	Levetiracetam Sandoz 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	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	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija		5363-I-2057/11 28.10.2016 N03AX14 3837000124446 132454
021330	Levetiracetam Sandoz 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	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	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija		5363-I-2054/11 28.10.2016 N03AX14 3837000124415 132462
021331	Levetiracetam Sandoz 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	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	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija		5363-I-2055/11 28.10.2016 N03AX14 3837000124422 132470
021332	Levetiracetam Sandoz 750 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	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	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija		5363-I-2056/11 28.10.2016 N03AX14 3837000124439 132489

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
021333	Levetiracetam Synthon 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novο dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Barcelona , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1009/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133028 143750
021334	Levetiracetam Synthon 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novο dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Barcelona , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1008/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133011 143746
021335	Levetiracetam Synthon 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novο dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Barcelona , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1002/12 30.5.2017 N03AX14 3837000132922 143763
021336	Levetiracetam Synthon 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novο dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Barcelona , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1003/12 30.5.2017 N03AX14 3837000132960 143777
021337	Levetiracetam Synthon 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novο dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Barcelona , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1004/12 30.5.2017 N03AX14 3837000132977 143780
021338	Levetiracetam Synthon 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novο dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Barcelona , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1005/12 30.5.2017 N03AX14 3837000132984 143794
021339	Levetiracetam Synthon 750 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novο dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Barcelona , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1006/12 30.5.2017 N03AX14 3837000132991 143806
021340	Levetiracetam Synthon 750 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novο dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Barcelona , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-1007/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133004 143810
021341	Lexaurin 1,5 mg tablete bromazepam (bromazepamum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-329/12 do preklica N05BA08 3837000000429 046108

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021342	Lexaurin 3 mg tablete bromazepam (bromazepamum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 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-330/12 do preklica N05BA08 3837000000436 046124
			podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
021343	Lexaurin 6 mg tablete bromazepam (bromazepamum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 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-331/12 do preklica N05BA08 3837000000443 046132
			podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
021344	LEXILIUM 1,5 mg tablete bromazepam (bromazepamum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-I-140/11 19.01.2011	5363-I-453/12 do preklica N05BA08 3837000013467 046035
			sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija		
021345	LEXILIUM 3 mg tablete bromazepam (bromazepamum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-I-141/11 19.01.2011	5363-I-454/12 do preklica N05BA08 3837000013474 046043
			sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija		
021346	LEXILIUM 6 mg tablete bromazepam (bromazepamum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-I-142/11 19.01.2011	5363-I-455/12 do preklica N05BA08 3837000013481 027855
			sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija		
021347	Lidokain Grünenthal 5 % zdravilni obliž lidokain (lidocainum)	zdravilni obliž škatla z 10 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-846/07 28.11.2007	5363-I-2101/11 28.11.2012 N01BB02 3837000109740 029548
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija		
021348	Lidokain Grünenthal 5 % zdravilni obliž lidokain (lidocainum)	zdravilni obliž škatla s 5 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-845/07 28.11.2007	5363-I-2100/11 28.11.2012 N01BB02 3837000109726 029530
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija		
021349	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 Pharma AG, Berlin, Nemčija in Bayer Weimar GmbH und Co. KG, Weimar , Nemčija	5363-I-1092/11 21.06.2011	5363-I-991/12 21.6.2016 G03AA12 3837000103861 003670
			sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Bayer Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija		
021350	Lodoz 10 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Merck Sante s.a.s., Semoy, Francija; Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA & Co., Spittal/Drau , Avstrija	5363-I-1506/11 22.11.2011	5363-I-563/12 do preklica C07BB07 3837000028317 060771
			sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, 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
021351	Lodoz 10 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Merck Sante s.a.s., Semoy, Francija in Merck KGaA, Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-125/10 13.01.2010	5363-I-1506/11 do preklica C07BB07 3837000028317 060771
021352	Lodoz 2,5 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Merck Sante s.a.s., Semoy, Francija; Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA & Co., Spittal/Drau , Avstrija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1504/11 22.11.2011	5363-I-561/12 do preklica C07BB07 3837000028294 060763
021353	Lodoz 2,5 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Merck Sante s.a.s., Semoy, Francija in Merck KGaA, Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-123/10 13.01.2010	5363-I-1504/11 do preklica C07BB07 3837000028294 060763
021354	Lodoz 5 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Merck Sante s.a.s., Semoy, Francija; Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija in Merck KGaA & Co., Spittal/Drau , Avstrija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1505/11 22.11.2011	5363-I-562/12 do preklica C07BB07 3837000028300 060755
021355	Lodoz 5 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Merck Sante s.a.s., Semoy, Francija in Merck KGaA, Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-124/10 13.01.2010	5363-I-1505/11 do preklica C07BB07 3837000028300 060755
021356	Loquen 100 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-221/11 26.01.2011	5363-I-501/12 6.5.2015 N05AH04 3837000051902 104469
021357	Loquen 100 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	TEVA Pharma. Works Private Ltd Company, Debrecen, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA Santé SA, Sens, Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka in Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Krakow , Poljska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-501/12 14.03.2012	5363-I-1136/12 6.5.2015 N05AH04 3837000051902 104469

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021358	Loquen 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	TEVA Pharma. Works Private Ltd Company, Debrecen, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA Santé SA, Sens, Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka in Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Krakow , Poljska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-502/12 14.03.2012	5363-I-1137/12 6.5.2015 N05AH04 3837000051919 104477
021359	Loquen 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-222/11 26.01.2011	5363-I-502/12 6.5.2015 N05AH04 3837000051919 104477
021360	Loquen 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-220/11 26.01.2011	5363-I-500/12 6.5.2015 N05AH04 3837000051896 104485
021361	Loquen 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	TEVA Pharma. Works Private Ltd Company, Debrecen, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA Santé SA, Sens, Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka in Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Krakow , Poljska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-500/12 14.03.2012	5363-I-1135/12 6.5.2015 N05AH04 3837000051896 104485
021362	Loquen 300 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	TEVA Pharma. Works Private Ltd Company, Debrecen, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA Santé SA, Sens, Francija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov, Češka in Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Krakow , Poljska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-503/12 14.03.2012	5363-I-1138/12 6.5.2015 N05AH04 3837000051926 104493

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021363	Loquen 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.	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllő, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komárov , Češka Republika	5363-I-223/11 26.01.2011	5363-I-503/12 6.5.2015 N05AH04 3837000051926 104493
			sprememba imena zdravila			
021364	Loquen SR 200 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.	Teva Pha. Works Priv. Ltd Com., Debrecen, Madž; Teva UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Niz.; TEVA Czech Ind. s.r.o., Opava-Komarov, Češka; Teva Ope. Pol. Sp. z.o.o., Krakow, Poljska; Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Merckle GmbH, Blaubeuren, Nem. in CT Arzn. GmbH, Ulm , Nemčija	5363-I-2415/11 28.12.2011	5363-I-1088/12 28.12.2016 N05AH04 3837000128369 135194
			sprememba imena zdravila			
021365	Loquen 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.	Teva Pha. Works Priv. Ltd Com., Debrecen, Madž; Teva UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Niz.; TEVA Czech Ind. s.r.o., Opava-Komarov, Češka; Teva Ope. Pol. Sp. z.o.o., Krakow, Poljska; Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Merckle GmbH, Blaubeuren, Nem. in CT Arzn. GmbH, Ulm , Nemčija	5363-I-2228/11 09.12.2011	5363-I-1089/12 28.12.2016 N05AH04 3837000128376 135208
			sprememba imena zdravila			
021366	Loquen 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.	Teva Pha. Works Priv. Ltd Com., Debrecen, Madž; Teva UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Niz.; TEVA Czech Ind. s.r.o., Opava-Komarov, Češka; Teva Ope. Pol. Sp. z.o.o., Krakow, Poljska; Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Merckle GmbH, Blaubeuren, Nem. in CT Arzn. GmbH, Ulm , Nemčija	5363-I-2417/11 28.12.2011	5363-I-1090/12 28.12.2016 N05AH04 3837000128383 135216
			sprememba imena zdravila			
021367	Loquen 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.	Teva Pha. Works Priv. Ltd Com., Debrecen, Madž; Teva UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Niz.; TEVA Czech Ind. s.r.o., Opava-Komarov, Češka; Teva Ope. Pol. Sp. z.o.o., Krakow, Poljska; Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Merckle GmbH, Blaubeuren, Nem. in CT Arzn. GmbH, Ulm , Nemčija	5363-I-2418/11 28.12.2011	5363-I-1091/12 28.12.2016 N05AH04 3837000128390 135224
			sprememba imena zdravila			

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021368	Loquen 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 imena zdravila	Teva Pha. Works Priv. Ltd Com., Debrecen, Madž; Teva UK Ltd, East Sussex, VB; Pharmachemie B.V., Haarlem, Niz.; TEVA Czech Ind. s.r.o., Opava-Komarov, Češka; Teva Ope. Pol. Sp. z.o.o., Krakow, Poljska; Teva Pharma S.L.U., Zaragoza, Španija; Merckle GmbH, Blaubeuren, Nem. in CT Arzn. GmbH, Ulm , Nemčija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2414/11 28.12.2011	5363-I-1087/12 28.12.2016 N05AH04 3837000128352 135186
021369	LORSILAN 1 mg tablete lorazepam (lorazepamum)	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 d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-42/12 do preklica N05BA06 3837000076561 047325
021370	LORSILAN 1 mg tablete lorazepam (lorazepamum)	tableta polipropilenski vsebnik s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-43/12 do preklica N05BA06 3837000044867 085880
021371	LORSILAN 2,5 mg tablete lorazepam (lorazepamum)	tableta škatla z 20 tabletami (1 x 20 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-44/12 do preklica N05BA06 3837000076585 027995
021372	LORSILAN 2,5 mg tablete lorazepam (lorazepamum)	tableta polipropilenski vsebnik z 20 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-45/12 do preklica N05BA06 3837000044874 085898
021373	Losartan Generics 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Generics (UK) Ltd.,Velika Britanija in McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories , Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-2382/11 21.12.2016 C09CA01 3837000126204 134457
021374	Losartan Generics 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Generics (UK) Ltd.,Velika Britanija in McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories , Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-2381/11 21.12.2016 C09CA01 3837000126198 134449
021375	Losartan Krka 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	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-2413/11 28.12.2016 C09CA01 3837000128598 135178

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021376	Losartan Krka 25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija		5363-I-2411/11 28.12.2016 C09CA01 3837000128574 135151
			novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
021377	Losartan Krka 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija		5363-I-2412/11 28.12.2016 C09CA01 3837000128581 135160
			novi dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
021378	Losartan/hidroklorotiazid HCS 100 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija		5363-I-678/12 28.3.2017 C09DA01 3837000127522 139907
			novi dovoljenje za promet	HCS bvba, H Kennisstraat 53, Edegem, Belgija		
021379	Losartan/hidroklorotiazid HCS 100 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija		5363-I-679/12 28.3.2017 C09DA01 3837000127539 139910
			novi dovoljenje za promet	HCS bvba, H Kennisstraat 53, Edegem, Belgija		
021380	Losartan/hidroklorotiazid HCS 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija		5363-I-683/12 28.3.2017 C09DA01 3837000128529 139924
			novi dovoljenje za promet	HCS bvba, H Kennisstraat 53, Edegem, Belgija		
021381	Losartan/hidroklorotiazid HCS 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 56 tabletami (8 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-684/12 28.3.2017 C09DA01 3837000128536 139938
			novi dovoljenje za promet	HCS bvba, H Kennisstraat 53, Edegem, Belgija		
021382	Losartan/hidroklorotiazid HCS 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 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-685/12 28.3.2017 C09DA01 3837000128543 139941
			novi dovoljenje za promet	HCS bvba, H Kennisstraat 53, Edegem, Belgija		
021383	Losartan/hidroklorotiazid HCS 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (14 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-686/12 28.3.2017 C09DA01 3837000128550 139955
			novi dovoljenje za promet	HCS bvba, H Kennisstraat 53, Edegem, Belgija		
021384	Losartan/hidroklorotiazid HCS 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija		5363-I-680/12 28.3.2017 C09DA01 3837000128499 139969
			novi dovoljenje za promet	HCS bvba, H Kennisstraat 53, Edegem, Belgija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021385	Losartan/hidroklorotiazid HCS 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija HCS bvba, H Kennisstraat 53, Edegem, Belgija		5363-I-681/12 28.3.2017 C09DA01 3837000128505 139972
021386	Losartan/hidroklorotiazid HCS 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 84 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., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija HCS bvba, H Kennisstraat 53, Edegem, Belgija		5363-I-682/12 28.3.2017 C09DA01 3837000128512 139986
021387	Losartan/hidroklorotiazid Lek 100 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	Lek, farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-22/12 5.1.2017 C09DA01 3837000126556 134805
021388	Losartan/hidroklorotiazid Lek 100 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	Lek, farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-21/12 5.1.2017 C09DA01 3837000126549 134791
021389	Losartan/hidroklorotiazid Lek 100 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	Lek, farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-23/12 5.1.2017 C09DA01 3837000126563 134813
021390	Losartan/hidroklorotiazid Mylan 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Generics (UK) Ltd., Velika Britanija in McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories , Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1710/11 12.9.2016 C09DA01 3837000122695 129739
021391	Losartan/hidroklorotiazid Mylan 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Generics (UK) Ltd., Velika Britanija in McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories , Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1709/11 12.9.2016 C09DA01 3837000122688 129747
021392	LOTAR 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-1609/09 23.10.2009	5363-I-1442/11 9.9.2014 C09CA01 3837000043792 084190

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021393	LOTAR 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija	5363-I-1608/09 23.10.2009	5363-I-1441/11 9.9.2014 C09CA01 3837000043785 084204
021394	Lyvam 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	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	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija		5363-I-697/12 5.4.2017 N03AX14 3837000132625 141208
021395	Lyvam 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	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	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija		5363-I-694/12 5.4.2017 N03AX14 3837000132595 141211
021396	Lyvam 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	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	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija		5363-I-695/12 5.4.2017 N03AX14 3837000132601 141225
021397	Lyvam 750 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	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	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija		5363-I-696/12 5.4.2017 N03AX14 3837000132618 141239
021398	Madopar 100 mg/25 mg disperzibilne tablete levodopa (levodopum) benserazid (benserazidum)	disperzibilna tableta škatla s steklenico s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna cesta 109, Ljubljana , Slovenija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2349/11 do preklica N04BA02 3837000001594 083534
021399	Madopar 100 mg/25 mg tablete levodopa (levodopum) benserazid (benserazidum)	tableta škatla s steklenico s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna cesta 109, Ljubljana , Slovenija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2347/11 do preklica N04BA02 3837000017861 018147
021400	Madopar 200 mg/50 mg tablete levodopa (levodopum) benserazid (benserazidum)	tableta škatla s steklenico s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna cesta 109, Ljubljana , Slovenija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2348/11 do preklica N04BA02 3837000017878 018155
021401	Makrocef 1 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje cefotaksim (cefotaximum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-148/11 18.01.2011	5363-I-649/12 do preklica J01DD01 3837000006315 048623

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021402	Makrocef 2 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje cefotaksim (cefotaximum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-149/11 18.01.2011	5363-I-650/12 do preklica J01DD01 3837000131543 048569
021403	Mapron 100 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., RN Haarlem, Nizozemska: Teva Pharmaceuticals Works PLC, Debrecen , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-68/12 17.01.2012	5363-I-1177/12 do preklica N06AB06 3837000105612 012190
021404	Mapron 100 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., RN Haarlem, Nizozemska: Teva Pharmaceuticals Works PLC, Debrecen , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-69/12 17.01.2012	5363-I-1178/12 do preklica N06AB06 3837000109016 027430
021405	Mapron 50 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., RN Haarlem, Nizozemska: Teva Pharmaceuticals Works PLC, Debrecen , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-66/12 17.01.2012	5363-I-1175/12 do preklica N06AB06 3837000105605 012220
021406	Mapron 50 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., RN Haarlem, Nizozemska: Teva Pharmaceuticals Works PLC, Debrecen , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-67/12 17.01.2012	5363-I-1176/12 do preklica N06AB06 3837000109009 027464
021407	Marcaine 5 mg/ml raztopina za injiciranje bupivakain (bupivacainum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 vialami z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Recipharm Monts, Usine de Monts, Rue de Montbazon, Monts, Francija; AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1740/10 07.09.2010	5363-I-1786/11 do preklica N01BB01 3837000081008 074535
021408	Maresyl 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatla s plastenko z 10 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	HBM Pharma, Sklabinska 30, Martin , Slovaška		5363-I-1235/12 30.5.2017 R01AA07 3837000134483 143823
021409	Maresyl 1 mg/ml pršilo za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatla s plastenko z 10 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	HBM Pharma, Sklabinska 30, Martin , Slovaška		5363-I-1236/12 30.5.2017 R01AA07 3837000134490 143837

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021410	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. sprememba/e v dovoljenju 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 11.07.2011	5363-I-2271/11 do preklica N02CC04 3837000069464 126691
021411	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. sprememba/e v dovoljenju 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 11.07.2011	5363-I-2269/11 do preklica N02CC04 3837000069440 126705
021412	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. sprememba/e v dovoljenju 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 11.07.2011	5363-I-2270/11 do preklica N02CC04 3837000069457 126713
021413	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. sprememba/e v dovoljenju 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 11.07.2011	5363-I-2268/11 do preklica N02CC04 3837000069433 126721
021414	Meglimid 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija in Specifar S.A., Varvara, Atene , Grčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-207/12 do preklica A10BB12 3837000100440 039489
021415	Meglimid 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija in Specifar S.A., Varvara, Atene , Grčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-208/12 do preklica A10BB12 3837000100457 039519
021416	Meglimid 3 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija in Specifar S.A., Varvara, Atene , Grčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-209/12 do preklica A10BB12 3837000100464 039543
021417	Meglimid 4 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija in Specifar S.A., Varvara, Atene , Grčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-210/12 do preklica A10BB12 3837000100471 039578
021418	Melodal 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. novo dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija		5363-I-841/12 11.4.2017 N02AX52 3837000127867 141242

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021419	Melodal 37,5 mg/325 mg šumeče tablete tramadol (tramadololum) paracetamol (paracetamololum)	šumeča tableta škatla z 20 tabletami (5 x 4 tablet v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija		5363-I-842/12 11.4.2017 N02AX52 3837000127829 141256
			novo dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija		
021420	Menadex 12,5 mg zrnca za peroralno raztopino deksketoprofen (dexketoprofenum)	zrnca za peroralno raztopino škatla z 10 vrečicami z zrci	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS MENARINI, S.A., Alfonso XII 587, Barcelona , Španija		5363-I-512/12 12.3.2017 M01AE17 3837000128444 139990
			nova farmacevtska oblika	Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		
021421	Menadex 25 mg zrnca za peroralno raztopino deksketoprofen (dexketoprofenum)	zrnca za peroralno raztopino škatla z 10 vrečicami z zrci	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS MENARINI, S.A., Alfonso XII 587, Barcelona , Španija		5363-I-513/12 12.3.2017 M01AE17 3837000128451 140020
			nova farmacevtska oblika	Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		
021422	Menadex 25 mg zrnca za peroralno raztopino deksketoprofen (dexketoprofenum)	zrnca za peroralno raztopino škatla s 30 vrečicami z zrci	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS MENARINI, S.A., Alfonso XII 587, Barcelona , Španija		5363-I-514/12 12.3.2017 M01AE17 3837000128468 140034
			nova farmacevtska oblika	Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		
021423	Menadex 50 mg/2 ml raztopina za injiciranje ali koncentrat za raztopino za infundiranje deksketoprofen (dexketoprofenum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., Firenze, Italija in Alfa Wasserman S.p.A., Alanno (Pescara) , Italija	5363-I-433/08 10.03.2008	5363-I-1683/11 do preklica M01AE17 3837000105575 011878
			sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		
021424	Menadex 50 mg/2 ml raztopina za injiciranje ali koncentrat za raztopino za infundiranje deksketoprofen (dexketoprofenum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škatla 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.	Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., Firenze, Italija in Alfa Wasserman S.p.A., Alanno (Pescara) , Italija	5363-I-434/08 10.03.2008	5363-I-1682/11 do preklica M01AE17 3837000105582 011916
			sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		
021425	Menadex 50 mg/2 ml raztopina za injiciranje ali koncentrat za raztopino za infundiranje deksketoprofen (dexketoprofenum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 50 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., Firenze, Italija in Alfa Wasserman S.p.A., Alanno (Pescara) , Italija	5363-I-435/08 10.03.2008	5363-I-1684/11 do preklica M01AE17 3837000105599 011932
			sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		
021426	Mepranex 20 mg gastrorezištentne tablete esomeprazol (esomeprazololum)	gastrorezištentna tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Specifar S.A., 1, 28 Octovrios str., Ag. Varvara, Atene , Grčija		5363-I-631/12 3.4.2017 A02BC05 3837000128420 141260
			novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021427	Mepranex 40 mg gastrorezišentne tablete esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezišentna tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., 1, 28 Octovrios str., Ag. Varvara, Atene , Grčija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Varvara, Atene, Grčija		5363-I-632/12 3.4.2017 A02BC05 3837000128437 141273
021428	Meronem 1000 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenemum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-556/08 27.03.2008	5363-I-592/12 do preklica J01DH02 3837000072785 010049
021429	Meronem 500 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenemum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-557/08 27.03.2008	5363-I-591/12 do preklica J01DH02 3837000072778 010006
021430	Meropenem GSK 1000 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenemum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Facta Farmaceutici S.p.A., S. Nicola a Tordino, Teramo , Italija GSK d.o.o., Knezov štradoln 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-611/12 31.8.2016 J01DH02 3837000132519 142083
021431	Meropenem GSK 500 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenemum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Facta Farmaceutici S.p.A., S. Nicola a Tordino, Teramo , Italija GSK d.o.o., Knezov štradoln 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-610/12 31.8.2016 J01DH02 3837000132502 142097
021432	Meropenem Polfa Lodž 1000 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenemum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Venus Pharma GmbH, Am Bahnhof 1-3, Werne , Nemčija Zakłady Farmaceutyczne Polfa Łódź SA, ul. Drewnowska 43/55, Łódź, Poljska		5363-I-2392/11 27.12.2016 J01DH02 3837000126303 134554
021433	Meropenem Polfa Lodž 500 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje meropenem (meropenemum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Venus Pharma GmbH, Am Bahnhof 1-3, Werne , Nemčija Zakłady Farmaceutyczne Polfa Łódź SA, ul. Drewnowska 43/55, Łódź, Poljska		5363-I-2391/11 27.12.2016 J01DH02 3837000126297 134546
021434	Metfogamma 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH, Tittmoning, Nemčija; Medis International a.s., Bolatic, Češka in Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Böblingen , Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija		5363-I-2399/11 do preklica A10BA02 3837000110173 041998
021435	Metfogamma 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH, Tittmoning, Nemčija; Medis International a.s., Bolatic, Češka in Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Böblingen , Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija		5363-I-2400/11 do preklica A10BA02 3837000117820 048712

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021436	Metfogamma 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 120 tabletami (8 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH, Tittmoning, Nemčija; Medis International a.s., Bolatice, Češka in Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Böblingen , Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija		5363-I-2401/11 do preklica A10BA02 3837000110180 042021
021437	Metformin Aurobindo 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Milpharm Limited, VB;APL Swift Services (Malta) Limited, Malta;Pfizer Service Company BVBA , Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-52/10 06.01.2010	5363-I-838/12 6.1.2015 A10BA02 3837000047820 094897
021438	Metformin Aurobindo 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Milpharm Limited, VB;APL Swift Services (Malta) Limited, Malta;Pfizer Service Company BVBA , Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-53/10 06.01.2010	5363-I-839/12 6.1.2015 A10BA02 3837000047837 094900
021439	Metformin Aurobindo 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Milpharm Limited, VB;APL Swift Services (Malta) Limited, Malta;Pfizer Service Company BVBA , Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-54/10 06.01.2010	5363-I-840/12 6.1.2015 A10BA02 3837000047844 094919
021440	Metformin Aurobindo 500 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Milpharm Limited, VB;APL Swift Services (Malta) Limited, Malta;Pfizer Service Company BVBA , Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-48/10 06.01.2010	5363-I-834/12 6.1.2015 A10BA02 3837000047783 094951
021441	Metformin Aurobindo 500 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Milpharm Limited, VB;APL Swift Services (Malta) Limited, Malta;Pfizer Service Company BVBA , Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-47/10 06.01.2010	5363-I-833/12 6.1.2015 A10BA02 3837000047776 094927
021442	Metformin Aurobindo 850 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Milpharm Limited, VB;APL Swift Services (Malta) Limited, Malta;Pfizer Service Company BVBA , Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-49/10 06.01.2010	5363-I-835/12 6.1.2015 A10BA02 3837000047790 094960
021443	Metformin Aurobindo 850 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Milpharm Limited, VB;APL Swift Services (Malta) Limited, Malta;Pfizer Service Company BVBA , Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-50/10 06.01.2010	5363-I-836/12 6.1.2015 A10BA02 3837000047806 094978

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021444	Metformin Aurobindo 850 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Milpharm Limited, VB/APL Swift Services (Malta) Limited, Malta;Pfizer Service Company BVBA , Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-51/10 06.01.2010	5363-I-837/12 6.1.2015 A10BA02 3837000047813 094986
021445	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija in Haupt Pharma Amareg GmbH, Donaustaufnerstrasse 378, Regensburg , Nemčija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-1564/11 02.09.2011	5363-I-539/12 2.9.2016 L04AX03 3837000121650 129771
021446	Metotreksat Ebewe 10 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 2,0 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	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-87/12 5.8.2017 L01BA01 3837000055863 109274
021447	Metotreksat Ebewe 10 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 1,0 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	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-85/12 5.8.2017 L01BA01 3837000055849 109240
021448	Metotreksat Ebewe 10 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 1,5 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	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-86/12 5.8.2017 L01BA01 3837000055856 109266
021449	Metotreksat Ebewe 10 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,75 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	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-84/12 5.8.2017 L01BA01 3837000055832 109223
021450	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija in Haupt Pharma Amareg GmbH, Donaustaufnerstrasse 378, Regensburg , Nemčija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-1562/11 02.09.2011	5363-I-537/12 2.9.2016 L04AX03 3837000121636 129755

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021451	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija in Haupt Pharma Amareg GmbH, Donaustauerstrasse 378, Regensburg , Nemčija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-1563/11 02.09.2011	5363-I-538/12 2.9.2016 L04AX03 3837000121643 129763
021452	Mezavant 1200 mg gastrozistentne tablete s podaljšanim sproščanjem mesalazin (mesalazinum)	gastrozistentne tablete s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (12 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Cosmo SpA, Via C. Colombo 1, Lainate-Milan, Italija in Catalent Germany Schorndorf GmbH, Schorndorf , Nemčija Shire Pharmaceutical Contracts Ltd., Hampshire International Business Park, Chineham, Basingstoke, Velika Britanija		5363-I-1696/11 4.10.2016 A07EC02 3837000122633 132020
021453	Mezavant 1200 mg gastrozistentne tablete s podaljšanim sproščanjem mesalazin (mesalazinum)	gastrozistentne tablete s podaljšanim sproščanjem škatla s 120 tabletami (12 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Cosmo SpA, Via C. Colombo 1, Lainate-Milan, Italija in Catalent Germany Schorndorf GmbH, Schorndorf , Nemčija Shire Pharmaceutical Contracts Ltd., Hampshire International Business Park, Chineham, Basingstoke, Velika Britanija		5363-I-1697/11 4.10.2016 A07EC02 3837000122640 132039
021454	Mictonorm 30 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem propiverin (propiverinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Apogepha Arzneimittel GmbH, Kyffhäuserstrasse 27, Dresden , Nemčija Schering-Plough Europe, Clos du Lynx 5, Bruselj, Belgija		5363-I-190/12 do preklica G04BD06 3837000058147 112437
021455	Mictonorm 30 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem propiverin (propiverinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Apogepha Arzneimittel GmbH, Kyffhäuserstrasse 27, Dresden , Nemčija Schering-Plough Europe, Clos du Lynx 5, Bruselj, Belgija		5363-I-191/12 do preklica G04BD06 3837000058154 112453
021456	Mictonorm 45 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem propiverin (propiverinum)	kapsula s prirejenim 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	Apogepha Arzneimittel GmbH, Kyffhäuserstrasse 27, Dresden , Nemčija Schering-Plough Europe, Clos du Lynx 5, Bruselj, Belgija		5363-I-2243/11 7.12.2016 G04BD06 3837000125375 133990
021457	Mictonorm 45 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem propiverin (propiverinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla s 84 kapsulami (6 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Apogepha Arzneimittel GmbH, Kyffhäuserstrasse 27, Dresden , Nemčija Schering-Plough Europe, Clos du Lynx 5, Bruselj, Belgija		5363-I-2244/11 7.12.2016 G04BD06 3837000125382 134007
021458	Midazolam Accord 5 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 ampulami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo pakiranje	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex , Velika Britanija Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-2227/11 17.11.2014 N05CD08 3837000125351 134015

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021459	Midazolam Torrex 1 mg/ml raztopina za injiciranje midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 ampulami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj , Avstrija Chiesi Slovenija d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1236/08 01.08.2008	5363-I-530/12 31.3.2013 N05CD08 3837000024371 050466
021460	Midazolam Torrex 5 mg/ml raztopina za injiciranje midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 ampulami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj , Avstrija Chiesi Slovenija d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1357/08 01.08.2008	5363-I-532/12 31.3.2013 N05CD08 3837000024401 050482
021461	Midazolam Torrex 5 mg/ml raztopina za injiciranje midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 ampulami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj , Avstrija Chiesi Slovenija d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1360/08 01.08.2008	5363-I-533/12 31.3.2013 N05CD08 3837000024418 050520
021462	Midazolam Torrex 5 mg/ml raztopina za injiciranje midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 ampulami s 3 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj , Avstrija Chiesi Slovenija d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1237/08 01.08.2008	5363-I-531/12 31.3.2013 N05CD08 3837000024395 050512
021463	Milgamma 100 mg/100 mg obložene tablete benfotiamin (banfotiaminum) piridoksin (vitamin B6) (pyridoxinum (vitaminum B6))	obložena tableta škatla s 100 tabletami (4 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Mauermann Arzneimittel KG, Pöcking , Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-2035/11 16.11.2011	5363-I-1128/12 16.11.2016 A11DB 3837000124408 132705
021464	Milgamma 100 mg/100 mg obložene tablete benfotiamin (banfotiaminum) piridoksin (vitamin B6) (pyridoxinum (vitaminum B6))	obložena tableta škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Mauermann Arzneimittel KG, Pöcking , Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-2034/11 16.11.2011	5363-I-1127/12 16.11.2016 A11DB 3837000124392 132691
021465	Milgamma100 mg/100 mg obložene tablete benfotiamin (banfotiaminum) piridoksin (vitamin B6) (pyridoxinum (vitaminum B6))	obložena tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Mauermann Arzneimittel KG, Pöcking , Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-2033/11 16.11.2011	5363-I-1126/12 16.11.2016 A11DB 3837000124385 132683
021466	MINULET 75 mikrogramov/30 mikrogramov obložene tablete gestoden (gestodenum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	obložena tableta škatla z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pfizer Ireland Pharmaceuticals, Little Connell, Newbridge, Country Kildare , Irska Pfizer Europe MA, EEIG, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Velika Britanija	5363-I-2028/10 07.10.2010	5363-I-471/12 do preklica G03AA10 3837000006353 076740

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021467	Mirena 20 mikrogramov/24 ur intrauterini dostavni sistem (plastični intrauterini vložek z dodatkom levonorgestrela)	intrauterini dostavni sistem škatla z 1 intrauterinim dostavnim sistemom	Predpisovanje in izdaja 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	Bayer Oy, Pansiontie 47, Turku , Finska Bayer Oy, Pansiontie 47, Turku, Finska	5363-I-1169/09 25.08.2009	5363-I-2248/11 do preklica G02BA03 3837000080483 001783
021468	Mirtazapin Mylan 30 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatla s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Ltd., Velika Britanija in McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories , Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-135/12 do preklica N06AX11 3837000109504 028916
021469	Mirtazapin Mylan 45 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatla s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Ltd., Velika Britanija in McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories , Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-136/12 do preklica N06AX11 3837000109603 028924
021470	Moditen depo 25 mg/ml raztopina za injiciranje flufenazin (fluphenazinum)	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. sprememba izdelovalca	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-1629/09 17.12.2009	5363-I-2266/11 do preklica N05AB02 3837000006377 028738
021471	Mofenstra 10 mg filmsko obložene tablete montelukast (montelukastum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Lek d.d., Ljubljana, Slo.; Lek S.A., Pol.; Salutas Pharma Barleben in Gerlingen, Nem. in S.C. Sandoz , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-979/10 18.05.2010	5363-I-846/12 18.5.2015 R03DC03 3837000052749 105708
021472	Mofenstra 4 mg zrnca montelukast (montelukastum)	zrnca škatla z 28 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-417/11 22.02.2011	5363-I-845/12 22.2.2016 R03DC03 3837000066128 121118
021473	Mofetilmikofenolat Lek 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska, Lek d.d., Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nemčija in Sandoz GmbH, Kundl , Avstrija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-698/12 do preklica L04AA06 3837000114805 045756
021474	Mofetilmikofenolat Lek 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Poljska, Lek d.d., Lendava, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2107/11 do preklica L04AA06 3837000114812 045764

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021475	Mofetilmikofenolat Mylan 500 mg filmsko obložene tablete mikofenolna kislina (acidum mycophenolicum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin, Irska; Generics (UK) Ltd. Station Close, Potters Bar, Hertfordshire , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-356/11 14.02.2011	5363-I-978/12 14.2.2016 L04AA06 3837000065800 121100
021476	Monotens 20 mg tablete fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Actavis hf., Reykjavíkuregur 78, Hafnarfjörður , Islandija PharmaSwiss Česká republika s.r.o. Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holešovice, Česka Republika	5363-I-1616/10 12.08.2010	5363-I-596/12 do preklica C09AA09 3837000054422 107204
021477	Montelukast Synthon 10 mg filmsko obložene tablete montelukast (montelukastum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon B.V., Nijmegen, Nizozemska; Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Španja in Sanico N.V., Turnhout , Belgija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-2367/11 15.12.2016 R03DC03 3837000127560 135046
021478	Montelukast Synthon 4 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon B.V., Nijmegen, Nizozemska; Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Španja in Sanico N.V., Turnhout , Belgija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-2365/11 15.12.2016 R03DC03 3837000127546 135020
021479	Montelukast Synthon 5 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon B.V., Nijmegen, Nizozemska; Synthon Hispania S.L., Sant Boi de Llobregat, Španja in Sanico N.V., Turnhout , Belgija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska		5363-I-2366/11 15.12.2016 R03DC03 3837000127553 135038
021480	Montelukast Teva 10 mg filmsko obložene tablete montelukast (montelukastum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva UK Ltd, VB;Teva Sante SA, Fr.; Teva Pharma. Works, Debrecen in Gödöllő Mad.; Pharmachemie B.V., Niz., Teva Operations Poland Sp. z o.o. , Poljska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1791/08 04.11.2008	5363-I-865/12 4.11.2013 R03DC03 3837000116892 058882
021481	MORFIN Alkaloid-Int 20 mg/ml raztopina za injiciranje morfín (morphinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 ampulami z 1 ml raztopine (2 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 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-650/09 05.05.2009	5363-I-472/12 do preklica N02AA01 3837000013511 052604

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021482	MOVALIS 15 mg tablete meloksikam (meloxicamum)	tableta škatlja z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co.KG, Ingelheim am Rhein, Nemčija in Boehringer Ingelheim Ellas A.E., Koropi , Grčija Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija	5363-I-666/08 16.06.2008	5363-I-486/12 do preklica M01AC06 3837000017977 003832
021483	MOVALIS 7,5 mg tablete meloksikam (meloxicamum)	tableta škatlja z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co.KG, Ingelheim am Rhein, Nemčija in Boehringer Ingelheim Ellas A.E., Koropi , Grčija Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija	5363-I-665/08 16.06.2008	5363-I-485/12 do preklica M01AC06 3837000017984 003395
021484	MOVICOL Lax 6,9 g prašek za peroralno raztopino makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas) kalijev klorid (kalii chloridum)	prašek za peroralno raztopino škatlja z 20 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Norgine Limited, New Road, Hengoeod , Velika Britanija Norgine BV, Hogehilweg 7, Amsterdam ZO, Nizozemska		5363-I-2249/11 7.12.2016 A06AD65 3837000125443 134023
021485	MOVIPREP prašek za peroralno raztopino makrogol (macrogoli) natrijev sulfat, brezvodni (sodium sulphate, anhydrous) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C)) natrijev askorbat (natrii ascorbas)	prašek za peroralno raztopino škatlja za enkratno zdravljenje, ki vsebuje dve vrečici A in dve vrečici B s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Norgine Limited, New Road, Hengoeod , Velika Britanija Norgine BV, Hogehilweg 7, Amsterdam ZO, Nizozemska		5363-I-218/12 do preklica A06AD 3837000065954 045802
021486	MYDEN 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje 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-2081/11 28.10.2016 C09AA04 3837000124514 132497
021487	MYDEN 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje 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-2082/11 28.10.2016 C09AA04 3837000124521 132500
021488	MYDEN 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje 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-2083/11 28.10.2016 C09AA04 3837000124538 132519

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
021489	Myfortic 180 mg gastrozestistentne tablete mikofenolna kislina (acidum mycophenolicum)	gastrozestistentna tableta škatla s 120 tabletami (12 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.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-1449/09 23.09.2009	5363-I-158/12 do preklica L04AA06 3837000095746 036013
021490	Myfortic 360 mg gastrozestistentne tablete mikofenolna kislina (acidum mycophenolicum)	gastrozestistentna tableta škatla s 120 tabletami (12 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.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-1450/09 23.09.2009	5363-I-159/12 do preklica L04AA06 3837000095753 036021
021491	Naklofen duo 75 mg kapsule diklofenak (diclofenacum)	kapsula, trda škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-1919/11 do preklica M01AB05 3837000101720 059765
021492	NASIVIN 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina oksimezazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatla s plastenko z 10 ml raztopine (plastenka z zaporko z mehanskim pršilnikom)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1183/08 22.07.2008	5363-I-1507/11 do preklica R01AA05 3837000022681 024333
021493	NASIVIN brez konzervansov 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina oksimezazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatla s stekleničko z 10 ml raztopine (steklenička z zaporko z odmernim pršilnim ventilom)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Merck Selbstmedikation GmbH, Rösslerstrasse 96, Darmstadt , Nemčija Merck d.o.o., Ameriška ulica 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1184/08 22.07.2008	5363-I-1508/11 do preklica R01AA05 3837000022698 024341
021494	Natagal 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-1743/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122954 130753
021495	Natagal 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-1744/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122961 130761
021496	Natagal 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-1742/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122947 130770

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021497	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. podaljšanje dovoljenja za promet	B.Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija in B.Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona , Španija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-2124/11 do preklica B05BB02 3837000103687 003450
021498	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. podaljšanje dovoljenja za promet	B.Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija in B.Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona , Španija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-2125/11 do preklica B05BB02 3837000103694 003590
021499	Natrijev klorid Braun 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje vreče iz kopolimernih materialov (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. novo pakiranje	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-566/12 do preklica B05BB01 3837000131864 138720
021500	Natrijev klorid Braun 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje vreče iz kopolimernih materialov (Ecobag) 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 Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-567/12 do preklica B05BB01 3837000131871 138733
021501	Natrijev klorid Braun 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje vreče iz kopolimernih materialov (Ecobag) 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	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-564/12 do preklica B05BB01 3837000131840 138702
021502	Natrijev klorid Braun 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje vreče iz kopolimernih materialov (Ecobag) 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 Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija		5363-I-565/12 do preklica B05BB01 3837000131857 138716
021503	Natrijev klorid Perfluflac 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje plastična vrečka iz polipropilena (Propyflex) s 1500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja 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-2380/11 do preklica B05BB01 3837000128918 135070
021504	Nexium 10 mg gastrozestistentna zrnca za peroralno suspenzijo esomeprazol (esomeprazolom)	gastrozestistentna zrnca za peroralno suspenzijo škatlja z 28 vrečkami z zrci	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Gärtunavägen, SE-151 85 Södertälje , Švedska AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-472/11 28.02.2011	5363-I-282/12 do preklica A02BC05 3837000114690 044989

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021505	Nexium 20 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazololum)	gastrorezistentna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Södertälje, Šv.; AstraZeneca UK Lim., VB; AstraZ. AB, Umea, Šv.; CordenPharma, Plankstadt , Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-635/10 13.04.2010	5363-I-1850/11 do preklica A02BC05 3837000029949 013730
021506	Nexium 20 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazololum)	gastrorezistentna tableta škatla z 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Södertälje, Šv.; AstraZeneca UK Lim., VB; AstraZ. AB, Umea, Šv.; CordenPharma, Plankstadt , Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-634/10 13.04.2010	5363-I-1849/11 do preklica A02BC05 3837000029932 013714
021507	Nexium 40 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazololum)	gastrorezistentna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Södertälje, Šv.; AstraZeneca UK Lim., VB; AstraZ. AB, Umea, Šv.; CordenPharma, Plankstadt , Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-637/10 13.04.2010	5363-I-1852/11 do preklica A02BC05 3837000029970 013781
021508	Nexium 40 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazololum)	gastrorezistentna tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Södertälje, Šv.; AstraZeneca UK Lim., VB; AstraZ. AB, Umea, Šv.; CordenPharma, Plankstadt , Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-636/10 13.04.2010	5363-I-1851/11 do preklica A02BC05 3837000029963 013773
021509	Nexium 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje esomeprazol (esomeprazololum)	prašek za raztopino za injiciranje in infundiranje škatla z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Sodertälje, Švedska; AstraZeneca UK Limited, Cheshire SK10 2NA, Velika Britanija; Corden Pharma GmbH, Plankstadt, Nemčija in AstraZeneca GmbH, Wedel , Nemčija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija		5363-I-1848/11 do preklica A02BC05 3837000096804 032492
021510	Nexodal 0,4 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje nalokson (naloxonium)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	HIKMA ITALIA S.P.A., Pavia, Italija in G.L. Pharma GmbH, Vienna , Avstrija Orpha-Devel Handels und Vertriebs GmbH, Wintergasse 85/1B, Purkersdorf, Avstrija		5363-I-72/12 do preklica V03AB15 3837000040920 060160
021511	Nitronal 1 mg/ml raztopina za infundiranje gliceriltrinitrat (glyceroli trinitras)	raztopina za infundiranje škatla z 1 vialo s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	G. POHL-BOSKAMP GmbH & Co. KG, Hohenlockstedt , Nemčija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-50/12 do preklica C01DA02 3837000001778 084042

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021512	Nofardom 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Adamed Sp. z.o.o., Czosnów, Poljska in Pabianickie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A., Pabianice , Poljska Zakład Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A. ul. Szkolna 33, Ksawerow, Poljska	5363-I-902/10 05.05.2010	5363-I-711/12 5.5.2015 B01AC04 3837000052176 105686
021513	Nofardom 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Adamed Sp. z.o.o., Czosnów, Poljska in Pabianickie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A., Pabianice , Poljska Zakład Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A. ul. Szkolna 33, Ksawerow, Poljska	5363-I-901/10 05.05.2010	5363-I-70/12 5.5.2015 B01AC04 3837000052169 105678
021514	Nolpaza 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-2338/11 do preklica A02BC02 3837000105803 013200
021515	Nolpaza 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-2337/11 do preklica A02BC02 3837000105797 013170
021516	Nolpaza 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2339/11 do preklica A02BC02 3837000105810 013293
021517	Nolpaza 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla z 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2340/11 do preklica A02BC02 3837000105827 013340
021518	Nolpaza 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2341/11 do preklica A02BC02 3837000105834 013480
021519	Nolpaza 40 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2346/11 do preklica A02BC02 3837000105889 013820
021520	Nolpaza 40 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-2343/11 do preklica A02BC02 3837000105858 013650

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021521	Nolpaza 40 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-2342/11 do preklica A02BC02 3837000105841 013510
021522	Nolpaza 40 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2344/11 do preklica A02BC02 3837000105865 013668
021523	Nolpaza 40 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-2345/11 do preklica A02BC02 3837000105872 013790
021524	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. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija		5363-I-74/12 do preklica L02BA01 3837000018080 056804
021525	Nootropil 1200 mg filmsko obložene tablete piracetam (piracetamum)	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	UCB Pharma SA, Chemin du Foriest, Braine-l'Alleud , Belgija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1172/12 do preklica N06BX03 3837000088731 012394
021526	Nootropil 1200 mg filmsko obložene tablete piracetam (piracetamum)	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	UCB Pharma SA, Chemin du Foriest, Braine-l'Alleud , Belgija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1174/12 do preklica N06BX03 3837000088755 012343
021527	Nootropil 1200 mg filmsko obložene tablete piracetam (piracetamum)	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	UCB Pharma SA, Chemin du Foriest, Braine-l'Alleud , Belgija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1173/12 do preklica N06BX03 3837000088748 012335
021528	NORLEVO 1,5 mg tableta levonorgestrel (levonorgestrelum)	tableta škatla z 1 tableto v pretisnem omotu	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba/e v dovoljenju za promet	OSYN PHARMA S.A.S., Osyn, Francija in DELPHARM LILLE SAS., Lys lez Lannoy , Francija Laboratoire HRA pharma, 15 rue Beranger, Paris, Francija	5363-I-2602/10 03.12.2010	5363-I-1804/11 do preklica G03AD01 3837000061291 117110
021529	Normeg 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	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	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolni Mecholupy , Češka Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1226/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133875 143854

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021530	Normeg 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolni Mecholupy , Češka Republika		5363-I-1225/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133899 143840
			ново dovoljenje za promet	Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		
021531	Normeg 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolni Mecholupy , Češka Republika		5363-I-1220/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133837 143868
			ново dovoljenje za promet	Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		
021532	Normeg 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolni Mecholupy , Češka Republika		5363-I-1221/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133844 143871
			ново dovoljenje za promet	Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		
021533	Normeg 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolni Mecholupy , Češka Republika		5363-I-1222/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133851 143885
			ново dovoljenje za promet	Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		
021534	Normeg 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolni Mecholupy , Češka Republika		5363-I-1223/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133868 143899
			ново dovoljenje za promet	Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		
021535	Normeg 750 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolni Mecholupy , Češka Republika		5363-I-1224/12 30.5.2017 N03AX14 3837000133882 143900
			ново dovoljenje za promet	Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		
021536	NOVANTRONE 2 mg/ml koncentrat za raztopino za injiciranje / infundiranje mitoksantron (mitoxantronum)	koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo z 10 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Bad Homburg , Nemčija		5363-I-2313/11 17.12.2014 L01DB07 3837000077322 074543
			podaljšanje dovoljenja za promet	MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija		
021537	Novuxol mazilo klostridio-peptidaza (clostridiopeptidasum)	mazilo škatla s tubo s 30 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Nordmark Arzneimittel GmbH & Co. KG, Pinnauallee 4, Uetersen , Nemčija		5363-I-2324/11 do preklica D03BA02 3837000084801 009121
			podaljšanje dovoljenja za promet	T.J. Smith & Nephew Limited, 101 Hessle Road, Hull, Velika Britanija		
021538	Nozinan 100 mg filmsko obložene tablete levomepromazin (levomepromazinum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	FAMAR LYON, 29 avenue du General de Gaulle, Saint-Genis Laval, , Francija	5363-I-1696/08 22.10.2008	5363-I-944/12 do preklica N05AA02 3837000073805 012025
			sprememba naslova 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
021539	Nozinan 25 mg filmsko obložene tablete levomepromazin (levomepromazinum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	FAMAR LYON, 29 avenue du General de Gaulle, Saint-Genis Laval, , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1695/08 22.10.2008	5363-I-943/12 do preklica N05AA02 3837000073799 012017
021540	Nurofen za otroke 125 mg svečke ibuprofen (ibuprofenum)	svečka škatla z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Famar S.A., Famar Plant, Avlona Attiki, Atene, Grčija; Farmae, ZAC Sud d'Orgemont, Angers , Francija Reckitt Benckiser Healthcare International, Ltd. 103-105 Bath Road, Slough, Berkshire, Velika Britanija		5363-I-586/12 14.3.2017 M01AE01 3837000132434 140048
021541	Nurofen za otroke 60 mg svečke ibuprofen (ibuprofenum)	svečka škatla z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Famar S.A., Famar Plant, 49 km National Road, Athens-Lamia, Avlona Attiki, Atene , Grčija Reckitt Benckiser Healthcare International, Ltd. 103-105 Bath Road, Slough, Berkshire, Velika Britanija		5363-I-585/12 14.3.2017 M01AE01 3837000132427 140051
021542	Nutriflex Lipid peri emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokislina,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 5 vrečkami z 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-608/12 28.3.2017 B05BA10 3837000127898 140111
021543	Nutriflex Lipid peri emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokislina,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 5 vrečkami 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-609/12 28.3.2017 B05BA10 3837000127904 140125
021544	Nutriflex Lipid peri emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokislina,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 5 vrečkami 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-607/12 28.3.2017 B05BA10 3837000127881 140065
021545	Nutrineal PD4 11 mg/ml amino kislin raztopina za peritonealno dializo (hipertonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo Škatla s 6 Vialflex vrečkami z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1955/11 do preklica B05DB 3837000123913 132055
021546	Nutrineal PD4 11 mg/ml amino kislin raztopina za peritonealno dializo (hipertonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo Škatla z 8 Vialflex vrečkami z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Baxter Healthcare S.A., County Mayo , Irsko Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1954/11 do preklica B05DB 3837000123906 132047

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021547	Nypero 0,25 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta škatla z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija		5363-I-2028/11 27.10.2016 N04BC04 3837000124330 132527
			novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija		
021548	Nypero 0,5 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta škatla z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija		5363-I-2029/11 27.10.2016 N04BC04 3837000124347 132535
			novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija		
021549	Nypero 1 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta škatla z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija		5363-I-2030/11 27.10.2016 N04BC04 3837000124354 132543
			novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija		
021550	Nypero 2 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta škatla z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija		5363-I-2031/11 27.10.2016 N04BC04 3837000124361 132551
			novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija		
021551	Nypero 5 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta škatla z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija		5363-I-2032/11 27.10.2016 N04BC04 3837000124378 132560
			novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija		
021552	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.	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB , Švedska	5363-I-1275/11 12.07.2011	5363-I-1943/11 12.7.2016 B02BD02 3837000069976 126772
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija		
021553	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.	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB , Švedska	5363-I-1274/11 12.07.2011	5363-I-1942/11 12.7.2016 B02BD02 3837000069969 126764
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija		
021554	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.	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB , Švedska	5363-I-1273/11 12.07.2011	5363-I-1941/11 12.7.2016 B02BD02 3837000069952 126756
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021555	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. 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-1272/11 12.07.2011	5363-I-1939/11 12.7.2016 B02BD04 3837000069945 126780
021556	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. 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-1271/11 12.07.2011	5363-I-1938/11 12.7.2016 B02BD04 3837000069938 126799
021557	Oksaliplatin Ebewe 5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 30 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo 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-1853/11 19.4.2016 L01XA03 3837000123739 132063
021558	Oksaliplatin Ebewe 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 100 mg praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-325/12 do preklica L01XA03 3837000114232 044547
021559	Oksaliplatin Ebewe 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 150 mg praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-326/12 do preklica L01XA03 3837000114249 044571
021560	Oksaliplatin Ebewe 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 50 mg praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, , Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija		5363-I-324/12 do preklica L01XA03 3837000114225 044563
021561	Oksaliplatin Kabi 5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo z 40 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Fresenius Kabi Oncology Plc, Lion Court, Farnham Road, Hampshire , Velika Britanija Fresenius Kabi Oncology Plc, Lion Court, Farnham Road, Hampshire, Velika Britanija		5363-I-424/12 29.8.2016 L01XA03 3837000128673 138596
021562	Olanzapin Jenson Pharmaceutical Services Limited 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 Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road , Irska Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, 237 Regents Park Road, London, Velika Britanija		5363-I-1246/12 1.6.2017 N05AH03 3837000134513 143914

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021563	Olanzapin Jenson Pharmaceutical Services Limited 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.	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road , Irska		5363-I-1247/12 1.6.2017 N05AH03 3837000134469 143928
			novo dovoljenje za promet	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, 237 Regents Park Road, London, Velika Britanija		
021564	Olanzapin Jenson Pharmaceutical Services Limited 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.	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road , Irska		5363-I-1248/12 1.6.2017 N05AH03 3837000134520 143931
			novo dovoljenje za promet	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, 237 Regents Park Road, London, Velika Britanija		
021565	Olanzapin Jenson Pharmaceutical Services Limited 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.	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road , Irska		5363-I-1245/12 1.6.2017 N05AH03 3837000134506 143945
			novo dovoljenje za promet	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, 237 Regents Park Road, London, Velika Britanija		
021566	Olanzapin Lilly 10 mg obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lilly S.A., Madrid , Španija		5363-I-2328/11 14.12.2016 N05AH03 3837000125979 134031
			novo dovoljenje za promet	Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija		
021567	Olanzapin Lilly 10 mg prašek za raztopino za injiciranje olanzapin (olanzapinum)	prašek za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Lilly Pharma Fertigung und Distribution GmbH&Co. KG, Giessen , Nemčija		5363-I-2335/11 14.12.2016 N05AH03 3837000126044 134090
			novo dovoljenje za promet	Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija		
021568	Olanzapin Lilly 10 mg prašek za raztopino za injiciranje olanzapin (olanzapinum)	prašek za raztopino za injiciranje škatla z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Lilly Pharma Fertigung und Distribution GmbH&Co. KG, Giessen , Nemčija		5363-I-2336/11 14.12.2016 N05AH03 3837000126051 134104
			novo dovoljenje za promet	Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija		
021569	Olanzapin Lilly 15 mg obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lilly S.A., Madrid , Španija		5363-I-2329/11 14.12.2016 N05AH03 3837000125986 134040
			novo dovoljenje za promet	Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija		
021570	Olanzapin Lilly 2,5 mg obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lilly S.A., Madrid , Španija		5363-I-2325/11 14.12.2016 N05AH03 3837000125948 134058
			novo dovoljenje za promet	Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija		
021571	Olanzapin Lilly 20 mg obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lilly S.A., Madrid , Španija		5363-I-2330/11 14.12.2016 N05AH03 3837000125993 134066
			novo dovoljenje za promet	Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, 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
021572	Olanzapin Lilly 5 mg obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	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	Lilly S.A., Madrid , Španija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2326/11 14.12.2016 N05AH03 3837000125955 134074
021573	Olanzapin Lilly 7,5 mg obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	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	Lilly S.A., Madrid , Španija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2327/11 14.12.2016 N05AH03 3837000125962 134082
021574	Olanzapin Lilly Velotab 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	Lilly S.A., Madrid , Španija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2332/11 14.12.2016 N05AH03 3837000126013 134112
021575	Olanzapin Lilly Velotab 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	Lilly S.A., Madrid , Španija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2333/11 14.12.2016 N05AH03 3837000126020 134120
021576	Olanzapin Lilly Velotab 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	Lilly S.A., Madrid , Španija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2334/11 14.12.2016 N05AH03 3837000126037 134139
021577	Olanzapin Lilly Velotab 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	Lilly S.A., Madrid , Španija Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o., Brnčičeva 41g, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2331/11 14.12.2016 N05AH03 3837000126006 134147
021578	Olynth 1 mg/ml kapljice za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum)	kapljice za nos, raztopina škatla s steklenico z 10 ml raztopine in kapalko	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Famar Orleans, 5, avenue de Concyr, Orleans Cedex 2 , Francija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija		5363-I-773/12 do preklica R01AA07 3837000103670 008842
021579	Olynth 1 mg/ml pršilo za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatla s steklenico z 10 ml raztopine in pršilnim nastavkom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Famar Orleans, 5, avenue de Concyr, Orleans Cedex 2 , Francija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija		5363-I-774/12 do preklica R01AA07 3837000103663 008834
021580	Olynth HA 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatla s polietilenskim vsebnikom z 10 ml raztopine in pršilnim nastavkom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ursapharm Arzneimittel GmbH, Industriestrasse, D-66129 Saarbücken , Nemčija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija		5363-I-1237/12 do preklica R01AA07 3837000103649 008885

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021581	Olynth HA 1 mg/ml pršilo za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatla s polietilenskim vsebnikom z 10 ml raztopine in pršilnim nastavkom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Ursapharm Arzneimittel GmbH, Industriestrasse, D-66129 Saarbücken , Nemčija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija		5363-I-1238/12 do preklica R01AA07 3837000103656 008850
021582	Omegaven 100 mg/ml emulzija za infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje 1 viala 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1633/11 do preklica B05BA02 3837000027938 090336
021583	Omegaven 100 mg/ml emulzija za infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje 1 viala 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1632/11 do preklica B05BA02 3837000027921 090352
021584	Omegaven 100 mg/ml emulzija za infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1634/11 do preklica B05BA02 3837000041927 073016
021585	Omegaven 100 mg/ml emulzija za infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje škatla z 10 vialami 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1635/11 do preklica B05BA02 3837000041934 073024
021586	Omeprazol Aurobindo 10 mg trde gastrorezistentne kapsule omeprazol (omeprazolium)	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	APL Swift Services (Malta) Limited, Hal Far, Birzebbugia, BBG 3000 , Malta Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta		5363-I-1624/11 12.9.2016 A02BC01 3837000122145 129810
021587	Omeprazol Aurobindo 10 mg trde gastrorezistentne kapsule omeprazol (omeprazolium)	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	APL Swift Services (Malta) Limited, Hal Far, Birzebbugia, BBG 3000 , Malta Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta		5363-I-1625/11 12.9.2016 A02BC01 3837000122152 129828
021588	Omeprazol Aurobindo 20 mg trde gastrorezistentne kapsule omeprazol (omeprazolium)	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	APL Swift Services (Malta) Limited, Hal Far, Birzebbugia, BBG 3000 , Malta Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta		5363-I-1626/11 12.9.2016 A02BC01 3837000122169 129836

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021589	Omeprazol Aurobindo 20 mg trde gastrorezistentne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla s 56 kapsulami (8 x 7 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 (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta		5363-I-1628/11 12.9.2016 A02BC01 3837000122183 129852
021591	Omeprazol Aurobindo 20 mg trde gastrorezistentne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla s 56 kapsulami (8 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 (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta		5363-I-1629/11 12.9.2016 A02BC01 3837000122190 129860
021593	Omeprazol Aurobindo 40 mg trde gastrorezistentne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla s 56 kapsulami (8 x 7 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 (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta		5363-I-1631/11 12.9.2016 A02BC01 3837000122213 129887
021594	OMNISCAN 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadodiamid (gadodiamidum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami s 15 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje 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-983/12 do preklica V08CA03 3837000016413 096725
021595	OMNISCAN 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadodiamid (gadodiamidum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	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-981/12 do preklica V08CA03 3837000016383 096695
021596	OMNISCAN 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadodiamid (gadodiamidum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje 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-984/12 do preklica V08CA03 3837000016437 096733
021597	OMNISCAN 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadodiamid (gadodiamidum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje 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-982/12 do preklica V08CA03 3837000016390 096717
021598	Ondansetron Accord 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 ampulami (2 ml) z raztopino	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex , Velika Britanija Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-2384/11 22.12.2016 A04AA01 3837000126228 134473
021599	Ondansetron Accord 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 ampulami (4 ml) z raztopino	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex , Velika Britanija Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-2385/11 22.12.2016 A04AA01 3837000126235 134481

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021600	Ondansetron Accord 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 ampulami (4 ml) z raztopino	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex , Velika Britanija Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-2386/11 22.12.2016 A04AA01 3837000126242 134490
021601	Ondansetron Accord 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 ampulami (2 ml) z raztopino	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex , Velika Britanija Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-2383/11 22.12.2016 A04AA01 3837000126211 134465
021602	Ondansetron Claris 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Peckforton Pharmaceuticals Limited, Crewe, Cheshire, Velika Britanija; Svizera Europe BV, Almere, Nizozemska; UAB Noramed, Vilnius, Litva; Hand Prod sp. Z.o.o., Warszawa, Poljska; Pharnasolutions BV, Sleeuwijk, Nizozemska; Lavipharm S.A., Peania, Attica , Grčija Claris Lifesciences UK Limited, Crewe Hall, Crewe, Velika Britanija	5363-I-521/11 04.03.2011	5363-I-2407/11 4.3.2016 A04AA01 3837000066456 123048
021603	Ondansetron Claris 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 ampulami z 4 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Peckforton Pharmaceuticals Limited, Crewe, Cheshire, Velika Britanija; Svizera Europe BV, Almere, Nizozemska; UAB Noramed, Vilnius, Litva; Hand Prod sp. Z.o.o., Warszawa, Poljska; Pharnasolutions BV, Sleeuwijk, Nizozemska; Lavipharm S.A., Peania, Attica , Grčija Claris Lifesciences UK Limited, Crewe Hall, Crewe, Velika Britanija	5363-I-522/11 04.03.2011	5363-I-2408/11 4.3.2016 A04AA01 3837000066463 123056
021604	OPERIL 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina oksimetazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatla z vsebnikom z 10 ml raztopine, z zaporko z mehanskim pršilnikom in nosnikom	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-2361/11 do preklica R01AA05 3837000087833 020036
021605	OPERIL za otroke 0,25 mg/ml kapljice za nos, raztopina oksimetazolin (oxymetazolinum)	kapljice za nos, raztopina škatla z vsebnikom z 10 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imena zdravila	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1168/10 09.06.2010	5363-I-2362/11 do preklica R01AA05 3837000005844 059501
021606	OPERIL za otroke 0,25 mg/ml pršilo za nos, raztopina oksimetazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatla z vsebnikom z 10 ml raztopine, z zaporko z mehanskim pršilnikom in nosnikom	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-2360/11 do preklica R01AA05 3837000087826 013056

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021607	Orgametriil 5 mg tablete linestrenol (lynestrenolum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	N. V. Organon, Kloosterstraat 6, AB Oss , Nizozemska N.V. Organon, Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss, Nizozemska		5363-I-2027/11 do preklica G03DC03 3837000080650 070289
021608	ORMIDOL 100 mg filmsko obložene tablete atenolol (atenololum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-164/12 do preklica C07AB03 3837000076820 060534
021609	ORMIDOL 100 mg filmsko obložene tablete atenolol (atenololum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 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-163/12 do preklica C07AB03 3837000076813 060569
021610	ORMIDOL 50 mg filmsko obložene tablete atenolol (atenololum)	filmsko obložena 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 d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-162/12 do preklica C07AB03 3837000086713 090034
021611	Oronazol 20 mg/g krema ketokonazol (ketoconazolum)	krema škatla s tubo s 30 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarinah. 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-1704/11 do preklica D01AC08 3837000006742 000922
021612	Oropram 10 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	MEDA Manufacturing GmbH, Köln, Nemčija; Actavis Ltd., Zejtun, Malta; Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH, Tittmoning, Nemčija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-188/10 19.01.2010	5363-I-1854/11 14.8.2014 N06AB04 3837000043020 077712
021613	Oropram 20 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	MEDA Manufacturing GmbH, Köln, Nemčija; Actavis Ltd., Zejtun, Malta; Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH, Tittmoning, Nemčija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-189/10 19.01.2010	5363-I-1855/11 14.8.2014 N06AB04 3837000043037 077720
021614	Oropram 30 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	MEDA Manufacturing GmbH, Köln, Nemčija; Actavis Ltd., Zejtun, Malta; Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH, Tittmoning, Nemčija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-190/10 19.01.2010	5363-I-1856/11 14.8.2014 N06AB04 3837000043044 077755

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021615	Oropram 40 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	MEDA Manufacturing GmbH, Köln, Nemčija; Actavis Ltd., Żejtun, Malta; Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH, Tittmoning, Nemčija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-191/10 19.01.2010	5363-I-1857/11 14.8.2014 N06AB04 3837000043051 077780
021616	Oropram 60 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	MEDA Manufacturing GmbH, Köln, Nemčija; Actavis Ltd., Żejtun, Malta; Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH, Tittmoning, Nemčija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-192/10 19.01.2010	5363-I-1858/11 14.8.2014 N06AB04 3837000043068 077810
021617	Ortanol 20 mg trde kapsule omeprazol (omeprazolium)	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	Lek, farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1767/11 do preklica A02BC01 3837000084108 006459
021618	Ortanol 20 mg trde kapsule omeprazol (omeprazolium)	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, farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1768/11 do preklica A02BC01 3837000005868 001848
021619	Ortanol 20 mg trde kapsule omeprazol (omeprazolium)	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, farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1769/11 do preklica A02BC01 3837000084115 006491
021620	ORTHO-GYNЕСТ D 3,5 mg vaginalne globule estriol (estriolum)	vaginalna globula škatla s 6 globulami v dvojnem traku	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse , Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-322/12 do preklica G03CA04 3837000080148 043850
021621	Osagrand 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	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolní Mecholupy , Češka Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-615/12 29.3.2017 M05BA06 3837000126778 140139

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021622	Osagrand 3 mg/3 ml raztopina za injiciranje ibandronska kislina (acidum ibandronicum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 ampulo s 3 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolni Mecholupy , Češka Republika Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-616/12 29.3.2017 M05BA06 3837000126785 140142
021623	Oxis Turbuhaler 4,5 mikrograma/odmerek prašek za inhaliranje formoterol (formoterolum)	prašek za inhaliranje škatla z 1 plastičnim inhalatorjem s praškom za inhaliranje za 60 odmerkov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Sodertalje, Švedska in AstraZeneca AB UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1982/10 30.09.2010	5363-I-1861/11 15.5.2012 R03AC13 3837000088922 098361
021624	Oxis Turbuhaler 9 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje formoterol (formoterolum)	prašek za inhaliranje škatla z 1 plastičnim inhalatorjem s praškom za inhaliranje za 60 odmerkov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Sodertalje, Švedska in AstraZeneca AB UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1983/10 30.09.2010	5363-I-1862/11 15.5.2012 R03AC13 3837000088915 098388
021625	OxyContin 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. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB; Mundipharma GmbH Limburg/Lahn, Nemčija; Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj , Avstrija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2044/11 do preklica N02AA05 3837000094411 036463
021626	OxyContin 10 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB; Mundipharma GmbH Limburg/Lahn, Nemčija; Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj , Avstrija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2042/11 do preklica N02AA05 3837000087604 067016
021627	OxyContin 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. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB; Mundipharma GmbH Limburg/Lahn, Nemčija; Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj , Avstrija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2043/11 do preklica N02AA05 3837000094404 036455
021628	OxyContin 20 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB; Mundipharma GmbH Limburg/Lahn, Nemčija; Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj , Avstrija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2045/11 do preklica N02AA05 3837000087628 067288
021629	OxyContin 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. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB; Mundipharma GmbH Limburg/Lahn, Nemčija; Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj , Avstrija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2046/11 do preklica N02AA05 3837000094428 036471

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021630	OxyContin 20 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	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. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB; Mundipharma GmbH Limburg/Lahn, Nemčija; Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj , Avstrija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2047/11 do preklica N02AA05 3837000094435 036501
021631	OxyContin 40 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	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. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB; Mundipharma GmbH Limburg/Lahn, Nemčija; Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj , Avstrija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2050/11 do preklica N02AA05 3837000094459 036579
021632	OxyContin 40 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB; Mundipharma GmbH Limburg/Lahn, Nemčija; Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj , Avstrija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2048/11 do preklica N02AA05 3837000087642 067067
021633	OxyContin 40 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	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. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB; Mundipharma GmbH Limburg/Lahn, Nemčija; Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj , Avstrija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2049/11 do preklica N02AA05 3837000094442 036528
021634	OxyContin 80 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB; Mundipharma GmbH Limburg/Lahn, Nemčija; Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj , Avstrija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2051/11 do preklica N02AA05 3837000087666 067326
021635	OxyContin 80 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	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. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB; Mundipharma GmbH Limburg/Lahn, Nemčija; Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj , Avstrija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2052/11 do preklica N02AA05 3837000094466 036587
021636	OxyContin 80 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	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. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB; Mundipharma GmbH Limburg/Lahn, Nemčija; Mundipharma, Ges.m.b.H., Dunaj , Avstrija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2053/11 do preklica N02AA05 3837000094473 036625
021637	Ozolan 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla s 300 tabletami (30 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, Limassol , Ciper Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, P.O. Box 51706, Limassol, Ciper	5363-I-127/09 07.01.2009	5363-I-2165/11 7.1.2014 L02BG03 3837000119558 053724

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021638	Ozolan 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, Limassol , Ciper Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, P.O. Box 51706, Limassol, Ciper	5363-I-41/09 07.01.2009	5363-I-2158/11 7.1.2014 L02BG03 3837000119152 052922
021639	Ozolan 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, Limassol , Ciper Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, P.O. Box 51706, Limassol, Ciper	5363-I-42/09 07.01.2009	5363-I-2159/11 7.1.2014 L02BG03 3837000119169 052930
021640	Ozolan 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, Limassol , Ciper Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, P.O. Box 51706, Limassol, Ciper	5363-I-43/09 07.01.2009	5363-I-2160/11 7.1.2014 L02BG03 3837000119176 052949
021641	Ozolan 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, Limassol , Ciper Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, P.O. Box 51706, Limassol, Ciper	5363-I-44/09 07.01.2009	5363-I-2161/11 7.1.2014 L02BG03 3837000119183 052981
021642	Ozolan 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, Limassol , Ciper Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, P.O. Box 51706, Limassol, Ciper	5363-I-45/09 07.01.2009	5363-I-2162/11 7.1.2014 L02BG03 3837000119190 052990
021643	Ozolan 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla s 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, Limassol , Ciper Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, P.O. Box 51706, Limassol, Ciper	5363-I-46/09 07.01.2009	5363-I-2163/11 7.1.2014 L02BG03 3837000119206 053040
021644	Ozolan 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, Limassol , Ciper Remedica Ltd., Limassol Industrial Estate, P.O. Box 51706, Limassol, Ciper	5363-I-47/09 07.01.2009	5363-I-2164/11 7.1.2014 L02BG03 3837000119213 053139
021645	Paklitaksel Accord 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	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex , Velika Britanija Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-788/12 17.4.2017 L01CD01 3837000127775 141287

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021646	Paklitaksel Accord 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	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex , Velika Britanija Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-1809/11 27.09.2011	5363-I-789/12 17.4.2017 L01CD01 3837000127782 141290
021647	Paklitaksel Accord 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	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex , Velika Britanija Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-1809/11 27.09.2011	5363-I-790/12 17.4.2017 L01CD01 3837000127799 141302
021648	Paklitaksel Lek 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	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-1810/11 27.09.2011	5363-I-1266/12 10.9.2015 L01CD01 3837000057461 111260
021649	Paklitaksel Lek 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	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-1810/11 27.09.2011	5363-I-1267/12 10.9.2015 L01CD01 3837000057478 111252
021650	Paklitaksel Schlichtiger 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Ebewe Pharma Ges.m.b.H., Unterach , Avstrija Dr. Schlichtiger GmbH , München, Nemčija	5363-I-1840/10 10.09.2010	5363-I-1809/11 10.9.2015 L01CD01 3837000057461 111260
021651	Paklitaksel Schlichtiger 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija in Ebewe Pharma Ges.m.b.H., Unterach , Avstrija Dr. Schlichtiger GmbH , München, Nemčija	5363-I-1841/10 10.09.2010	5363-I-1810/11 10.9.2015 L01CD01 3837000057478 111252
021652	Paklitaksel STADA HEMOFARM 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	cell pharm GmbH, Hannover , Nemčija STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-822/11 19.04.2011	5363-I-2136/11 19.4.2016 L01CD01 3837000067712 124516
021653	Paklitaksel STADA HEMOFARM 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	cell pharm GmbH, Hannover , Nemčija STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-823/11 19.04.2011	5363-I-2137/11 19.4.2016 L01CD01 3837000067729 124524

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021654	Paklitaksel STADA HEMOFARM 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 25 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	cell pharm GmbH, Hannover , Nemčija STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-824/11 19.04.2011	5363-I-2138/11 19.4.2016 L01CD01 3837000067736 124532
021655	Paklitaksel STADA HEMOFARM 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	cell pharm GmbH, Hannover , Nemčija STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-825/11 19.04.2011	5363-I-2139/11 19.4.2016 L01CD01 3837000067743 124540
021656	PALEXIA 100 mg filmsko obložene tablete tapentadol (tapentadolum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2689/10 10.12.2010	5363-I-2086/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062021 117188
021657	PALEXIA 50 mg filmsko obložene tablete tapentadol (tapentadolum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2687/10 10.12.2010	5363-I-2084/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062007 117196
021658	PALEXIA 75 mg filmsko obložene tablete tapentadol (tapentadolum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2688/10 10.12.2010	5363-I-2085/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062014 117200
021659	PALEXIA SR 100 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2691/10 10.12.2010	5363-I-2088/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062045 117218
021660	PALEXIA SR 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2692/10 10.12.2010	5363-I-2089/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062052 117226
021661	PALEXIA SR 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2693/10 10.12.2010	5363-I-2090/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062069 117234

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021662	PALEXIA SR 250 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2694/10 10.12.2010	5363-I-2091/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062076 117242
021663	PALEXIA SR 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2690/10 10.12.2010	5363-I-2087/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062038 117269
021664	Paluxon 20 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Strykow, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-61/12 do preklica N06AB05 3837000056587 110590
021665	Paluxon 40 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Strykow, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		5363-I-62/12 do preklica N06AB05 3837000056594 110604
021666	Pamitor 30 mg koncentrat za raztopino za infundiranje pamidronska kislina (acidum pamidronicum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 polietilensko ampulo z 2 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj , Avstrija Chiesi Slovenija d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-2020/09 11.12.2009	5363-I-476/12 do preklica M05BA03 3837000092202 064068
021667	Pamitor 60 mg koncentrat za raztopino za infundiranje pamidronska kislina (acidum pamidronicum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 polietilensko ampulo s 4 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj , Avstrija Chiesi Slovenija d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-2022/09 11.12.2009	5363-I-477/12 do preklica M05BA03 3837000099317 037907
021668	Pamitor 90 mg koncentrat za raztopino za infundiranje pamidronska kislina (acidum pamidronicum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 polietilensko ampulo s 6 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj , Avstrija Chiesi Slovenija d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-2024/09 11.12.2009	5363-I-478/12 do preklica M05BA03 3837000099331 037923
021669	Panadol 500 mg filmsko obložene tablete paracetamol (paracetamolum)	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	GlaxoSmithKline Dungaravan Ltd., Irska in S.C. Europharm S.A., Brasov , Romunija GSK d.o.o., Knezov štradol 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-280/12 do preklica N02BE01 3837000078558 093351

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021670	Panadol 500 mg filmsko obložene tablete paracetamol (paracetamololum)	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	GlaxoSmithKline Dungaravan Ltd., Irska in S.C. Europharm S.A., Brasov , Romunija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-281/12 do preklica N02BE01 3837000078565 093378
021671	Panadol Extra 500 mg/65 mg filmsko obložene tablete paracetamol (paracetamololum) kofein (coffeinum)	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	GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd., Dungarvan, , Irska GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-364/12 do preklica N02BE51 3837000078541 093343
021672	Panadol Extra 500 mg/65 mg filmsko obložene tablete paracetamol (paracetamololum) kofein (coffeinum)	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	GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd., Dungarvan, , Irska GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-363/12 do preklica N02BE51 3837000078534 093335
021673	Panadol Rapide 500 mg filmsko obložene tablete paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd., Dungarvan, , Irska GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2233/11 do preklica N02BE01 3837000087963 022888
021674	Panadol Rapide 500 mg filmsko obložene tablete paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd., Dungarvan, , Irska GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2232/11 do preklica N02BE01 3837000087956 022853
021675	PANCEF 100 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo cefiksim (cefiximum)	prašek za peroralno suspenzijo škatla s steklenico s 53 g praška za pripravo 100 ml suspenzije in merilno žličko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija		5363-I-2182/11 do preklica J01DD08 3837000093957 076171
021676	PANCEF 400 mg filmsko obložene tablete cefiksim (cefiximum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija		5363-I-2181/11 do preklica J01DD08 3837000044973 086240
021677	Pankreatin Krka trde kapsule multienzimski pripravki (lipaze, proteaze) (praeparata multienzymica (lipazae, proteazae))	kapsula, trda škatla z 21 kapsulami (3 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-49/12 do preklica A09AA02 3837000105520 012050
021678	Pantoprazol Actavis 40 mg prašek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	prašek za raztopino za injiciranje škatla s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Laboratorios Alcala Farma S.L., Madrid, Španija; Actavis Italy S.P.A., Nerviano, Italija; Valdepharm, Val de Reuil Cedex , Francija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1518/10 05.08.2010	5363-I-40/12 5.8.2015 A02BC02 3837000055818 109592

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021679	Pantoprazol Actavis 40 mg prašek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	prašek za raztopino za injiciranje škatla z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Laboratorios Alcala Farma S.L., Madrid, Španija; Actavis Italy S.P.A., Nerviano, Italija; Valdepharm, Val de Reuil Cedex , Francija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1519/10 05.08.2010	5363-I-41/12 5.8.2015 A02BC02 3837000055825 109606
021680	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 v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Jelfa, Jelenia Góra, Poljska; FARMA-APS Produtos Farmaceuticos, S.A., Amadora, Portugalska; Sofarimex-Indústria Química e Farmaceutica, SA, Cacem, Portugalska; Arrow Pharm (Malta) Ltd., Malta; Jutta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicoforma SA, Radom , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-717/11 31.03.2011	5363-I-756/12 1.12.2015 A02BC02 3837000061161 117277
021681	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 v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Jelfa, Jelenia Góra, Poljska; FARMA-APS Produtos Farmaceuticos, S.A., Amadora, Portugalska; Sofarimex-Indústria Química e Farmaceutica, SA, Cacem, Portugalska; Arrow Pharm (Malta) Ltd., Malta; Jutta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicoforma SA, Radom , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-718/11 31.03.2011	5363-I-757/12 1.12.2015 A02BC02 3837000061178 117285
021682	Pantoprazol Krka 20 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	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-26/12 10.1.2017 A02BC02 3837000126594 134848
021683	Pantoprazol Krka 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	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-27/12 10.1.2017 A02BC02 3837000126600 134856
021684	Paracetamol Kabi 10 mg/ml raztopina za infundiranje paracetamol (paracetamolum)	raztopina za infundiranje škatla z 12 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. novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Nemčija in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija		5363-I-1726/11 13.12.2016 N02BE01 3837000122848 134210
021685	Paracetamol Kabi 10 mg/ml raztopina za infundiranje paracetamol (paracetamolum)	raztopina za infundiranje škatla z 12 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. novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Nemčija in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija		5363-I-1722/11 13.12.2016 N02BE01 3837000122800 134180

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021686	Paracetamol Kabi 10 mg/ml raztopina za infundiranje paracetamol (paracetamololum)	raztopina za infundiranje škatla z 20 vialami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Nemčija in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija		5363-I-1727/11 13.12.2016 N02BE01 3837000122855 134228
021687	Paracetamol Kabi 10 mg/ml raztopina za infundiranje paracetamol (paracetamololum)	raztopina za infundiranje 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. novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Nemčija in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija		5363-I-1725/11 13.12.2016 N02BE01 3837000122831 134201
021688	Paracetamol Kabi 10 mg/ml raztopina za infundiranje paracetamol (paracetamololum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 vialo s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Nemčija in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija		5363-I-1720/11 13.12.2016 N02BE01 3837000122787 134155
021689	Paracetamol Kabi 10 mg/ml raztopina za infundiranje paracetamol (paracetamololum)	raztopina za infundiranje 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. novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Nemčija in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija		5363-I-1721/11 13.12.2016 N02BE01 3837000122794 134163
021690	Paracetamol Kabi 10 mg/ml raztopina za infundiranje paracetamol (paracetamololum)	raztopina za infundiranje škatla z 20 vialami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Nemčija in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija		5363-I-1723/11 13.12.2016 N02BE01 3837000122817 134171
021691	Paracetamol Kabi 10 mg/ml raztopina za infundiranje paracetamol (paracetamololum)	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 dovoljenje za promet	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Nemčija in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija		5363-I-1724/11 13.12.2016 N02BE01 3837000122824 134198
021692	Parikalcitol Fresenius 2 mikrograma/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 ampulo z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg , Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-28/12 12.1.2017 H05BX02 3837000126617 134864
021693	Parikalcitol Fresenius 2 mikrograma/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolum)	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 bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg , Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-30/12 12.1.2017 H05BX02 3837000126631 134880

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021694	Parikalcitol Fresenius 2 mikrograma/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolum)	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 bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg , Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-29/12 12.1.2017 H05BX02 3837000126624 134872
021695	Parikalcitol Fresenius 2 mikrograma/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 vialami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg , Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-31/12 12.1.2017 H05BX02 3837000126648 134899
021696	Parikalcitol Fresenius 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolum)	raztopina za injiciranje škatla s 1 ampulo z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg , Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-32/12 12.1.2017 H05BX02 3837000126655 134902
021697	Parikalcitol Fresenius 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolum)	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 bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg , Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-33/12 12.1.2017 H05BX02 3837000126662 134910
021698	Parikalcitol Fresenius 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg , Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-35/12 12.1.2017 H05BX02 3837000126686 134937
021699	Parikalcitol Fresenius 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 ampulo z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg , Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-34/12 12.1.2017 H05BX02 3837000126679 134929
021700	Parikalcitol Fresenius 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolum)	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 bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg , Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-36/12 12.1.2017 H05BX02 3837000126693 134945
021701	Parikalcitol Fresenius 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 vialami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg , Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-37/12 12.1.2017 H05BX02 3837000126709 134953

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021702	Parikalcitol Fresenius 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolum)	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 bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg , Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-38/12 12.1.2017 H05BX02 3837000126716 134961
021703	Parikalcitol Fresenius 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje parikalcitol (paricalcitolum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 vialami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, Bad Homburg , Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija		5363-I-39/12 12.1.2017 H05BX02 3837000126723 134970
021704	Paroksetin Aurobindo 20 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Milpharm Limited, VB;APL Swift Services (Malta) Limited, Malta;Pfizer Service Company BVBA , Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1420/10 26.07.2010	5363-I-814/12 4.2.2015 N06AB05 3837000048896 097870
021705	Paroksetin Aurobindo 20 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Milpharm Limited, VB;APL Swift Services (Malta) Limited, Malta;Pfizer Service Company BVBA , Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1421/10 26.07.2010	5363-I-815/12 4.2.2015 N06AB05 3837000048902 097888
021706	Paroksetin Aurobindo 30 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Milpharm Limited, VB;APL Swift Services (Malta) Limited, Malta;Pfizer Service Company BVBA , Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1422/10 26.07.2010	5363-I-816/12 4.2.2015 N06AB05 3837000048919 097896
021707	Paroksetin Aurobindo 30 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Milpharm Limited, VB;APL Swift Services (Malta) Limited, Malta;Pfizer Service Company BVBA , Belgija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1423/10 26.07.2010	5363-I-817/12 4.2.2015 N06AB05 3837000048926 097900
021708	PEDIACEL suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi adsorbirano cepivo proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju - acelularno, otroški paralizni - inaktivirano in hemofilusu tipa b - konjugirano (Vaccinum diphtheriae, tetani, pertussis sine cellulis ex elementis praeparatum, poliomyelitis inactivatum et haemophilii stirpe b coniugatum adsorbatum)	suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,5 ml suspenzije in 2 priloženima iglama v vsaki brizgi	Predpisovanje in izdaja 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	Sanofi Pasteur SA, Lyon, Francija in Sanofi Aventis Zrt., Budimpešta , Madžarska Sanofi Pasteur SA, 2, avenue Pont Pasteur, Lyon, Francija		5363-I-1686/11 14.9.2016 J07CA06 3837000122565 129909

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021709	PEDIACEL suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi adsorbirano cepivo proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju - acelulamo, otroški paralizni - inaktivirano in hemofilusu tipa b - konjugirano (Vaccinum diphtheriae, tetani, pertussis sine cellulis ex elementis praeparatum, poliomyelitis inactivatum et haemophili stirpe b coniugatum adsorbatum)	suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije in 2 priloženima 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 dovoljenje za promet	Sanofi Pasteur SA, Lyon, Francija in Sanofi Aventis Zrt., Budimpešta , Madžarska Sanofi Pasteur SA, 2, avenue Pont Pasteur, Lyon, Francija		5363-I-1685/11 14.9.2016 J07CA06 3837000122558 129895
021710	Pentasa 2 g zrnca s podaljšanim sproščanjem mesalazin (mesalazinum)	zrnca s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel , Nemčija Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija		5363-I-336/12 9.2.2017 A07EC02 3837000131420 138608
021711	Pentasa 2 g zrnca s podaljšanim sproščanjem mesalazin (mesalazinum)	zrnca s podaljšanim sproščanjem škatla s 120 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel , Nemčija Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija		5363-I-337/12 9.2.2017 A07EC02 3837000131437 138611
021712	Perindopril Teva 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva UK Ltd., East Sussex, Velika Britanija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komarov, Češka in Pharmacie B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-509/12 do preklica C09AA04 3837000117998 049115
021713	Perindopril Teva 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva UK Ltd., East Sussex, Velika Britanija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komarov, Češka in Pharmacie B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-510/12 do preklica C09AA04 3837000118001 049123
021714	Perindopril Teva 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva UK Ltd., East Sussex, Velika Britanija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komarov, Češka in Pharmacie B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-511/12 do preklica C09AA04 3837000118018 049131
021715	Perindopril/amlodipin Krka 4 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	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., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-637/12 26.3.2017 C09BB04 3837000126839 140160

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021716	Perindopril/amlodipin Krka 4 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	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., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-638/12 26.3.2017 C09BB04 3837000126846 140173
021717	Perindopril/amlodipin Krka 4 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-636/12 26.3.2017 C09BB04 3837000126822 140156
021718	Perindopril/amlodipin Krka 4 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 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-634/12 26.3.2017 C09BB04 3837000126808 140190
021719	Perindopril/amlodipin Krka 4 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	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., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-635/12 26.3.2017 C09BB04 3837000126815 140202
021720	Perindopril/amlodipin Krka 4 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-633/12 26.3.2017 C09BB04 3837000126792 140187
021721	Perindopril/amlodipin Krka 8 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	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., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-643/12 26.3.2017 C09BB04 3837000126891 140220
021722	Perindopril/amlodipin Krka 8 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-642/12 26.3.2017 C09BB04 3837000126884 140233
021723	Perindopril/amlodipin Krka 8 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	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., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-644/12 26.3.2017 C09BB04 3837000126907 140216
021724	Perindopril/amlodipin Krka 8 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-639/12 26.3.2017 C09BB04 3837000126853 140247

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021725	Perindopril/amlodipin Krka 8 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija		5363-I-640/12 26.3.2017 C09BB04 3837000126860 140264
			novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
021726	Perindopril/amlodipin Krka 8 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija		5363-I-641/12 26.3.2017 C09BB04 3837000126877 140250
			novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
021727	Perindopril/indapamid Mylan 5 mg/1,25 mg filmsko obložene tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	McDermott Lab. Ltd., ki trguje kot Gerard Lab. 35/36 Baldoye Industrial Estate, Grange Road, Dublin 13 , Irska		5363-I-2299/11 13.12.2016 C09BA04 3837000125795 134236
			novo dovoljenje za promet	Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		
021728	Perluna 10 mg filmsko obožene tablete zolpidem (zolpidemum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija		5363-I-576/12 12.3.2017 N05CF02 3837000131918 140281
			novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija		
021729	Perluna 10 mg filmsko obožene tablete zolpidem (zolpidemum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija		5363-I-575/12 12.3.2017 N05CF02 3837000131901 140278
			novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija		
021730	Perluna 5 mg filmsko obožene tablete zolpidem (zolpidemum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija		5363-I-574/12 12.3.2017 N05CF02 3837000131888 140295
			novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija		
021731	Perluna 5 mg filmsko obožene tablete zolpidem (zolpidemum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija		5363-I-574/12 12.3.2017 N05CF02 3837000131895 140307
			novo dovoljenje za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija		
021732	Pioglitazon Lek 15 mg tablete pioglitazon (pioglitazonum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lek d.d., Ljubljana, Slo.; Lek S.A., Pol.; Salutas Pharma Barleben in Gerlingen, Nem. in S.C. Sandoz , Romunija		5363-I-2108/11 7.11.2016 A10BG03 3837000124545 132578
			novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		
021733	Pioglitazon Lek 30 mg tablete pioglitazon (pioglitazonum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lek d.d., Ljubljana, Slo.; Lek S.A., Pol.; Salutas Pharma Barleben in Gerlingen, Nem. in S.C. Sandoz , Romunija		5363-I-2109/11 7.11.2016 A10BG03 3837000124552 132586
			novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 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
021734	Pioglitazon Lek 45 mg tablete pioglitazon (pioglitazonum)	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, Slo.; Lek S.A., Pol.; Salutas Pharma Barleben in Gerlingen, Nem. in S.C. Sandoz , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2110/11 7.11.2016 A10BG03 3837000124569 132594
021735	Piperacilin/tazobaktam Actavis 2 g/0,25 g prašek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2805/10 21.12.2010	5363-I-1283/12 9.8.2015 J01CR05 3837000056235 110620
021736	Piperacilin/tazobaktam Actavis 2 g/0,25 g prašek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 12 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2806/10 21.12.2010	5363-I-1284/12 9.8.2015 J01CR05 3837000056242 110612
021737	Piperacilin/tazobaktam Actavis 4 g/0,5 g prašek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2807/10 21.12.2010	5363-I-1285/12 9.8.2015 J01CR05 3837000056259 110655
021738	Piperacilin/tazobaktam Actavis 4 g/0,5 g prašek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 12 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2808/10 21.12.2010	5363-I-1286/12 9.8.2015 J01CR05 3837000056266 110639
021739	Piperacilin/tazobaktam Aurobindo 2 g/0,25 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 12 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta Aurobindo Pharma (Malta) Limited, 46/2, South street, Valleta VLT 11, Malta	5363-I-1133/10 07.06.2010	5363-I-1610/11 7.6.2015 J01CR05 3837000054194 107301
021740	Piperacilin/tazobaktam Aurobindo 2 g/0,25 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta Aurobindo Pharma (Malta) Limited, 46/2, South street, Valleta VLT 11, Malta	5363-I-1132/10 07.06.2010	5363-I-1609/11 7.6.2015 J01CR05 3837000054187 107298
021741	Piperacilin/tazobaktam Aurobindo 4 g/0,5 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta Aurobindo Pharma (Malta) Limited, 46/2, South street, Valleta VLT 11, Malta	5363-I-1134/10 07.06.2010	5363-I-1611/11 7.6.2015 J01CR05 3837000054200 107328
021742	Piperacilin/tazobaktam Aurobindo 4 g/0,5 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 12 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta Aurobindo Pharma (Malta) Limited, 46/2, South street, Valleta VLT 11, Malta	5363-I-1135/10 07.06.2010	5363-I-1612/11 7.6.2015 J01CR05 3837000054217 107310

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021743	Piperacilin/tazobaktam Mylan 2 g/0,25 g prašek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo (50 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Laboratorio Pharmaceutico C.T. S.r.l., Sanremo, Italija; Mylan S.A.S., Saint Priest, Francija in MITIM S.r.l., Brescia , Italija Mylan S.A.S., 117 Allée des Parcs, Saint Priest, Francija	5363-I-502/10 23.03.2010	5363-I-702/12 23.3.2015 J01CR05 3837000049978 102512
021744	Piperacilin/tazobaktam Mylan 4 g/0,5 g prašek za raztopino za injiciranje ali piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo (50 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Laboratorio Pharmaceutico C.T. S.r.l., Sanremo, Italija; Mylan S.A.S., Saint Priest, Francija in MITIM S.r.l., Brescia , Italija Mylan S.A.S., 117 Allée des Parcs, Saint Priest, Francija	5363-I-503/10 23.03.2010	5363-I-703/12 23.3.2015 J01CR05 3837000049985 102571
021745	Piperacilin/tazobaktam Teva 2 g/0,25 g prašek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	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. sprememba/e v dovoljenju za promet	Laboratory Reig Jofre S.A., C/Jarama s/n Pol. Ind., Toledo , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-2114/10 21.10.2010	5363-I-1823/11 21.10.2015 J01CR05 3837000058949 113891
021746	Piperacilin/tazobaktam Teva 2 g/0,25 g prašek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	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. sprememba/e v dovoljenju za promet	Laboratory Reig Jofre S.A., C/Jarama s/n Pol. Ind., Toledo , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-2115/10 21.10.2010	5363-I-1824/11 21.10.2015 J01CR05 3837000058956 113905
021747	Piperacilin/tazobaktam Teva 4 g/0,5 g prašek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	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. sprememba/e v dovoljenju za promet	Laboratory Reig Jofre S.A., C/Jarama s/n Pol. Ind., Toledo , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-2116/10 21.10.2010	5363-I-1825/11 21.10.2015 J01CR05 3837000058963 113913
021748	Piperacilin/tazobaktam Teva 4 g/0,5 g prašek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	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. sprememba/e v dovoljenju za promet	Laboratory Reig Jofre S.A., C/Jarama s/n Pol. Ind., Toledo , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-2117/10 21.10.2010	5363-I-1826/11 21.10.2015 J01CR05 3837000058970 113921
021749	PLIVAMED 500 mg/30 mg/60 mg šumeče tablete z okusom limone paracetamol (paracetamolum) 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. sprememba imena izdelovalca	Teva Operations Poland Sp. z o.o., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana , Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1234/11 04.07.2011	5363-I-818/12 do preklica N02BE51 3837000026542 051314
021750	Plivit C 500 mg tablete askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	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	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Slovenija; Teva Operations Poland Sp. z o.o., Krakow, Poljska in Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Co., Debrecen , Madžarska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2289/11 do preklica A11GA01 3837000087925 022837

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021751	Plivit D3 4000 i.e./ml peroralne kapljice, raztopina holekalciferol (vitamin D3) (cholecalciferolum (vitaminum D3))	peroralne kapljice, raztopina škatla s steklenico s kapalko z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Mogilska 80, Krakow , Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2628/10 03.12.2010	5363-I-2314/11 do preklica A11CC05 3837000014556 067903
021752	PRAXITEN 15 mg tablete oksazepam (oxazepamum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Slovenija; Teva Operations Poland Sp. z o.o., Krakow, Poljska in Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Co., Debrecen , Madžarska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2674/10 08.12.2010	5363-I-821/12 do preklica N05BA04 3837000014563 068373
021753	PRAZINE 100 mg obložene tablete promazin (promazinum)	obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Slovenija; Teva Operations Poland Sp. z o.o., Krakow, Poljska in Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Co., Debrecen , Madžarska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-947/12 do preklica N05AA03 3837000014594 068551
021754	PRAZINE 25 mg obložene tablete promazin (promazinum)	obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Slovenija; Teva Operations Poland Sp. z o.o., Krakow, Poljska in Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Co., Debrecen , Madžarska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-946/12 do preklica N05AA03 3837000014617 068586
021755	Prenessa 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-105/12 do preklica C09AA04 3837000106565 012530
021756	Prenessa 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-108/12 do preklica C09AA04 3837000106589 012670
021757	Prenessa 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-103/12 do preklica C09AA04 3837000096927 032522
021758	Prenessa 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-104/12 do preklica C09AA04 3837000106558 017990

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021759	Prenessa 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-106/12 do preklica C09AA04 3837000096934 032549
021760	Prenessa 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-111/12 do preklica C09AA04 3837000106602 012700
021761	Prenessa 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla z 90 tabletami (3 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-109/12 do preklica C09AA04 3837000096941 032573
021762	Prenessa 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-110/12 do preklica C09AA04 3837000106596 018066
021763	Prenessa 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-107/12 do preklica C09AA04 3837000106572 018040
021764	Prenessa 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-117/12 do preklica C09AA04 3837000106640 018112
021765	Prenessa 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla z 90 tabletami (3 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-118/12 do preklica C09AA04 3837000096972 032638
021766	Prenessa 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-119/12 do preklica C09AA04 3837000106657 018228
021767	Prenessa 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-120/12 do preklica C09AA04 3837000106664 018260

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021768	Prenessa 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-113/12 do preklica C09AA04 3837000106619 018120
021769	Prenessa 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-112/12 do preklica C09AA04 3837000096958 032603
021770	Prenessa 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-114/12 do preklica C09AA04 3837000106626 018180
021771	Prenessa 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-115/12 do preklica C09AA04 3837000096965 032611
021772	Prenessa 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-116/12 do preklica C09AA04 3837000106633 018210
021773	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-125/12 do preklica C09AA04 3837000102314 099788
021774	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-128/12 do preklica C09AA04 3837000102352 099820
021775	Prenessa 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-123/12 do preklica C09AA04 3837000102291 099774
021776	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla z 90 tabletami (3 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-127/12 do preklica C09AA04 3837000102338 099817

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021777	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	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 Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-129/12 do preklica C09AA04 3837000102345 099896
021778	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-122/12 do preklica C09AA04 3837000102284 099791
021779	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-126/12 do preklica C09AA04 3837000102321 099760
021780	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-121/12 do preklica C09AA04 3837000102277 099803
021781	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-124/12 do preklica C09AA04 3837000102307 099757
021782	Prenewel 2 mg/0,625 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-801/12 do preklica C09BA04 3837000105230 010995
021783	Prenewel 2 mg/0,625 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-802/12 do preklica C09BA04 3837000105223 010987
021784	Prenewel 2 mg/0,625 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatla z 90 tabletami (3 x 30 tablet v pretisnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-803/12 do preklica C09BA04 3837000105278 011096
021785	Prenewel 2 mg/0,625 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-805/12 do preklica C09BA04 3837000105254 011070

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021786	Prenewel 2 mg/0,625 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-804/12 do preklica C09BA04 3837000105261 011088
021787	Prenewel 2 mg/0,625 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-800/12 do preklica C09BA04 3837000105247 011002
021788	Prenewel 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-807/12 do preklica C09BA04 3837000105292 011177
021789	Prenewel 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-808/12 do preklica C09BA04 3837000105285 011100
021790	Prenewel 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatla z 90 tabletami (3 x 30 tablet v pretisnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-809/12 do preklica C09BA04 3837000105339 011240
021791	Prenewel 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-806/12 do preklica C09BA04 3837000105308 011193
021792	Prenewel 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-810/12 do preklica C09BA04 3837000105322 011231
021793	Prenewel 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija ali Al-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-811/12 do preklica C09BA04 3837000105315 011207
021794	Prenewel 8 mg/2,5 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto; KRKA Polska Sp.z.o.o., Poljska; TAD Pharma GmbH , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-813/12 do preklica C09BA04 3837000055467 109630

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021795	Prenewel 8 mg/2,5 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu PVC/PE/PVDC-folija, Al-folija)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto; KRKA Polska Sp.z.o.o., Poljska; TAD Pharma GmbH , Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-812/12 do preklica C09BA04 3837000055450 109622
021796	PRESTANCE 10 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 3 vsebniki s 30 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-1149/12 22.9.2013 C09BB04 3837000133653 142109
021797	PRESTANCE 10 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 3 vsebniki s 30 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-1148/12 22.9.2013 C09BB04 3837000133646 142188
021798	PRESTANCE 5 mg/10 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 3 vsebniki s 30 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-1147/12 22.9.2013 C09BB04 3837000133639 142191
021799	PRESTANCE 5 mg/5 mg tablete perindopril (perindoprilum) amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 3 vsebniki s 30 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-1146/12 22.9.2013 C09BB04 3837000133622 142203
021800	Previfect 20 mg gastrozestentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrozestentna tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Lek S.A., Strykow, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures, Romunija in Novartis Consumer Health N.V., Vilvoorde , Belgija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2705/10 10.12.2010	5363-I-819/12 10.12.2015 A02BC02 3837000062182 117307
021801	Previfect 20 mg gastrozestentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrozestentna tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Lek S.A., Strykow, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija; S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures, Romunija in Novartis Consumer Health N.V., Vilvoorde , Belgija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2706/10 10.12.2010	5363-I-820/12 10.12.2015 A02BC02 3837000062199 117315
021802	Primovist 0,25 mmol/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi (paramagnetna kontrastna sredstva) (media contrasta paramagnetica)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Bayer Pharma AG, D-13342 Berlin , Nemčija Bayer Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-1908/09 27.11.2009	5363-I-483/12 14.2.2014 V08CA10 3837000092929 076155

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021803	PRIORIX prašek in vehikel za raztopino za injiciranje mešano cepivo proti ošpicam, mumpsu in rdečkam z oslabiljenimi virusi (morbilorum, parotitidis et rubeolae vaccinum combinatum viris attenuatis)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatlja z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,5 ml vehikla, 20 injekcijskimi iglami in 10 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. sprememba/e v dovoljenju za promet	GlaxoSmithKline Biologicals SA, Rue de l'Institut, Rixensart , Belgija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1102/09 13.08.2009	5363-I-2039/11 do preklica J07BD52 3837000087529 020192
021804	PROCULIN 0,3 mg/15 mg v 1 ml, kapljice za oko, raztopina nafazolin (naphazolinum) borova kislina (acidum boricum)	kapljice za oko, raztopina škatla s steklenico z 10 ml raztopine in plastično kapalko	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-2601/10 03.12.2010	5363-I-469/12 do preklica S01GA51 3837000013610 031259
021805	Propoven 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. podaljšanje dovoljenja 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-2404/11 do preklica N01AX10 3837000098716 034886
021806	Propoven 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. podaljšanje dovoljenja 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-2403/11 do preklica N01AX10 3837000098709 034878
021807	Propoven 10 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje propofol (propofolum)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 ampulami 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. podaljšanje dovoljenja 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-2402/11 do preklica N01AX10 3837000098693 034843
021808	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. podaljšanje dovoljenja 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-2406/11 do preklica N01AX10 3837000068085 125326
021809	Propoven 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. podaljšanje dovoljenja 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-2405/11 do preklica N01AX10 3837000098723 034894
021810	PROREKTAL 10 g/15 ml peroralna raztopina laktuloza, tekoča (lactulosum liquidum)	peroralna raztopina škatla s 40 vrečicami s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2317/11 12.12.2016 A06AD11 3837000125931 134260

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021811	PROREKTAL 10 g/15 ml peroralna raztopina laktuloza, tekoča (lactulosum liquidum)	peroralna raztopina škatla z 10 vrečicami s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2315/11 12.12.2016 A06AD11 3837000125917 134244
021812	PROREKTAL 10 g/15 ml peroralna raztopina laktuloza, tekoča (lactulosum liquidum)	peroralna raztopina škatla z 20 vrečicami s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2316/11 12.12.2016 A06AD11 3837000125924 134252
021813	PROREKTAL 3,3 g/5 ml peroralna raztopina laktuloza (lactulosum)	peroralna raztopina škatla z vsebnikom s 500 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imena zdravila	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1408/09 22.09.2009	5363-I-584/12 do preklica A06AD11 3837000071757 000280
021814	PROSTIDE 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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-427/12 do preklica G04CB01 3837000017182 097187
021815	Protaminijev sulfat LEO Pharma 1400 anti-heparin i.e./ml raztopina za injiciranje in infundiranje protamin (protaminum)	raztopina za injiciranje in infundiranje škatla s 50 ampulami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	Cenexi SAS, 52, Rue Marcel et Jacques Gaucher, Fontenay-Sous-Bois , Francija LEO Pharma A/S, 55 Industriparken, Ballerup, Danska	5363-I-2310/10 05.11.2010	5363-I-1788/11 do preklica V03AB14 3837000106886 018848
021816	Protaminijev sulfat LEO Pharma 1400 anti-heparin i.e./ml raztopina za injiciranje in infundiranje protamin (protaminum)	raztopina za injiciranje in infundiranje škatla s 5 ampulami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	Cenexi SAS, 52, Rue Marcel et Jacques Gaucher, Fontenay-Sous-Bois , Francija LEO Pharma A/S, 55 Industriparken, Ballerup, Danska	5363-I-2309/10 05.11.2010	5363-I-1787/11 do preklica V03AB14 3837000106879 018830
021817	PROVERA 100 mg tablete medroksiprogesteron (medroxyprogesteronum)	tableta steklenica jantarne barve z navojno zaporko iz aluminija, ki vsebuje 100 tablet	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Italia S.r.l., Marino Del Tronto, Ascoli Piceno , Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-147/12 do preklica L02AB02 3837000040623 066648
021818	PROVERA 500 mg tablete medroksiprogesteron (medroxyprogesteronum)	tableta steklenica jantarne barve z navojno zaporko iz aluminija, ki vsebuje 20 tablet	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Italia S.r.l., Marino Del Tronto, Ascoli Piceno , Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-149/12 do preklica L02AB02 3837000040616 066702
021819	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 v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Sodertalje, Švedska in AstraZeneca AB UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1238/11 21.07.2011	5363-I-384/12 do preklica R03BA02 3837000018998 007005

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021820	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 v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Sodertälje, Švedska in AstraZeneca AB UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1239/11 21.07.2011	5363-I-385/12 do preklica R03BA02 3837000018967 007056
021821	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 v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Sodertälje, Švedska in AstraZeneca AB UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1240/11 21.07.2011	5363-I-386/12 do preklica R03BA02 3837000018974 007188
021822	Qlaira filmsko obložene tablete estradiolvalerat (estradioli valeras) dienogest (dienogestum)	filmsko obložena tableta kartonast ovitek z 28 tabletami (2 temno rumeni tableti, 5 svetlo rdečih tablet, 17 svetlo rumenih tablet, 2 temno rdeči tableti in 2 beli tableti, ki ne vsebujeta zdravilnih učinkovin)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Bayer Pharma AG, Berlin, Nemčija in Bayer Weimar GmbH und Co. KG, Weimar , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1865/08 12.11.2008	5363-I-985/12 12.11.2013 G03AB 3837000117233 048640
021823	Raasblock 25 mg filmsko obložene tablete eplerenon (eplerenonum)	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	Gedeon Richter Plc., Budimpešta, Madžarska in Laboratorios Liconsa S.A., Azuqueca de Henares , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos II, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1728/11 20.9.2016 C03DA04 3837000122862 129933
021824	Raasblock 25 mg filmsko obložene tablete eplerenon (eplerenonum)	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	Gedeon Richter Plc., Budimpešta, Madžarska in Laboratorios Liconsa S.A., Azuqueca de Henares , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos II, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1729/11 20.9.2016 C03DA04 3837000122879 129941
021825	Raasblock 50 mg filmsko obložene tablete eplerenon (eplerenonum)	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	Gedeon Richter Plc., Budimpešta, Madžarska in Laboratorios Liconsa S.A., Azuqueca de Henares , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos II, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1731/11 20.9.2016 C03DA04 3837000122893 129968
021826	Raasblock 50 mg filmsko obložene tablete eplerenon (eplerenonum)	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	Gedeon Richter Plc., Budimpešta, Madžarska in Laboratorios Liconsa S.A., Azuqueca de Henares , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos II, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1730/11 20.9.2016 C03DA04 3837000122886 129950
021827	Rabeprazol Chemo Iberica 10 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španija CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-651/12 19.4.2017 A02BC04 3837000126952 141316
021828	Rabeprazol Chemo Iberica 10 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španija CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-652/12 19.4.2017 A02BC04 3837000126969 141320

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021829	Rabeprazol Chemo Iberica 10 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španija		5363-I-654/12 19.4.2017 A02BC04 3837000126983 141347
			novo dovoljenje za promet	CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		
021830	Rabeprazol Chemo Iberica 10 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španija		5363-I-653/12 19.4.2017 A02BC04 3837000126976 141333
			novo dovoljenje za promet	CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		
021831	Rabeprazol Chemo Iberica 10 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla z 28 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španija		5363-I-655/12 19.4.2017 A02BC04 3837000126990 141350
			novo dovoljenje za promet	CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		
021832	Rabeprazol Chemo Iberica 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španija		5363-I-656/12 19.4.2017 A02BC04 3837000127003 141364
			novo dovoljenje za promet	CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		
021833	Rabeprazol Chemo Iberica 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španija		5363-I-657/12 19.4.2017 A02BC04 3837000127010 141378
			novo dovoljenje za promet	CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		
021834	Rabeprazol Chemo Iberica 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španija		5363-I-658/12 19.4.2017 A02BC04 3837000127027 141381
			novo dovoljenje za promet	CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		
021835	Rabeprazol Chemo Iberica 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španija		5363-I-659/12 19.4.2017 A02BC04 3837000128406 141395
			novo dovoljenje za promet	CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		
021836	Rabeprazol Chemo Iberica 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španija		5363-I-660/12 19.4.2017 A02BC04 3837000128413 141407
			novo dovoljenje za promet	CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		
021837	Ralic 10 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezistentna tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španija		5363-I-663/12 19.4.2017 A02BC04 3837000128758 141438
			novo dovoljenje za promet	CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, 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
021838	Ralic 10 mg gastrorezišentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezišentna tableta škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španija		5363-I-664/12 19.4.2017 A02BC04 3837000128765 141441
			novo dovoljenje za promet	CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		
021839	Ralic 10 mg gastrorezišentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezišentna tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španija		5363-I-665/12 19.4.2017 A02BC04 3837000128772 141455
			novo dovoljenje za promet	CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		
021840	Ralic 10 mg gastrorezišentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezišentna tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španija		5363-I-661/12 19.4.2017 A02BC04 3837000128734 141410
			novo dovoljenje za promet	CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		
021841	Ralic 10 mg gastrorezišentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezišentna tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španija		5363-I-662/12 19.4.2017 A02BC04 3837000128741 141424
			novo dovoljenje za promet	CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		
021842	Ralic 20 mg gastrorezišentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezišentna tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španija		5363-I-666/12 19.4.2017 A02BC04 3837000128789 141469
			novo dovoljenje za promet	CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		
021843	Ralic 20 mg gastrorezišentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezišentna tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španija		5363-I-667/12 19.4.2017 A02BC04 3837000128796 141472
			novo dovoljenje za promet	CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		
021844	Ralic 20 mg gastrorezišentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezišentna tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španija		5363-I-668/12 19.4.2017 A02BC04 3837000128802 141486
			novo dovoljenje za promet	CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		
021845	Ralic 20 mg gastrorezišentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezišentna tableta škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španija		5363-I-669/12 19.4.2017 A02BC04 3837000128819 141490
			novo dovoljenje za promet	CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		
021846	Ralic 20 mg gastrorezišentne tablete rabeprazol (rabeprazolum)	gastrorezišentna tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA,S.A., Azuqueca de Henares , Španija		5363-I-670/12 19.4.2017 A02BC04 3837000128826 141501
			novo dovoljenje za promet	CHEMO IBERICA, S.A. Gran Via Carlos III, 98, 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
021847	RALOXIA 60 mg filmsko obložene tablete raloksifen (raloxifenum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-1238/10 21.06.2010	5363-I-1694/11 21.6.2015 G03XC01 3837000054514 107816
021848	RALOXIA 60 mg filmsko obložene tablete raloksifen (raloxifenum)	filmsko obložena tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-1234/10 21.06.2010	5363-I-1690/11 21.6.2015 G03XC01 3837000054477 107840
021849	RALOXIA 60 mg filmsko obložene tablete raloksifen (raloxifenum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-1235/10 21.06.2010	5363-I-1691/11 21.6.2015 G03XC01 3837000054484 107808
021850	RALOXIA 60 mg filmsko obložene tablete raloksifen (raloxifenum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-1236/10 21.06.2010	5363-I-1692/11 21.6.2015 G03XC01 3837000054491 107832
021851	RALOXIA 60 mg filmsko obložene tablete raloksifen (raloxifenum)	filmsko obložena tableta škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-1237/10 21.06.2010	5363-I-1693/11 21.6.2015 G03XC01 3837000054507 107824
021852	Ramilife HCT 2,5 mg/12,5 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08 , Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-259/12 do preklica C09BA05 3837000114997 046230
021853	Ramilife HCT 2,5 mg/12,5 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08 , Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-260/12 do preklica C09BA05 3837000115024 046256
021854	Ramilife HCT 5 mg/25 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08 , Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-261/12 do preklica C09BA05 3837000115055 046264
021855	Ramilife HCT 5 mg/25 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08 , Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-262/12 do preklica C09BA05 3837000115086 046272

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021856	Ramipril Aurobindo 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, South Ruislip, VB; APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia, Malta; Galenicum Health, S.L., Barcelona , Španija Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-I-647/10 16.04.2010	5363-I-100/12 16.4.2015 C09AA05 3837000050639 103500
021857	Ramipril Aurobindo 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, South Ruislip, VB; APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia, Malta; Galenicum Health, S.L., Barcelona , Španija Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-I-648/10 16.04.2010	5363-I-101/12 16.4.2015 C09AA05 3837000050646 103527
021858	Ramipril Aurobindo 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, South Ruislip, VB; APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia, Malta; Galenicum Health, S.L., Barcelona , Španija Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-I-646/10 16.04.2010	5363-I-99/12 16.4.2015 C09AA05 3837000050622 103519
021859	Ramipril Aurobindo 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, South Ruislip, VB; APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia, Malta; Galenicum Health, S.L., Barcelona , Španija Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-I-644/10 16.04.2010	5363-I-97/12 16.4.2015 C09AA05 3837000050608 103535
021860	Ramipril Aurobindo 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, South Ruislip, VB; APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia, Malta; Galenicum Health, S.L., Barcelona , Španija Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-I-645/10 16.04.2010	5363-I-98/12 16.4.2015 C09AA05 3837000050615 103551
021861	Ramipril Aurobindo 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Milpharm Limited, South Ruislip, VB; APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia, Malta; Galenicum Health, S.L., Barcelona , Španija Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-I-643/10 16.04.2010	5363-I-96/12 16.4.2015 C09AA05 3837000050455 103560
021862	Ramipril Krka 1,25 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 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-568/12 20.3.2017 C09AA05 3837000127577 140310
021863	Ramipril Krka 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 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-571/12 20.3.2017 C09AA05 3837000127607 140324

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021864	Ramipril Krka 2,5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 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-569/12 20.3.2017 C09AA05 3837000127584 140338
			ново dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
021865	Ramipril Krka 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 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-570/12 20.3.2017 C09AA05 3837000127591 140341
			ново dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
021866	Rapiva 10 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje propofol (propofolum)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 vialami 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.	Peckforton Pharmaceuticals Limited, Crewe, Cheshire, Velika Britanija; Svizera Europa BV, Almere, Nizozemska; UAB Norameda, Vilna, Litva; Sidefarma S.A., Prior Velho, Portugalska in Hand Prod sp. Z.o.o., Warszasawa , Poljska		5363-I-1617/11 8.9.2016 N01AX10 3837000121995 129976
			ново dovoljenje za promet	UAB Norameda, Didzioji Vandens 7-8, Klapeida, Litva		
021867	Rapiva 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.	Peckforton Pharmaceuticals Limited, Crewe, Cheshire, Velika Britanija; Svizera Europa BV, Almere, Nizozemska; UAB Norameda, Vilna, Litva; Sidefarma S.A., Prior Velho, Portugalska in Hand Prod sp. Z.o.o., Warszasawa , Poljska		5363-I-1619/11 8.9.2016 N01AX10 3837000122015 129992
			ново dovoljenje za promet	UAB Norameda, Didzioji Vandens 7-8, Klapeida, Litva		
021868	Rapiva 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.	Peckforton Pharmaceuticals Limited, Crewe, Cheshire, Velika Britanija; Svizera Europa BV, Almere, Nizozemska; UAB Norameda, Vilna, Litva; Sidefarma S.A., Prior Velho, Portugalska in Hand Prod sp. Z.o.o., Warszasawa , Poljska		5363-I-1618/11 8.9.2016 N01AX10 3837000122008 129984
			ново dovoljenje za promet	UAB Norameda, Didzioji Vandens 7-8, Klapeida, Litva		
021869	Rapiva 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.	Peckforton Pharmaceuticals Limited, Crewe, Cheshire, Velika Britanija; Svizera Europa BV, Almere, Nizozemska; UAB Norameda, Vilna, Litva; Sidefarma S.A., Prior Velho, Portugalska in Hand Prod sp. Z.o.o., Warszasawa , Poljska		5363-I-1620/11 8.9.2016 N01AX10 3837000122022 130001
			ново dovoljenje za promet	UAB Norameda, Didzioji Vandens 7-8, Klapeida, Litva		
021870	Rasetron 1 mg filmsko obložene tablete granisetron (granisetronum)	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.	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08 , Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-333/12 do preklica A04AA02 3837000051223 103756
			podaljšanje dovoljenja za promet			

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021871	Rasetron 1 mg filmsko obložene tablete granisetron (granisetronum)	filmsko obložena tableta škatla s 5 tabletami (1 x 5 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	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08 , Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-332/12 do preklica A04AA02 3837000051216 103764
021872	Rasetron 2 mg filmsko obložene tablete granisetron (granisetronum)	filmsko obložena tableta škatla s 5 tabletami (1 x 5 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	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08 , Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-334/12 do preklica A04AA02 3837000051230 103780
021873	Rasetron 2 mg filmsko obložene tablete granisetron (granisetronum)	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	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08 , Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-335/12 do preklica A04AA02 3837000051247 103772
021874	Rasoltan 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija; Genericon Pharma, Gradec, Avstrija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group hf. Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1866/11 do preklica C09CA01 3837000044638 085090
021875	Rasoltan 12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija; Genericon Pharma, Gradec, Avstrija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group hf. Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1863/11 do preklica C09CA01 3837000044607 085103
021876	Rasoltan 25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija; Genericon Pharma, Gradec, Avstrija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group hf. Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1864/11 do preklica C09CA01 3837000044614 085111
021877	Rasoltan 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija; Genericon Pharma, Gradec, Avstrija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group hf. Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1865/11 do preklica C09CA01 3837000044621 085120

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021878	REGLAN 1 mg/ml peroralna raztopina metoklopramid (metoclopramidum)	peroralna raztopina škatla s steklenico s 120 ml peroralne raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje 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-341/12 do preklica A03FA01 3837000013658 072508
021879	REGLAN 10 mg tablete metoklopramid (metoclopramidum)	tableta škatla s 40 tabletami (4 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje 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-340/12 do preklica A03FA01 3837000013634 072575
021880	Remifentanil Chiesi 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	IDT Biologika GmbH,Nemčija; Hameln Pharmaceuticals GmbH,Nemčija;Chiesi Pharmaceuticals GmbH , Avstrija Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-1412/10 26.07.2010	5363-I-2197/11 26.7.2015 N01AH06 3837000055283 109649
021881	Remifentanil Chiesi 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	IDT Biologika GmbH,Nemčija; Hameln Pharmaceuticals GmbH,Nemčija;Chiesi Pharmaceuticals GmbH , Avstrija Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-1413/10 26.07.2010	5363-I-2198/11 26.7.2015 N01AH06 3837000055290 109657
021882	Remifentanil Chiesi 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	IDT Biologika GmbH,Nemčija; Hameln Pharmaceuticals GmbH,Nemčija;Chiesi Pharmaceuticals GmbH , Avstrija Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-1414/10 26.07.2010	5363-I-2199/11 26.7.2015 N01AH06 3837000055306 109665
021883	Remifentanil Hospira 1 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje/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	Elaiapharm, 2881 route des Cretes, Z.I., Les Bouillides, Sophia Antipolis, Valbonne , Francija Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija		5363-I-1867/11 5.10.2016 N01AH06 3837000123746 132071
021884	Remifentanil Hospira 2 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje/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	Elaiapharm, 2881 route des Cretes, Z.I., Les Bouillides, Sophia Antipolis, Valbonne , Francija Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija		5363-I-1868/11 5.10.2016 N01AH06 3837000123753 132080
021885	Remifentanil Hospira 5 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje/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	Elaiapharm, 2881 route des Cretes, Z.I., Les Bouillides, Sophia Antipolis, Valbonne , Francija Hospira UK Limited, Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire, Velika Britanija		5363-I-1869/11 5.10.2016 N01AH06 3837000123760 132098

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021886	REMINYL 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen-Cilag S.p.a., Via C.Janssen, I-04010, Borgo San Michele , Italija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-594/12 do preklica N06DA04 3837000103274 068284
021887	REMINYL 24 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen-Cilag S.p.a., Via C.Janssen, I-04010, Borgo San Michele , Italija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-595/12 do preklica N06DA04 3837000103281 068314
021888	REMINYL 8 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen-Cilag S.p.a., Via C.Janssen, I-04010, Borgo San Michele , Italija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-593/12 do preklica N06DA04 3837000103267 068357
021889	Remirta 15 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf.,Hafnarfj.,Isl.;Actavis Ltd.,Zejtun ZTN 3000,Malta;Egis Phar.PLC Keresztúri in Bökényföldi , Madžarska Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-219/12 do preklica N06AX11 3837000113303 035190
021890	Remirta 30 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf.,Hafnarfj.,Isl.;Actavis Ltd.,Zejtun ZTN 3000,Malta;Egis Phar.PLC Keresztúri in Bökényföldi , Madžarska Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-220/12 do preklica N06AX11 3837000113327 035360
021891	Remirta 45 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf.,Hafnarfj.,Isl.;Actavis Ltd.,Zejtun ZTN 3000,Malta;Egis Phar.PLC Keresztúri in Bökényföldi , Madžarska Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-221/12 do preklica N06AX11 3837000113334 035599
021892	ReoPro 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje abciksimab (abciksimab)	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. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden , Nizozemska Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101, CB Leiden, Nizozemska		5363-I-271/12 do preklica B01AC13 3837000118193 049930
021893	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 izdelovalca	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irska; Jutta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicoforma S.A., Poljska in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska	5363-I-988/11 02.06.2011	5363-I-940/12 4.11.2014 A10BX02 3837000045277 090468

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021894	Repaglinid Arrow 1 mg tablete repaglinid (repaglinidum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicofarma S.A., Poljska in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska	5363-I-989/11 02.06.2011	5363-I-941/12 4.11.2014 A10BX02 3837000045284 090484
021895	Repaglinid Arrow 2 mg tablete repaglinid (repaglinidum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicofarma S.A., Poljska in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija Arrow ApS, Sankt Peders Straede 2, 1., 4000 Roskilde, Danska	5363-I-990/11 02.06.2011	5363-I-942/12 4.11.2014 A10BX02 3837000045291 090514
021896	Repaglinid Belupo 0,5 mg tablete repaglinid (repaglinidum)	tableta škatala z 90 tabletami (6 x 15 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-1872/11 3.10.2016 A10BX02 3837000123777 132101
021897	Repaglinid Belupo 1 mg tablete repaglinid (repaglinidum)	tableta škatala z 90 tabletami (6 x 15 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-1873/11 3.10.2016 A10BX02 3837000123784 132110
021898	Repaglinid Belupo 2 mg tablete repaglinid (repaglinidum)	tableta škatala z 90 tabletami (6 x 15 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-1874/11 3.10.2016 A10BX02 3837000123791 132128
021899	REPIROL SR 2 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ropinirol (ropinirolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Pallini Attiki, Grčija in Pharmathen Int. S.A., Rodopi , Grčija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-699/12 26.3.2017 N04BC04 3837000132632 140355
021900	REPIROL SR 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ropinirol (ropinirolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Pallini Attiki, Grčija in Pharmathen Int. S.A., Rodopi , Grčija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-700/12 26.3.2017 N04BC04 3837000132649 140369
021901	REPIROL SR 8 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ropinirol (ropinirolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Pallini Attiki, Grčija in Pharmathen Int. S.A., Rodopi , Grčija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-701/12 26.3.2017 N04BC04 3837000132656 140372

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021902	Revia 50 mg filmsko obložene tablete naltrekson (naltrexonum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Bristol-Myers Squibb, S.r.l., Contrada Fontana del Ceraso, Anagni-Frosinone , Italija Chiesi Slovenija d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1785/09 11.11.2009	5363-I-327/12 9.7.2013 N07BB04 3837000074048 022314
021903	Rhophylac 300 mikrogramov/2 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski humani imunoglobulin anti-D (Rh) (immunoglobulinum humanum anti-D (Rh))	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 injekcijsko brizgo z 2 ml raztopine in 1 injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba/e v dovoljenju za promet	CSL Behring GmbH , Nemčija CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg, Nemčija	5363-I-355/11 14.02.2011	5363-I-144/12 do preklica J06BB01 3837000110005 039748
021904	Rifater 50 mg/120 mg/300 mg obložene tablete isoniazid (isoniazidum) rifampicin (rifampicinum) pirazinamid (pyrazinamidum)	obložena tableta škatla s 100 tabletami (5 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. ponovna registracija	Gruppo Lepetit S.p.A., Anagni, , Italija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-378/11 16.02.2011	5363-I-599/12 do preklica J04AM02 3837000073034 002054
021905	RISEDORA 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	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Clinres Farmacija d.o.o., Einspielerjeva ulica 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-251/12 1.2.2017 M05BA07 3837000128710 135967
021906	RISEDORA 35 mg filmsko obložene tablete risedronska kislina (acidum risedronicum)	filmsko obložena tableta škatla z 12 tabletami (1 x 12 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-252/12 1.2.2017 M05BA07 3837000128727 135970
021907	RISEDORA 35 mg filmsko obložene tablete risedronska kislina (acidum risedronicum)	filmsko obložena tableta škatla z 12 tabletami (1 x 12 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-252/12 01.02.2012	5363-I-1250/12 1.2.2017 M05BA07 3837000128727 135970
021908	RISEDORA 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-251/12 01.02.2012	5363-I-1249/12 1.2.2017 M05BA07 3837000128710 135967
021909	Risperidon Alkaloid-INT 2 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Štandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-1484/09 07.10.2009	5363-I-2204/11 24.7.2014 N05AX08 3837000042368 078484

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021910	Risperidon Alkaloid-INT 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija	5363-I-1485/09 07.10.2009	5363-I-2205/11 24.7.2014 N05AX08 3837000042375 078514
021911	Risperidon Arrow 1 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-284/12 do preklica N05AX08 3837000120820 057169
021912	Risperidon Arrow 1 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-283/12 do preklica N05AX08 3837000113730 043338
021913	Risperidon Arrow 2 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-285/12 do preklica N05AX08 3837000113747 043346
021914	Risperidon Arrow 2 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-286/12 do preklica N05AX08 3837000120837 057215
021915	Risperidon Arrow 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irska; Juta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-287/12 do preklica N05AX08 3837000113754 043354

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021916	Risperidon Arrow 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irska; Jutta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-288/12 do preklica N05AX08 3837000120844 057240
021917	Risperidon Arrow 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irska; Jutta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-289/12 do preklica N05AX08 3837000113761 043362
021918	Risperidon Arrow 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irska; Jutta Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija in AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Grosuplje , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-290/12 do preklica N05AX08 3837000120851 057274
021919	Risperidon Mylan 1 mg/ml peroralna raztopina risperidon (risperidonum)	peroralna raztopina škatla s steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Chanelle Medical, Irska; McDermott Lab. Ltd, Irska; Generics (UK) Ltd., VB in Merck Farma y Quimica S.L. , Španija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-211/12 do preklica N05AX08 3837000049480 101800
021920	Rispons 1 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Hf., Hafnarfjörður, Islandija; Actavis Ltd Zejtun ZTN, Malta in Balkanpharma - Dupnitsa AD , Bolgarija Actavis Group hf. Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-441/12 do preklica N05AX08 3837000115994 047856
021921	Rispons 2 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Hf., Hafnarfjörður, Islandija; Actavis Ltd Zejtun ZTN, Malta in Balkanpharma - Dupnitsa AD , Bolgarija Actavis Group hf. Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-442/12 do preklica N05AX08 3837000116007 047864
021922	Rispons 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Hf., Hafnarfjörður, Islandija; Actavis Ltd Zejtun ZTN, Malta in Balkanpharma - Dupnitsa AD , Bolgarija Actavis Group hf. Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-443/12 do preklica N05AX08 3837000116014 047872
021923	Rispons 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Hf., Hafnarfjörður, Islandija; Actavis Ltd Zejtun ZTN, Malta in Balkanpharma - Dupnitsa AD , Bolgarija Actavis Group hf. Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-444/12 do preklica N05AX08 3837000116021 047880

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021924	Roaccutane 10 mg mehke kapsule izotretinoin (isotretinoinum)	kapsula, mehka škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba izdelovalca	Roche Pharma AG, Emil-Barell-Str.1, Grenzach-Wyhlen , Nemčija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-998/09 30.07.2009	5363-I-214/12 do preklica D10BA01 3837000078244 074993
021925	Roaccutane 20 mg mehke kapsule izotretinoin (isotretinoinum)	kapsula, mehka škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba izdelovalca	Roche Pharma AG, Emil-Barell-Str.1, Grenzach-Wyhlen , Nemčija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-999/09 30.07.2009	5363-I-215/12 do preklica D10BA01 3837000078251 075027
021926	Roferon-A 3 mio i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi interferon alfa-2a, rekombinantni (interferonum alfa-2a)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba izdelovalca	Roche Pharma AG, Emil-Barell-Str.1, Grenzach-Wyhlen , Nemčija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-358/09 12.03.2009	5363-I-969/12 do preklica L03AB04 3837000019032 007838
021927	Roferon-A 4,5 mio i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi interferon alfa-2a, rekombinantni (interferonum alfa-2a)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba izdelovalca	Roche Pharma AG, Emil-Barell-Str.1, Grenzach-Wyhlen , Nemčija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-359/09 12.03.2009	5363-I-970/12 do preklica L03AB04 3837000019063 008400
021928	Roferon-A 6 mio i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi interferon alfa-2a, rekombinantni (interferonum alfa-2a)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba izdelovalca	Roche Pharma AG, Emil-Barell-Str.1, Grenzach-Wyhlen , Nemčija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-360/09 12.03.2009	5363-I-971/12 do preklica L03AB04 3837000079500 003166
021929	Rosuvastatin Actavis 10 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1195/12 21.5.2017 C10AA07 3837000133738 144036
021930	Rosuvastatin Actavis 20 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1196/12 21.5.2017 C10AA07 3837000133745 144040
021931	Rosuvastatin Actavis 40 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1197/12 21.5.2017 C10AA07 3837000133752 144053

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021932	Rosuvastatin Actavis 5 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta		5363-I-1194/12 21.5.2017 C10AA07 3837000133721 144067
			ново dovoljenje za promet	Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		
021933	Rosuvastatin Krka 10 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2261/11 13.12.2016 C10AA07 3837000125566 134279
			ново dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
021934	Rosuvastatin Krka 15 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2262/11 13.12.2016 C10AA07 3837000125573 134287
			ново dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
021935	Rosuvastatin Krka 20 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2263/11 13.12.2016 C10AA07 3837000125580 134295
			ново dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
021936	Rosuvastatin Krka 30 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.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2264/11 13.12.2016 C10AA07 3837000125597 134309
			ново dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
021937	Rosuvastatin Krka 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.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2265/11 13.12.2016 C10AA07 3837000125603 134317
			ново dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
021938	Rosuvastatin Krka 5 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2260/11 13.12.2016 C10AA07 3837000125535 134325
			ново dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
021939	Rosuvastatin Mylan 10 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	McDermott Laboratories Limited trading as Gerard Laboratories 35/36 Baldoye Industrial Estate, Irska		5363-I-797/12 11.4.2017 C10AA07 3837000127676 141515
			ново dovoljenje za promet	Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		
021940	Rosuvastatin Mylan 20 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	McDermott Laboratories Limited trading as Gerard Laboratories 35/36 Baldoye Industrial Estate, Irska		5363-I-798/12 11.4.2017 C10AA07 3837000127683 141529
			ново dovoljenje za promet	Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021941	Rosuvastatin Mylan 40 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories Limited trading as Gerard Laboratories 35/36 Baldoyle Industrial Estate , Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-799/12 11.4.2017 C10AA07 3837000127690 141532
021942	Rozamet 10 mg/g krema metronidazol (metronidazolum)	krema škatla s tubo s 25 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Salus, Ljubljana, d.d., Litostrojska cesta 46 A, Ljubljana , Slovenija Salus Ljubljana, d.d., Litostrojska cesta 46 A, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1179/10 01.06.2010	5363-I-473/12 do preklica D06BX01 3837000018264 005800
021943	Salofalk 1000 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škatla z 20 svečkami (4 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija		5363-I-2309/11 14.12.2016 A07EC02 3837000125887 134376
021944	Salofalk 1000 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škatla z 12 svečkami (2 x 6 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija		5363-I-2307/11 14.12.2016 A07EC02 3837000125542 134333
021945	Salofalk 1000 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škatla s 15 svečkami (3 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija		5363-I-2308/11 14.12.2016 A07EC02 3837000125870 134368
021946	Salofalk 1000 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škatla z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija		5363-I-2306/11 14.12.2016 A07EC02 3837000125863 134350
021947	Salofalk 1000 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škatla s 60 svečkami (12 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija		5363-I-2311/11 14.12.2016 A07EC02 3837000125894 134384
021948	Salofalk 1000 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škatla s 30 svečkami (6 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija		5363-I-2310/11 14.12.2016 A07EC02 3837000125559 134341
021949	Salofalk 1000 mg svečke mesalazin (mesalazinum)	svečka škatla z 90 svečkami (18 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija		5363-I-2312/11 14.12.2016 A07EC02 3837000125900 134392

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021950	Sandimmun 50 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje ciklosporin (ciclosporinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 ampulami z 1 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-2409/11 do preklica L04AD01 3837000072341 003786
021951	Sandimmun 50 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje ciklosporin (ciclosporinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 ampulami s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-2410/11 do preklica L04AD01 3837000072358 003778
021952	Sandimmun Neoral 100 mg mehke kapsule ciklosporin (ciclosporinum)	kapsula, mehka škatla s 50 kapsulami (10 x 5 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	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-1995/11 do preklica L04AD01 3837000072389 073652
021953	Sandimmun Neoral 100 mg/ml peroralna raztopina ciklosporin (ciclosporinum)	peroralna raztopina škatla s steklenico s 50 ml raztopine in dvema brizgama za odmerjanje	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	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-1996/11 do preklica L04AD01 3837000072396 073636
021954	Sandimmun Neoral 25 mg mehke kapsule ciklosporin (ciclosporinum)	kapsula, mehka škatla s 50 kapsulami (10 x 5 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	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-1993/11 do preklica L04AD01 3837000072365 073687
021955	Sandimmun Neoral 50 mg mehke kapsule ciklosporin (ciclosporinum)	kapsula, mehka škatla s 50 kapsulami (10 x 5 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	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-1994/11 do preklica L04AD01 3837000072372 073660
021956	Sandostatin 0,05 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje oktreotid (octreotidum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-1950/11 do preklica H01CB02 3837000072402 053066

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021957	Sandostatin 0,1 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje oktreotid (octreotidum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-1953/11 do preklica H01CB02 3837000072419 053058
021958	Sandostatin 0,5 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje oktreotid (octreotidum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-1951/11 do preklica H01CB02 3837000072426 094080
021959	Sandostatin LAR 10 mg prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje oktreotid (octreotidum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom in 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 2 ml vehikla, 1 injekcijsko iglo in 1 adapterjem za vialo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-137/12 do preklica H01CB02 3837000087543 010979
021960	Sandostatin LAR 20 mg prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje oktreotid (octreotidum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom in 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 2 ml vehikla, 1 injekcijsko iglo in 1 adapterjem za vialo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-138/12 do preklica H01CB02 3837000087550 011010
021961	Sandostatin LAR 30 mg prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje oktreotid (octreotidum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom in 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 2 ml vehikla, 1 injekcijsko iglo in 1 adapterjem za vialo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija		5363-I-139/12 do preklica H01CB02 3837000087567 011029
021962	Sclefic 50 mg filmsko obložene tablete riluzol (riluzolum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður , Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-945/12 22.1.2015 N07XX02 3837000133479 141836
021963	Septolete plus z okusom mentola 5 mg/1 mg pastile benzokain (benzocainum) cetipiridinij (cetylpyridinium)	pastila škatla z 18 pastilami (2 x 9 pastil v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-160/12 do preklica R02AA06 3837000108491 026271
021964	Septolete plus z okusom mentola 5 mg/1 mg pastile benzokain (benzocainum) cetipiridinij (cetylpyridinium)	pastila škatla s 30 pastilami (3 x 10 pastil v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-161/12 do preklica R02AA06 3837000087048 019054

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021965	SERETIDE 25 mikrogramov/ 50 mikrogramov/ vpih inhalacijska suspenzija pod tlakom salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonum)	inhalacijska suspenzija pod tlakom škatla s kovinskim vsebnikom (z odmernim ventilom in ustnikom) z inhalacijsko suspenzijo pod tlakom (120 odmerkov)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska in Glaxo W. Production, La Madeleine, Evreux , Francija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-168/12 do preklica R03AK06 3837000087352 010863
021966	SERETIDE 25 mikrogramov/125 mikrogramov/ vpih inhalacijska suspenzija pod tlakom salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonum)	inhalacijska suspenzija pod tlakom škatla s kovinskim vsebnikom (z odmernim ventilom in ustnikom) z inhalacijsko suspenzijo pod tlakom (120 odmerkov)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska in Glaxo W. Production, La Madeleine, Evreux , Francija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-170/12 do preklica R03AK06 3837000087345 010898
021967	SERETIDE 25 mikrogramov/250 mikrogramov/ vpih inhalacijska suspenzija pod tlakom salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonum)	inhalacijska suspenzija pod tlakom škatla s kovinskim vsebnikom (z odmernim ventilom in ustnikom) z inhalacijsko suspenzijo pod tlakom (120 odmerkov)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska in Glaxo W. Production, La Madeleine, Evreux , Francija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-169/12 do preklica R03AK06 3837000087338 010901
021968	Serevent 25 mikrogramov/vpih inhalacijska suspenzija pod tlakom salmeterol (salmeterolum)	inhalacijska suspenzija pod tlakom škatla s kovinskim vsebnikom (z odmernim ventilom s suspenzijo (120 odmerkov) in ustnikom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan, Poljska; Glaxo Wellcome Production, Evreux, Francija in Aspen Bad Oldesloe GmbH, Bad Oldesloe , Nemčija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1840/11 05.10.2011	5363-I-785/12 do preklica R03AC12 3837000099690 017493
021969	Serevent 25 mikrogramov/vpih inhalacijska suspenzija pod tlakom salmeterol (salmeterolum)	inhalacijska suspenzija pod tlakom škatla s tlačnim vsebnikom z odmernim ventilom s suspenzijo (120 odmerkov) in ustnikom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska in Glaxo W. Production , Francija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1840/11 do preklica R03AC12 3837000099690 017493
021970	Sertralin Arrow 100 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralinum)	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	Arrow Generics Limited, VB; Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irska; Juta Pharma GmbH, Nemčija; AKMON farmacevtske industrije d.o.o. , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1698/11 do preklica N06AB06 3837000111453 042781
021971	Sertralin Arrow 50 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralinum)	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	Arrow Generics Limited, VB; Arrow Pharm Ltd, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Limited, Irska; Juta Pharma GmbH, Nemčija; AKMON farmacevtske industrije d.o.o. , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-1697/11 do preklica N06AB06 3837000111446 042790
021972	Sertralin Krka 100 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralinum)	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., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-2395/11 do preklica N06AB06 3837000126532 134783

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021973	Sertralin Krka 50 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 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-2394/11 do preklica N06AB06 3837000126525 134775	
			ново dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
021974	Sertralin Mylan 100 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Generics (UK) Ltd., Velika Britanija; McDermott Laborat., Dublin, Irska; Merck Farma y Quimica S.L., Barcelona , Španija	5363-I-1700/11 do preklica N06AB06 3837000094961 025542	
			podaljšanje dovoljenja za promet	Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		
021975	Sertralin Mylan 50 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Generics (UK) Ltd., Velika Britanija; McDermott Laborat., Dublin, Irska; Merck Farma y Quimica S.L., Barcelona , Španija	5363-I-1699/11 do preklica N06AB06 3837000094954 025534	
			podaljšanje dovoljenja za promet	Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		
021976	Sertralin TEVA 100 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., RN Haarlem, Nizozemska; Teva Pharmaceuticals Works PLC, Debrecen , Madžarska	5363-I-2404/10 11.11.2010	5363-I-69/12 do preklica N06AB06 3837000109016 027430
			sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		
021977	Sertralin TEVA 100 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., RN Haarlem, Nizozemska; Teva Pharmaceuticals Works PLC, Debrecen , Madžarska	5363-I-2403/10 11.11.2010	5363-I-68/12 do preklica N06AB06 3837000105612 012190
			sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		
021978	Sertralin TEVA 50 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., RN Haarlem, Nizozemska; Teva Pharmaceuticals Works PLC, Debrecen , Madžarska	5363-I-2401/10 11.11.2010	5363-I-66/12 do preklica N06AB06 3837000105605 012220
			sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		
021979	Sertralin TEVA 50 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., RN Haarlem, Nizozemska; Teva Pharmaceuticals Works PLC, Debrecen , Madžarska	5363-I-2402/10 11.11.2010	5363-I-67/12 do preklica N06AB06 3837000109009 027464
			sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		
021980	Setronon 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 ampulami s 4 ml raztopine v pretisnem omotu	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija; Teva Operations Poland Sp. z o.o., Krakow, Poljska; TEVA Pharmaceutical Ltd., Gödöllő , Madžarska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1920/10 22.09.2010	5363-I-872/12 do preklica A04AA01 3837000028096 090395

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021981	Setronon 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 ampulami z 2 ml raztopine v pretisnem omotu	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija; Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Krakow, Poljska; TEVA Pharmaceutical Ltd., Gödöllő , Madžarska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1919/10 22.09.2010	5363-I-871/12 do preklica A04AA01 3837000028089 090409
021982	SEVORANE 250 ml para za inhaliranje, tekočina sevofluran (sevofluranum)	para za inhaliranje, tekočina škatla s plastenko 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Aesica Queenborough Limited, Queenborough, Kent , Velika Britanija Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2180/11 do preklica N01AB08 3837000023190 020885
021983	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. sprememba v sestavi zdravila	Pfizer PGM, Zone Industrielle 29, Poce-sur-Cisse, , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1011/11 06.06.2011	5363-I-937/12 6.6.2016 G04BE03 3837000068870 125938
021984	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. sprememba v sestavi zdravila	Pfizer PGM, Zone Industrielle 29, Poce-sur-Cisse, , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1010/11 06.06.2011	5363-I-936/12 6.6.2016 G04BE03 3837000068863 125920
021985	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. sprememba v sestavi zdravila	Pfizer PGM, Zone Industrielle 29, Poce-sur-Cisse, , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1008/11 06.06.2011	5363-I-934/12 6.6.2016 G04BE03 3837000068849 125946
021986	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. sprememba v sestavi zdravila	Pfizer PGM, Zone Industrielle 29, Poce-sur-Cisse, , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1009/11 06.06.2011	5363-I-935/12 6.6.2016 G04BE03 3837000068856 125954
021987	Simvastatin Lek 10 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	LEK d.d., Ljubljana, Slovenija; LEK S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija in S.C. Sandoz S.R.L., Targu Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-136/08 27.02.2008	5363-I-904/12 do preklica C10AA01 3837000099126 038423
021988	Simvastatin Lek 10 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	LEK d.d., Ljubljana, Slovenija; LEK S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija in S.C. Sandoz S.R.L., Targu Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-135/08 27.02.2008	5363-I-905/12 do preklica C10AA01 3837000099133 038431

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021989	Simvastatin Lek 20 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LEK d.d., Ljubljana, Slovenija; LEK S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija in S.C. Sandoz S.R.L., Targu Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-138/08 27.02.2008	5363-I-906/12 do preklica C10AA01 3837000099140 038458
021990	Simvastatin Lek 20 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LEK d.d., Ljubljana, Slovenija; LEK S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija in S.C. Sandoz S.R.L., Targu Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-137/08 27.02.2008	5363-I-907/12 do preklica C10AA01 3837000099157 038466
021991	Simvastatin Lek 40 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LEK d.d., Ljubljana, Slovenija; LEK S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija in S.C. Sandoz S.R.L., Targu Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-140/08 27.02.2008	5363-I-908/12 do preklica C10AA01 3837000099164 038474
021992	Simvastatin Lek 40 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LEK d.d., Ljubljana, Slovenija; LEK S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija in S.C. Sandoz S.R.L., Targu Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-139/08 27.02.2008	5363-I-909/12 do preklica C10AA01 3837000099171 038482
021993	Sinecod 5 mg/ml peroralne kapljice, raztopina butamirat (butamiratum)	peroralne kapljice, raztopina škatla s steklenico z 20 ml raztopine in kapalko	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-1825/08 10.11.2008	5363-I-2282/11 do preklica R05DB13 3837000077902 061697
021994	Sinecod 50 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem butamirat (butamiratum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-1827/08 10.11.2008	5363-I-1740/11 do preklica R05DB13 3837000077896 061700
021995	Sinecod 7,5 mg/5 ml sirup butamirat (butamiratum)	sirup škatla s steklenico z 200 ml sirupa in merilnim lončkom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-1826/08 10.11.2008	5363-I-1739/11 do preklica R05DB13 3837000087161 077224
021996	SINGULAIR 4 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet ali 2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem , Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija		5363-I-342/12 do preklica R03DC03 3837000026115 033510

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
021997	Sinoxal 5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo z 40 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta,Romunija in Actavis Italy S.p.A.-Nerviano Plant, Nerviano , Italija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1703/11 12.9.2016 L01XA03 3837000122671 130036
021998	Sinoxal 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	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-1701/11 12.9.2016 L01XA03 3837000122657 130010
021999	Sinoxal 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	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-1702/11 12.9.2016 L01XA03 3837000122664 130028
022000	Siofor 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 120 tabletami (8 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg, Berlin , Nemčija Laboratori Guidotti S.p.A., Via Livornese 897, La Vettola (Pisa), Italija		5363-I-2041/11 do preklica A10BA02 3837000095098 025569
022001	Siofor 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg, Berlin , Nemčija Laboratori Guidotti S.p.A., Via Livornese 897, La Vettola (Pisa), Italija		5363-I-2040/11 do preklica A10BA02 3837000095081 025550
022002	SKOPRYL 10 mg tablete lizinopril (lisinoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija		5363-I-1029/12 do preklica C09AA03 3837000145885 091820
022003	SKOPRYL 10 mg tablete lizinopril (lisinoprilum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje 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-1030/12 do preklica C09AA03 3837000145892 091839
022004	SKOPRYL 20 mg tablete lizinopril (lisinoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče , Slovenija ALKALOID-INT d.o.o., Šlandrova ulica 4, Ljubljana-Črnuče, Slovenija		5363-I-1031/12 do preklica C09AA03 3837000145908 091847
022005	SKOPRYL 20 mg tablete lizinopril (lisinoprilum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje 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-1032/12 do preklica C09AA03 3837000145915 091855

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022006	SmofKabiven emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije- glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 6 tri-prekatnimi vrečkami (Biofine) s 493 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 pakiranje	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija Fresenius Kabi AB , Uppsala, Švedska		5363-I-1762/11 10.6.2014 B05BA10 3837000123074 130044
022007	Solcifen 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVDC-ALi ali OPA/ALi/PVC/ALi pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-1046/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133172 142251
022008	Solcifen 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/ACLAR-ALi pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-1042/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128086 142217
022009	Solcifen 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/PVDC-ALi ali OPA/ALi/PVC/ALi pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-1047/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133189 142265
022010	Solcifen 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-ALi pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-1043/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128093 142220
022011	Solcifen 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/ACLAR-ALi pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-1044/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128109 142234
022012	Solcifen 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/PVDC-ALi ali OPA/ALi/PVC/ALi pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-1045/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133165 142248
022013	Solcifen 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/ACLAR-ALi pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-1036/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128055 142282
022014	Solcifen 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-ALi pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-1037/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128062 142279

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022015	Solcifen 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva		5363-I-1038/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128079 142296
			ново dovoljenje za promet	Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		
022016	Solcifen 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/PVDC-Al ali OPA/Al/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva		5363-I-1039/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133134 142308
			ново dovoljenje za promet	Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		
022017	Solcifen 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVDC-Al ali OPA/Al/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva		5363-I-1040/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133141 142311
			ново dovoljenje za promet	Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		
022018	Solcifen 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/PVDC-Al ali OPA/Al/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva		5363-I-1041/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133158 142325
			ново dovoljenje za promet	Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		
022019	Solifenacin Lek 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVDC-Al ali OPA/Alu/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva; Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija	5363-I-248/12 02.02.2012	5363-I-311/12 28.10.2016 G04BD08 3837000124477 132411
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		
022020	Solifenacin Lek 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva; Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija	5363-I-249/12 02.02.2012	5363-I-312/12 28.10.2016 G04BD08 3837000124484 132420
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		
022021	Solifenacin Lek 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVDC-Al ali OPA/Alu/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva; Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija	5363-I-246/12 02.02.2012	5363-I-309/12 28.10.2016 G04BD08 3837000124453 132438
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		
022022	Solifenacin Lek 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas, Litva; Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija	5363-I-247/12 02.02.2012	5363-I-310/12 28.10.2016 G04BD08 3837000124460 132446
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija		
022023	Solizab 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/PVDC-Al ali OPA/Al/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva		5363-I-1057/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133226 142360
			ново dovoljenje za promet	Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022024	Solizab 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVDC-Al ali OPA/Al/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-1058/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133233 142373
022025	Solizab 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-1054/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128147 142339
022026	Solizab 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/PVDC-Al ali OPA/Al/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-1059/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133240 142387
022027	Solizab 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-1056/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128161 142356
022028	Solizab 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-1055/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128154 142342
022029	Solizab 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-1048/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128116 142390
022030	Solizab 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/PVDC-Al ali OPA/Al/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-1051/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133196 142420
022031	Solizab 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-1049/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128123 142402
022032	Solizab 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		5363-I-1050/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128130 142416

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022033	Solizab 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVDC-Al ali OPA/Al/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva		5363-I-1052/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133202 142433
			novo dovoljenje za promet	Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		
022034	Solizab 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/PVDC-Al ali OPA/Al/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva		5363-I-1053/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133219 142447
			novo dovoljenje za promet	Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		
022035	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 ampulo s praškom in 1 ampulo z vehiklom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Eumedica SA, Chemin de Nauwelette1, Manage , Belgija	5363-I-746/11 29.04.2011	5363-I-928/12 do preklica H01CB01 3837000089875 019585
			sprememba v sestavi zdravila	Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		
022036	Sorvasta 15 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija		5363-I-1774/11 29.7.2015 C10AA07 3837000123159 130788
			novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
022037	Sorvasta 15 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 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-1775/11 29.7.2015 C10AA07 3837000123166 130796
			novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
022038	Sorvasta 30 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (12 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-1777/11 29.7.2015 C10AA07 3837000123180 130818
			novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
022039	Sorvasta 30 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.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija		5363-I-1776/11 29.7.2015 C10AA07 3837000123173 130800
			novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
022040	Spegal 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.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija		5363-I-1734/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122923 130826
			novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
022041	Spegal 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.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-I-1734/11 23.09.2011	5363-I-2175/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122923 130826
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 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
022042	Spegal 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija; TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2175/11 29.11.2011	5363-I-431/12 23.9.2016 N06DA04 3837000122923 130826
022043	Spegal 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-1735/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122930 130834
022044	Spegal 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1735/11 23.09.2011	5363-I-2176/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122930 130834
022045	Spegal 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija; TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2176/11 29.11.2011	5363-I-432/12 23.9.2016 N06DA04 3837000122930 130834
022046	Spegal SR 8 mg in 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem (začetno pakiranje) galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 2 x 28 kapsulami (2 x 14 8 mg kapsul v pretisnem omotu + 2 x 14 16 mg 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-1732/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122909 130850
022047	Spegal SR 8 mg in 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem (začetno pakiranje) galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 2 x 28 kapsulami (2 x 14 8 mg kapsul v pretisnem omotu + 2 x 14 16 mg kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1732/11 23.09.2011	5363-I-2173/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122909 130850
022048	Spegal SR 8 mg in 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem (začetno pakiranje) galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 2 x 28 kapsulami (2 x 14 8 mg kapsul v pretisnem omotu + 2 x 14 16 mg kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija; TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2173/11 29.11.2011	5363-I-429/12 23.9.2016 N06DA04 3837000122909 130850
022049	Spegal 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-1733/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122916 130842
022050	Spegal 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1733/11 23.09.2011	5363-I-2174/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122916 130842

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022051	Spegal 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija; TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija; Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2174/11 29.11.2011	5363-I-430/12 23.9.2016 N06DA04 3837000122916 130842
022052	Spersallerg 0,4 mg/0,5 mg v 1 ml kapljice za oko, raztopina tetrizolin (tetryzolinum) antazolin (antazolinum)	kapljice za oko, raztopina škatla s kapalno plastenko z 10 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-704/07 26.10.2007	5363-I-2133/11 do preklica S01GA52 3837000018271 097373
022053	Spersallerg 0,4 mg/0,5 mg v 1 ml kapljice za oko, raztopina tetrizolin (tetryzolinum) antazolin (antazolinum)	kapljice za oko, raztopina škatla s kapalno plastenko z 10 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija Laboratoires THEA, 12 rue Louis Bleriot, Clermont-Ferrand Cedex 2, Francija	5363-I-2133/11 21.11.2011	5363-I-1228/12 do preklica S01GA52 3837000018271 097373
022054	SPIRIVA 18 mikrogramov prašek za inhaliranje, trde kapsule tiotropijev bromid (tiotropii bromidum)	prašek za inhaliranje, trda kapsula škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v dvojnem traku) in dihovalnik HandiHaler	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. ponovna registracija	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Nemčija Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija	5363-I-2071/08 23.12.2008	5363-I-2144/11 do preklica R03BB04 3837000029512 023868
022055	SPORANOX 100 mg trde kapsule itraconazol (itraconazolum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba stične ovojinine	Janssen-Cilag S.p.a., Via C.Janssen, I-04010, Borgo San Michele, Italija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-435/10 11.03.2010	5363-I-365/12 do preklica J02AC02 38370000086447 080047
022056	Stediril-m 150 mikrogramov/30 mikrogramov obložene tablete levonorgestrel (levonorgestrelum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	obložena tableta škatla z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pfizer Ireland Pharmaceuticals, Little Connell, Newbridge, Country Kildare, Irska Pfizer Europe MA, EEIG, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Velika Britanija	5363-I-2029/10 07.10.2010	5363-I-470/12 do preklica G03AA07 3837000007077 032581
022057	Strefen 8,75 mg pastile flurbiprofen (flurbiprofenum)	pastila škatla s 16 pastilami (2 x 8 pastil v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba/e v dovoljenju za promet	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd.VB; Crookes Healthcare Limited, Velika Britanija Reckitt Benckiser Healthcare International, Ltd. 103-105 Bath Road, Slough, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-2742/10 16.12.2010	5363-I-1608/11 9.6.2015 R02AX01 3837000054453 107867
022058	Strefen 8,75 mg pastile flurbiprofen (flurbiprofenum)	pastila škatla z 8 pastilami (1 x 8 pastil v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba/e v dovoljenju za promet	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd.VB; Crookes Healthcare Limited, Velika Britanija Reckitt Benckiser Healthcare International, Ltd. 103-105 Bath Road, Slough, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-2741/10 16.12.2010	5363-I-1607/11 9.6.2015 R02AX01 3837000054446 107859
022059	Sudroc 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	Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in Krka, d.d., Novo mesto, Slovenija Miklich Laboratorios, S.L., Cuevas bajas Edificio Picasso, Malaga, Španija		5363-I-1929/11 7.10.2016 B01AC04 3837000124231 132136

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022060	Sufentanil Torrex 5 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje ali koncentrat za raztopino za infundiranje sufentanil (sufentanilum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 ampulami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj , Avstrija Chiesi Slovenija d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1869/08 12.11.2008	5363-I-534/12 do preklica N01AH03 3837000025989 033588
022061	Sufentanil Torrex 50 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje ali koncentrat za raztopino za infundiranje sufentanil (sufentanilum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 ampulami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj , Avstrija Chiesi Slovenija d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1867/08 12.11.2008	5363-I-535/12 do preklica N01AH03 3837000025965 033596
022062	Sufentanil Torrex 50 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje ali koncentrat za raztopino za infundiranje sufentanil (sufentanilum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 ampulami 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 imena imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj , Avstrija Chiesi Slovenija d.o.o., Trdinova 4, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1868/08 12.11.2008	5363-I-536/12 do preklica N01AH03 3837000025972 033642
022063	SUMAMED 125 mg filmsko obložene tablete azitromicin (azithromycinum)	filmsko obložena tableta škatla s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z.o.o. , Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1957/11 do preklica J01FA10 3837000014778 002577
022064	SUMAMED 250 mg trde kapsule azitromicin (azithromycinum)	kapsula, trda škatla s 6 kapsulami (1 x 6 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z.o.o. , Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1959/11 do preklica J01FA10 3837000014792 032824
022065	SUMAMED 40 mg/ml prašek za peroralno suspenzijo azitromicin (azithromycinum)	prašek za peroralno suspenzijo škatla s polietilenskim vsebnikom (z za otroke varno zaporko) s praškom za pripravo 15 ml suspenzije, dvostransko merilno žličko in brizgo za peroralno odmerjanje	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z.o.o. , Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1629/08 10.10.2008	5363-I-1961/11 do preklica J01FA10 3837000116151 047902
022066	SUMAMED 40 mg/ml prašek za peroralno suspenzijo azitromicin (azithromycinum)	prašek za peroralno suspenzijo škatla s polietilenskim vsebnikom (z za otroke varno zaporko) s praškom za pripravo 37,5 ml suspenzije, dvostransko merilno žličko in brizgo za peroralno odmerjanje	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z.o.o. , Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1630/08 10.10.2008	5363-I-1962/11 do preklica J01FA10 3837000116168 047899
022067	SUMAMED 500 mg filmsko obložene tablete azitromicin (azithromycinum)	filmsko obložena tableta škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z.o.o. , Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1958/11 do preklica J01FA10 3837000014808 002593

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022068	SUMAMED 500 mg prašek za raztopino za infundiranje azitromicin (azithromycinum)	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. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija; Teva Operations Poland Sp. z.o.o., Krakow, Poljska; TEVA Pharmaceutical Ltd., Gödöllo , Madžarska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-733/10 24.05.2010	5363-I-1963/11 do preklica J01FA10 3837000088434 045004
022069	SUMAMED S 500 mg filmsko obložene tablete azitromicin (azithromycinum)	filmsko obložena tableta škatla z 2 tabletama (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z.o.o. , Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1625/08 10.10.2008	5363-I-1964/11 do preklica J01FA10 3837000016451 096768
022070	SUMAMED za otroke 20 mg/ml prašek za peroralno suspenzijo azitromicin (azithromycinum)	prašek za peroralno suspenzijo škatla s polietilenskim vsebnikom (z za otroke varno zaporko) s praškom za pripravo 20 ml suspenzije, dvostransko merilno žličko in brizgo za peroralno odmerjanje	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z.o.o. , Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1628/08 10.10.2008	5363-I-1960/11 do preklica J01FA10 3837000014785 002550
022071	Sumatriptan Arrow 100 mg tablete sumatriptan (sumatriptanum)	tableta škatla s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Generics Ltd, VB; Juta Pharma GmbH, Nemčija, Selamine Ltd Irska in Arrow Pharm Ltd, Malta Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-243/12 do preklica N02CC01 3837000121261 058734
022072	Sumatriptan Arrow 50 mg tablete sumatriptan (sumatriptanum)	tableta škatla z 12 tabletami (2 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Generics Ltd, VB; Juta Pharma GmbH, Nemčija, Selamine Ltd Irska in Arrow Pharm Ltd, Malta Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-242/12 do preklica N02CC01 3837000121254 058742
022073	Tadol 100 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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-176/09 04.02.2009	5363-I-628/12 do preklica N02AX02 3837000073713 012084
022074	Tadol 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolum)	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	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-629/12 do preklica N02AX02 3837000086942 068012
022075	Tadol 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolum)	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	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-630/12 do preklica N02AX02 3837000086959 068063
022076	Tadol 50 mg trde kapsule tramadol (tramadolum)	kapsula, trda škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi 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-314/09 06.03.2009	5363-I-626/12 do preklica N02AX02 3837000007138 066885

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022077	Tamsulozin Mylan 0,4 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Synthon Hispania S.L., San Bois de Llobregat, Španija in McDermott Lab. t/a Gerard Lab., Dublin , Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-181/12 do preklica G04CA02 3837000100105 038970
022078	Tavanic 250 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Frankfurt am Main, Nemčija in Sanofi Winthrop Industrie, Compiègne , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1973/11 do preklica J01MA12 3837000089622 045632
022079	Tavanic 250 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Frankfurt am Main, Nemčija in Sanofi Winthrop Industrie, Compiègne , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1974/11 do preklica J01MA12 3837000085259 009210
022080	Tavanic 5 mg/ml raztopina za infundiranje levofloksacin (levofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla s steklenico s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. 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-1976/11 do preklica J01MA12 3837000085273 009202
022081	Tavanic 500 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Frankfurt am Main, Nemčija in Sanofi Winthrop Industrie, Compiègne , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1975/11 do preklica J01MA12 3837000085266 009245
022082	Tavegyl 1 mg/ml raztopina za injiciranje klemastin (clemastinum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-1286/09 07.09.2009	5363-I-1836/11 do preklica R06AA04 3837000072495 068519
022083	TAZOCIN 4 g/0,5 g prašek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 12 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Wyeth Lederle S.p.A, Catania , Italija Pfizer Europe MA, EEIG, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Velika Britanija	5363-I-471/11 28.02.2011	5363-I-213/12 do preklica J01CR05 3837000095227 032190
022084	TAZOCIN 4 g/0,5 g prašek za raztopino za infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	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. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Wyeth Lederle S.p.A, Catania , Italija Pfizer Europe MA, EEIG, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Velika Britanija	5363-I-470/11 28.02.2011	5363-I-212/12 do preklica J01CR05 3837000084467 009075

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022085	TEGRETOL CR 400 mg tablete s podaljšanim sproščanjem karbamazepin (carbamazepinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana , Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2183/10 29.10.2010	5363-I-1773/11 do preklica N03AF01 3837000014174 096083
022086	Telfast 120 mg filmsko obložene tablete feksofenadin (fexofenadinum)	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	Sanofi Winthrop Industrie, Tours, Francija in Sanofi-synthelabo Ltd, Newcastle upon Tyne , Velika Britanija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-46/11 06.01.2011	5363-I-361/12 do preklica R06AX26 3837000077711 087327
022087	Telfast 180 mg filmsko obložene tablete feksofenadin (fexofenadinum)	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	Sanofi Winthrop Industrie, Tours, Francija in Sanofi-synthelabo Ltd, Newcastle upon Tyne , Velika Britanija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-47/11 06.01.2011	5363-I-362/12 do preklica R06AX26 3837000077728 087335
022088	Telfast 30 mg filmsko obložene tablete za otroke feksofenadin (fexofenadinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	sanofi-aventis S.p.A., Strada Statale 17, Scoppito, Italija in Sanofi-Synthelabo Ltd., Fawdon Manufacturing Centre, Newcastle upon Tyne , Velika Britanija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-45/11 06.01.2011	5363-I-360/12 do preklica R06AX26 3837000093056 088951
022089	Telmisartan Lek 20 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-145/11 17.01.2011	5363-I-739/12 17.1.2016 C09CA07 3837000064575 119830
022090	Telmisartan Lek 40 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-146/11 17.01.2011	5363-I-740/12 17.1.2016 C09CA07 3837000064582 119857
022091	Telmisartan Lek 80 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-147/11 17.01.2011	5363-I-741/12 17.1.2016 C09CA07 3837000064599 119865
022092	Telmisartan Mylan 40 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	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 Limited trading as Gerard Laboratories 35/36 Baldoyle Industrial Estate , Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-24/12 6.1.2017 C09CA07 3837000126570 134821

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022093	Telmisartan Mylan 80 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	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 Limited trading as Gerard Laboratories 35/36 Baldoyle Industrial Estate , Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-25/12 6.1.2017 C09CA07 3837000126587 134830
022094	TENORMIN 100 mg filmsko obložene tablete atenolol (atenololum)	filmsko obložena 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	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-837/07 26.11.2007	5363-I-1845/11 do preklica C07AB03 3837000017335 082872
022095	Terbinafin Mylan 250 mg tablete terbinafin (terbinafinum)	tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Ltd.,VB; McDermott Lab.,Irska; Merck S.L., Poligono Merck , Španija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija		5363-I-328/12 do preklica D01BA02 3837000096552 034754
022096	Tetagam P 250 i.e. raztopina za injiciranje humani imunoglobulin proti tetanusnemu toksinu (immunoglobulinum humanum tetanicum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo 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 stične ovojnine	CSL Behring GmbH , Nemčija CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg, Nemčija	5363-I-747/09 19.06.2009	5363-I-1761/11 2.4.2013 J06BB02 3837000073706 011908
022097	Tevitamol 500 mg tablete paracetamol (paracetamololum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Teva Pharma. Works Private Ltd. Com. Debrecen in Gödölo, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komarov , Češka Republika Archie Samuel s.r.o., Slunna 16, Bmo, Češka Republika		5363-I-2304/11 15.12.2016 N02BE01 3837000125849 136044
022098	Tevitamol 500 mg tablete paracetamol (paracetamololum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Teva Pharma. Works Private Ltd. Com. Debrecen in Gödölo, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komarov , Češka Republika Archie Samuel s.r.o., Slunna 16, Bmo, Češka Republika		5363-I-2305/11 15.12.2016 N02BE01 3837000125856 136058
022099	Tevitamol 500 mg tablete paracetamol (paracetamololum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Teva Pharma. Works Private Ltd. Com. Debrecen in Gödölo, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komarov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2304/11 15.12.2011	5363-I-948/12 15.12.2016 N02BE01 3837000125849 136044

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022100	Tevitamol 500 mg tablete paracetamol (paracetamolum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Teva Pharma. Works Private Ltd. Com. Debrecen in Gödöllo, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska in Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komarov , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2305/11 15.12.2011	5363-I-949/12 15.12.2016 N02BE01 3837000125856 136058
022101	Tialupin 12,5 mg filmsko obložene tablete tianeptin (tianeptinum)	filmsko obložena tableta škatla z 1 tableto (1 x 1 tableta 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-579/12 3.4.2017 N06AX14 3837000132373 141546
022102	Tialupin 12,5 mg filmsko obložene tablete tianeptin (tianeptinum)	filmsko obložena tableta škatla s 15 tabletami (1 x 15 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-580/12 3.4.2017 N06AX14 3837000132380 141550
022103	Tialupin 12,5 mg filmsko obložene tablete tianeptin (tianeptinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lupin (Europe) Ltd, Victoria Court, Bexton Road, Knutsford, Cheshire , Velika Britanija Lupin (Europe) Ltd, Victoria Court, Bexton Road, Knutsford, Cheshire, Velika Britanija		5363-I-581/12 3.4.2017 N06AX14 3837000132397 141563
022104	Tialupin 12,5 mg filmsko obložene tablete tianeptin (tianeptinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (4 x 15 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-582/12 3.4.2017 N06AX14 3837000132403 141577
022105	Tialupin 12,5 mg filmsko obložene tablete tianeptin (tianeptinum)	filmsko obložena tableta škatla z 90 tabletami (6 x 15 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-583/12 3.4.2017 N06AX14 3837000132410 141580
022106	Tioktinska kislina MediSanus 600 mg filmsko obložene tablete tiooktanojska kislina (acidum tiooctanoicum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Artesan Pharma GmbH & Co. KG , Nemčija		5363-I-1187/12 21.5.2017 A16AX01 3837000133677 144084
022107	Tioktinska kislina MediSanus 600 mg filmsko obložene tablete tiooktanojska kislina (acidum tiooctanoicum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Artesan Pharma GmbH & Co. KG , Nemčija		5363-I-1188/12 21.5.2017 A16AX01 3837000133684 144098
022108	Tioktinska kislina MediSanus 600 mg filmsko obložene tablete tiooktanojska kislina (acidum tiooctanoicum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Artesan Pharma GmbH & Co. KG , Nemčija		5363-I-1186/12 21.5.2017 A16AX01 3837000133660 144070

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022109	Tizanidin Teva 2 mg tablete tizanidin (tizanidinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva UK Ltd, VB; TEVA Pharmaceutical Works Private Ltd.Co.,Debreceen in Gödöllo,Mad.;Pharmachemie BV , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-2368/11 do preklica M03BX02 3837000118353 050270
022110	Tizanidin Teva 4 mg tablete tizanidin (tizanidinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva UK Ltd, VB; TEVA Pharmaceutical Works Private Ltd.Co.,Debreceen in Gödöllo,Mad.;Pharmachemie BV , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska		5363-I-2369/11 do preklica M03BX02 3837000118360 050300
022111	Tolterodin Accord 1 mg filmsko obložene tablete tolterodin (tolterodinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 dvojna trakova s 14 tabletami)	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 Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-1247/11 29.11.2016 G04BD07 3837000069730 132799
022112	Tolterodin Accord 1 mg filmsko obložene tablete tolterodin (tolterodinum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (1 dvojni trak s 14 tabletami)	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 Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-1246/11 29.11.2016 G04BD07 3837000069723 132780
022113	Tolterodin Accord 1 mg filmsko obložene tablete tolterodin (tolterodinum)	filmsko obložena tableta škatla s 56 tabletami (4 dvojni trakovi s 14 tabletami)	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 Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-1248/11 29.11.2016 G04BD07 3837000069747 132802
022114	Tolterodin Accord 2 mg filmsko obložene tablete tolterodin (tolterodinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 dvojna trakova s 14 tabletami)	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 Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-1250/11 29.11.2016 G04BD07 3837000069761 132829
022115	Tolterodin Accord 2 mg filmsko obložene tablete tolterodin (tolterodinum)	filmsko obložena tableta škatla s 56 tabletami (4 dvojni trakovi s 14 tabletami)	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 Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-1251/11 29.11.2016 G04BD07 3837000069778 132837

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022116	Tolterodin Accord 2 mg filmsko obložene tablete tolterodin (tolterodinum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (1 dvojni trak s 14 tabletami)	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 Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-1249/11 29.11.2016 G04BD07 3837000069754 132810
022117	Tomalon 0,5 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Pharmathen S.A., Pallini Attikis, Grčija; Galex d.d., Murska Sobota, Slovenija; Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija; PharmaSwiss d.o.o., Ljubljana , Slovenija PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holešovice, Česka Republika	5363-I-211/10 27.01.2010	5363-I-1327/12 6.8.2014 C09AA10 3837000042955 078816
022118	Tomalon 2 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Pharmathen S.A., Pallini Attikis, Grčija; Galex d.d., Murska Sobota, Slovenija; Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija; PharmaSwiss d.o.o., Ljubljana , Slovenija PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holešovice, Česka Republika	5363-I-213/10 27.01.2010	5363-I-1328/12 6.8.2014 C09AA10 3837000042979 078840
022119	Tomalon 4 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Pharmathen S.A., Pallini Attikis, Grčija; Galex d.d., Murska Sobota, Slovenija; Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija; PharmaSwiss d.o.o., Ljubljana , Slovenija PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holešovice, Česka Republika	5363-I-214/10 27.01.2010	5363-I-1329/12 6.8.2014 C09AA10 3837000042986 078859
022120	Tonocardin 2 mg tablete doksazosin (doxazosinum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z o.o. , Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-393/10 08.03.2010	5363-I-873/12 do preklica C02CA04 3837000014150 060283
022121	Tonocardin 2 mg tablete doksazosin (doxazosinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z o.o. , Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-394/10 08.03.2010	5363-I-874/12 do preklica C02CA04 3837000103793 003280
022122	Tonocardin 2 mg tablete doksazosin (doxazosinum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z o.o. , Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-395/10 08.03.2010	5363-I-875/12 do preklica C02CA04 3837000103809 002950
022123	Tonocardin 4 mg tablete doksazosin (doxazosinum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z o.o. , Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-396/10 08.03.2010	5363-I-876/12 do preklica C02CA04 3837000012934 060313

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022124	Tonocardin 4 mg tablete doksazosin (doxazosinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z o.o. , Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-397/10 08.03.2010	5363-I-877/12 do preklica C02CA04 3837000103816 003000
022125	Tonocardin 4 mg tablete doksazosin (doxazosinum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z o.o. , Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-398/10 08.03.2010	5363-I-878/12 do preklica C02CA04 3837000103823 003140
022126	TOPAMAX 100 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	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	Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija in Janssen-Cilag S.p.a., Latina , Italija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1181/12 do preklica N03AX11 3837000095944 032417
022127	TOPAMAX 15 mg trde kapsule topiramat (topiramatum)	kapsula, trda škatla s plastenko s 60 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen-Cilag S.p.a., Via C.Janssen, I-04010, Borgo San Michele , Italija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1183/12 do preklica N03AX11 3837000029383 078336
022128	TOPAMAX 200 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	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	Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija in Janssen-Cilag S.p.a., Latina , Italija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1182/12 do preklica N03AX11 3837000095951 032425
022129	TOPAMAX 25 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	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	Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija in Janssen-Cilag S.p.a., Latina , Italija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1179/12 do preklica N03AX11 3837000095920 032395
022130	TOPAMAX 50 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	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	Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija in Janssen-Cilag S.p.a., Latina , Italija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1180/12 do preklica N03AX11 3837000095937 032409
022131	Topotekan Accord 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	Accord Healthcare Limited, Sage House, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija in Cemelog - BRS Ltd., Budaörs, Vasut u. 13 , Madžarska Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija		5363-I-1719/11 20.9.2016 L01XX17 3837000122770 130052
022132	Topotekan Logenex Pharm 1 mg/ml prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje topotekan (topotecanum)	prašek za koncentrat 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	Venus Pharma GmbH, Am Bahnhof 1-3, Werne, Nemčija; Farmicom Farmacevtska družba d.o.o., Obrtna cona Logatec 30, Logatec , Slovenija Logenex Pharm GmbH, Bergstr. 11, Hamburg, Nemčija		5363-I-759/12 11.4.2017 L01XX17 3837000127737 141685

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022133	Topotekan Logenex Pharm 1 mg/ml prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje topotekan (topotecanum)	prašek za koncentrat 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	Venus Pharma GmbH, Am Bahnhof 1-3, Werne, Nemčija; Farmicom Farmacevtska družba d.o.o., Obrtna cona Logatec 30, Logatec , Slovenija Logenex Pharm GmbH, Bergstr. 11, Hamburg, Nemčija		5363-I-761/12 11.4.2017 L01XX17 3837000127751 141700
022134	Topotekan Logenex Pharm 1 mg/ml 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	Venus Pharma GmbH, Am Bahnhof 1-3, Werne, Nemčija; Farmicom Farmacevtska družba d.o.o., Obrtna cona Logatec 30, Logatec , Slovenija Logenex Pharm GmbH, Bergstr. 11, Hamburg, Nemčija		5363-I-760/12 11.4.2017 L01XX17 3837000127744 141699
022135	Topotekan Logenex Pharm 1 mg/ml 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	Venus Pharma GmbH, Am Bahnhof 1-3, Werne, Nemčija; Farmicom Farmacevtska družba d.o.o., Obrtna cona Logatec 30, Logatec , Slovenija Logenex Pharm GmbH, Bergstr. 11, Hamburg, Nemčija		5363-I-758/12 11.4.2017 L01XX17 3837000127720 141671
022136	Torvalipin 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf.,Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija in Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group hf. Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-92/12 do preklica C10AA05 3837000113020 042404
022137	Torvalipin 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf.,Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija in Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group hf. Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-93/12 do preklica C10AA05 3837000113037 042412
022138	Torvalipin 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf.,Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija in Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group hf. Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-94/12 do preklica C10AA05 3837000113044 042439
022139	Tramadol/paracetamol Teva 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolium) paracetamol (paracetamolium)	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	Teva Ph. Works Private Ltd. Company,Debreceen in Gödöllo,Madžarska;Teva UK Ltd,VB;Pharmachemie B.V.,Nizozemska;Teva Santé S.A.,Francija;Teva Czech Industries s.r.o.,Češka;Teva Pharma,S.L.U.,Španija;Pliva Ljubljana d.o.o.,Slovenija;PLIVA Krakow Zakłady Farmaceutyczne S.A.,Poljska;TEVA Kutno S.A. , Poljska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-531/11 08.03.2011	5363-I-1698/11 29.9.2015 N02AX52 3837000058451 112755

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022140	Tramadolijev klorid/paracetamol Grünenthal 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadololum) paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija		5363-I-791/12 11.4.2017 N02AX52 3837000127874 141594
			ново dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija		
022141	Tramadolijev klorid/paracetamol Grünenthal 37,5 mg/325 mg šumeče tablete tramadol (tramadololum) paracetamol (paracetamololum)	šumeča tableta škatla z 20 tabletami (5 x 4 tablet v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija		5363-I-792/12 11.4.2017 N02AX52 3837000127812 141606
			ново dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija		
022142	Tramal 100 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadololum)	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.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-1191/08 10.09.2008	5363-I-2104/11 do preklica N02AX02 3837000002614 072583
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija		
022143	Tramal 100 mg svečke tramadol (tramadololum)	svečka škatla s 5 svečkami (1 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-375/12 17.02.2012	5363-I-523/12 do preklica N02AX02 3837000002652 008907
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija		
022144	Tramal 100 mg svečke tramadol (tramadololum)	svečka škatla s 5 svečkami (1 x 5 svečk v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija		5363-I-375/12 do preklica N02AX02 3837000002652 008907
			podaljšanje dovoljenja za promet	Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija		
022145	Tramal 100 mg/ml peroralne kapljice, raztopina v kapalnem vsebniku tramadol (tramadololum)	peroralne kapljice, raztopina škatla z 10 ml raztopine v kapalnem vsebniku	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-371/12 17.02.2012	5363-I-519/12 do preklica N02AX02 3837000002638 090220
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija		
022146	Tramal 100 mg/ml peroralne kapljice, raztopina v kapalnem vsebniku tramadol (tramadololum)	peroralne kapljice, raztopina škatla z 10 ml raztopine v kapalnem vsebniku	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija		5363-I-371/12 do preklica N02AX02 3837000002638 090220
			podaljšanje dovoljenja za promet	Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija		
022147	Tramal 100 mg/ml peroralne kapljice, raztopina v steklenici z odmerno črpalko tramadol (tramadololum)	peroralne kapljice, raztopina škatla s 96 ml raztopine v steklenici z odmerno črpalko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija		5363-I-372/12 do preklica N02AX02 3837000002621 079936
			podaljšanje dovoljenja za promet	Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija		
022148	Tramal 100 mg/ml peroralne kapljice, raztopina v steklenici z odmerno črpalko tramadol (tramadololum)	peroralne kapljice, raztopina škatla s 96 ml raztopine v steklenici z odmerno črpalko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-372/12 17.02.2012	5363-I-520/12 do preklica N02AX02 3837000002621 079936
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022149	Tramal 150 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadololum)	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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-1192/08 10.09.2008	5363-I-2105/11 do preklica N02AX02 3837000073737 012114
022150	Tramal 200 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadololum)	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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-1193/08 10.09.2008	5363-I-2106/11 do preklica N02AX02 3837000073744 012122
022151	Tramal 50 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadololum)	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	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1603/11 do preklica N02AX02 3837000044515 085340
022152	Tramal 50 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadololum)	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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-1603/11 15.09.2011	5363-I-2073/11 do preklica N02AX02 3837000044515 085340
022153	Tramal 50 mg trde kapsule tramadol (tramadololum)	kapsula, trda škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-370/12 17.02.2012	5363-I-518/12 do preklica N02AX02 3837000002645 090190
022154	Tramal 50 mg trde kapsule tramadol (tramadololum)	kapsula, trda škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija		5363-I-370/12 do preklica N02AX02 3837000002645 090190
022155	Tramal 50 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje tramadol (tramadololum)	raztopina za injiciranje in infundiranje škatla s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-373/12 17.02.2012	5363-I-521/12 do preklica N02AX02 3837000002669 080160
022156	Tramal 50 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje tramadol (tramadololum)	raztopina za injiciranje in infundiranje škatla s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-374/12 17.02.2012	5363-I-522/12 do preklica N02AX02 3837000002676 080152

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022157	Tramal 50 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje tramadol (tramadololum)	raztopina za injiciranje in infundiranje škatla s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija		5363-I-373/12 do preklica N02AX02 3837000002669 080160
022158	Tramal 50 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje tramadol (tramadololum)	raztopina za injiciranje in infundiranje škatla s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal d.o.o., Dunajska cesta 156, Ljubljana, Slovenija		5363-I-374/12 do preklica N02AX02 3837000002676 080152
022159	Transtec 35 mikrogramov/h transdermalni obliž buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatla s 4 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-754/07 05.11.2007	5363-I-2074/11 do preklica N02AE01 3837000100808 039977
022160	Transtec 52,5 mikrogramov/h transdermalni obliž buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatla s 4 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-755/07 05.11.2007	5363-I-2075/11 do preklica N02AE01 3837000100815 039985
022161	Transtec 70 mikrogramov/h transdermalni obliž buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatla s 4 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-756/07 05.11.2007	5363-I-2076/11 do preklica N02AE01 3837000100822 039993
022162	Treksta 100 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	STADA Arzneimittel AG, Nemčija; Centrafarm Services BV, Nizozemska; Lamp S. Propero S.p.A., Italija; STADA Production Ireland, Tipperary, Irska; PharmaCoDane ApS, Herlev, Danska in HBM Pharma s.r.o., Martin , Slovaška STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1027/10 26.05.2010	5363-I-848/12 26.5.2015 N05AH04 3837000053166 106364
022163	Treksta 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	STADA Arzneimittel AG, Nemčija; Centrafarm Services BV, Nizozemska; Lamp S. Propero S.p.A., Italija; STADA Production Ireland, Tipperary, Irska; PharmaCoDane ApS, Herlev, Danska in HBM Pharma s.r.o., Martin , Slovaška STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1028/10 26.05.2010	5363-I-849/12 26.5.2015 N05AH04 3837000053173 106372

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022164	Treksta 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	STADA Arzneimittel AG, Nemčija; Centrafarm Services BV, Nizozemska; Lamp S. Propero S.p.A., Italija; STADA Production Ireland, Tipperary, Irska; PharmaCoDane ApS, Herlev, Danska in HBM Pharma s.r.o., Martin , Slovaška STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1026/10 26.05.2010	5363-I-847/12 26.5.2015 N05AH04 3837000053159 106380
022165	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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lupin (Europe) Ltd, Victoria Court, Bexton Road, Knutsford, Cheshire, Velika Britanija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-871/11 09.05.2011	5363-I-868/12 9.5.2016 C01EB15 3837000068108 125350
022166	Trimepect 35 mg tablete s prirejenim sproščanjem trimetazidin (trimetazidinum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana , Slovenija PharmaSwiss Eesti OÜ Tammsaare tee 47, Tallinn, Estonija		5363-I-675/12 26.3.2017 C01EB15 3837000132540 140386
022167	Turox 120 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmsko obložena tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem , Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1972/11 17.10.2016 M01AH05 3837000124316 132144
022168	Turox 30 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	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	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem , Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1968/11 17.10.2016 M01AH05 3837000124279 132152
022169	Turox 60 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	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	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem , Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1969/11 17.10.2016 M01AH05 3837000124286 132160
022170	Turox 90 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	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	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem , Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1971/11 17.10.2016 M01AH05 3837000124309 132187
022171	Turox 90 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmsko obložena tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem , Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1970/11 17.10.2016 M01AH05 3837000124293 132179

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022172	UBISTESIN 40 mg/0,006 mg na ml raztopina za injiciranje artikain (articainum) adrenalin (epinefrin) (epinephrinum)	raztopina za injiciranje kovinski vsebnik s 50 vložki z 1,7 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja 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	3M Deutschland GmbH, Carl -Schurz-Str. 1, Neuss , Nemčija 3M Deutschland GmbH Carl-Schurz-Str. 1, Neuss, Nemčija	5363-I-916/08 16.06.2008	5363-I-1141/12 6.5.2012 N01BB58 3837000088793 012637
022173	UBISTESIN forte 40 mg/0,012 mg na ml raztopina za injiciranje artikain (articainum) adrenalin (epinefrin) (epinephrinum)	raztopina za injiciranje kovinski vsebnik s 50 vložki z 1,7 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja 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	3M Deutschland GmbH, Carl -Schurz-Str. 1, Neuss , Nemčija 3M Deutschland GmbH Carl-Schurz-Str. 1, Neuss, Nemčija	5363-I-917/08 16.06.2008	5363-I-1142/12 6.5.2012 N01BB58 3837000088786 012645
022174	Unipres 10 mg tablete nitrendipin (nitrendipinum)	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-2115/11 do preklica C08CA08 38370000000511 087068
022175	Unipres 20 mg tablete nitrendipin (nitrendipinum)	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-2116/11 do preklica C08CA08 38370000000528 087092
022176	Ursofalk 250 mg/5 ml peroralna suspenzija ursodeoksiholna kislina (acidum ursodeoxycholicum)	peroralna suspenzija škatla s steklenico z 250 ml suspenzije in merilnim lončkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg, Nemčija	5363-I-1421/11 31.08.2011	5363-I-627/12 1.6.2015 A05AA02 38370000053661 107611
022177	Ursofalk 500 mg filmsko obložene tablete ursodeoksiholna kislina (acidum ursodeoxycholicum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2376/11 19.12.2016 A05AA02 3837000127492 135003
022178	Ursofalk 500 mg filmsko obložene tablete ursodeoksiholna kislina (acidum ursodeoxycholicum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (4 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Freiburg , Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija		5363-I-2377/11 19.12.2016 A05AA02 3837000127508 135011
022179	Valaciklovir Pfizer 500 mg filmsko obložene tablete valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Pfizer Service Company, Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Poce-Sur-Cisse , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-382/11 17.02.2011	5363-I-165/12 17.2.2016 J05AB11 3837000065978 121304

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022180	Valaciklovir Pfizer 500 mg filmsko obložene tablete valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatla z 42 tabletami (6 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Pfizer Service Company, Zaventem, Belgija; Pfizer PGM, Poce-Sur-Cisse , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-383/11 17.02.2011	5363-I-166/12 17.2.2016 J05AB11 3837000065985 121312
022181	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija; Novartis Farma S.p.A., Italija in Lek S.A.; Strykow , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1639/11 06.09.2011	5363-I-622/12 6.9.2016 C09DA03 3837000122251 130060
022182	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija; Novartis Farma S.p.A., Italija in Lek S.A.; Strykow , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1640/11 06.09.2011	5363-I-623/12 6.9.2016 C09DA03 3837000122268 130079
022183	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija; Novartis Farma S.p.A., Italija in Lek S.A.; Strykow , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1641/11 06.09.2011	5363-I-624/12 6.9.2016 C09DA03 3837000122275 130087
022184	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija; Novartis Farma S.p.A., Italija in Lek S.A.; Strykow , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1642/11 06.09.2011	5363-I-625/12 6.9.2016 C09DA03 3837000122282 130095
022185	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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija; Novartis Farma S.p.A., Italija in Lek S.A.; Strykow , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1638/11 06.09.2011	5363-I-621/12 6.9.2016 C09DA03 3837000122244 130109
022186	Valsartan Lek 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	Lek S.A., Varšava, Poljska; Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben, Nemčija in Novartis Farmaceutica S.A., Barcelona , Španija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1692/11 9.9.2016 C09CA03 3837000122596 130117

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022187	Valsartan Lek 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	Lek S.A., Varšava, Poljska; Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben, Nemčija; Novartis Farmaceutica S.A., Barcelona, Španija in Lek S.A., Strykow , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1692/11 09.09.2011	5363-I-852/12 9.9.2016 C09CA03 3837000122596 130117
022188	Valsartan Lek 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	Lek S.A., Varšava, Poljska; Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben, Nemčija in Novartis Farmaceutica S.A., Barcelona , Španija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1693/11 9.9.2016 C09CA03 3837000122602 130125
022189	Valsartan Lek 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek S.A., Varšava, Poljska; Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben, Nemčija; Novartis Farmaceutica S.A., Barcelona, Španija in Lek S.A., Strykow , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1693/11 09.09.2011	5363-I-853/12 9.9.2016 C09CA03 3837000122602 130125
022190	Valsartan Lek 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	Lek S.A., Varšava, Poljska; Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben, Nemčija in Novartis Farmaceutica S.A., Barcelona , Španija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1690/11 9.9.2016 C09CA03 3837000122572 130133
022191	Valsartan Lek 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. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Lek S.A., Varšava, Poljska; Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben, Nemčija; Novartis Farmaceutica S.A., Barcelona, Španija in Lek S.A., Strykow , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1690/11 09.09.2011	5363-I-850/12 9.9.2016 C09CA03 3837000122572 130133
022192	Valsartan Lek 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	Lek S.A., Varšava, Poljska; Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben, Nemčija in Novartis Farmaceutica S.A., Barcelona , Španija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1691/11 9.9.2016 C09CA03 3837000122589 130141

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022193	Valsartan Lek 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	Lek S.A., Varšava, Poljska; Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH, Gerlingen in Barleben, Nemčija; Novartis Farmaceutica S.A., Barcelona, Španija in Lek S.A., Strykow , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1691/11 09.09.2011	5363-I-851/12 9.9.2016 C09CA03 3837000122589 130141
022194	Valsartan Pfizer 160 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	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-613/12 23.3.2017 C09CA03 3837000126754 140390
022195	Valsartan Pfizer 320 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	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-614/12 23.3.2017 C09CA03 3837000126761 140401
022196	Valsartan Pfizer 80 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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-612/12 23.3.2017 C09CA03 3837000126747 140415
022197	Valsartan/hidroklorotiazid Teva 320 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	Teva Pharmaceutical 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-786/12 16.5.2017 C09DA03 3837000132816 142450
022198	Valsartan/hidroklorotiazid Teva 320 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	Teva Pharmaceutical 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-787/12 16.5.2017 C09DA03 3837000127645 142464
022199	Valsotens 160 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Actavis Ltd., Zejtun ZTN3000, Malta; Genericon Pharma GmbH, Graz, Avstrija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa 2600 , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-549/11 09.03.2011	5363-I-347/12 22.4.2015 C09CA03 3837000051346 104310

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022200	Valsotens 40 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Actavis Ltd., Zejtun ZTN3000, Malta; Genericon Pharma GmbH, Graz, Avstrija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa 2600 , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-547/11 09.03.2011	5363-I-345/12 22.4.2015 C09CA03 3837000051322 104329
022201	Valsotens 80 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Actavis Ltd., Zejtun ZTN3000, Malta; Genericon Pharma GmbH, Graz, Avstrija; Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa 2600 , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-548/11 09.03.2011	5363-I-346/12 22.4.2015 C09CA03 3837000051339 104337
022202	Vankomicin Kabi 1 g prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo (volumen 20 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Xellia Pharmaceuticals ApS, Dalslandsgade 11, Copenhagen S , Danska		5363-I-2251/11 13.12.2016 J01XA01 3837000125467 134406
022203	Vankomicin Kabi 500 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo (volumen 10 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Xellia Pharmaceuticals ApS, Dalslandsgade 11, Copenhagen S , Danska		5363-I-2250/11 13.12.2016 J01XA01 3837000125450 134414
022204	Vankomicin Lek 1000 mg 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1439/10 03.08.2010	5363-I-2155/11 3.8.2015 J01XA01 3837000055429 109908
022205	Vankomicin Lek 500 mg 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1438/10 03.08.2010	5363-I-2154/11 3.8.2015 J01XA01 3837000055412 109916
022206	Vankomicin NRIM 1000 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo (volumen 20 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Xellia Pharmaceuticals ApS, Dalslandsgade 11, Copenhagen S , Danska NRIM Limited, Marlborough House, 298 Regents Park Road, Finchley, London, Velika Britanija		5363-I-1695/11 9.9.2016 J01XA01 3837000122626 130150
022207	Vankomicin NRIM 500 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo (volumen 10 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Xellia Pharmaceuticals ApS, Dalslandsgade 11, Copenhagen S , Danska NRIM Limited, Marlborough House, 298 Regents Park Road, Finchley, London, Velika Britanija		5363-I-1694/11 9.9.2016 J01XA01 3837000122619 130168
022208	Vankomicin Pfizer 1000 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo (volumen 20 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	Xellia Pharmaceuticals ApS, Dalslandsgade 11, Copenhagen S , Danska Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1695/11 09.09.2011	5363-I-1902/11 9.9.2016 J01XA01 3837000122626 130150

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022209	Vankomicin Pfizer 500 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo (volumen 10 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	Xellia Pharmaceuticals ApS, Dalslandsgade 11, Copenhagen S , Danska Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1694/11 09.09.2011	5363-I-1901/11 9.9.2016 J01XA01 3837000122619 130168
022210	Vaposirup 200 mg/15 ml sirup guaifenezin (guaifenesinum)	sirup škatla s steklenico s 120 ml sirupa z za otroke varno zaporko in merilnim lončkom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba/e v dovoljenju za promet	Procter&Gamble Manufacturing GmbH, Gross-Gerau , Nemčija MIKONA, Internacionalno podjetje s farmacevtskimi in medicinskimi izdelki d.o.o., Predilniška 14, Tržič, Slovenija	5363-I-309/11 07.02.2011	5363-I-1917/11 do preklica R05CA03 3837000094527 014915
022211	Vaposirup 200 mg/15 ml sirup guaifenezin (guaifenesinum)	sirup škatla s steklenico s 180 ml sirupa z za otroke varno zaporko in merilnim lončkom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba/e v dovoljenju za promet	Procter&Gamble Manufacturing GmbH, Gross-Gerau , Nemčija MIKONA, Internacionalno podjetje s farmacevtskimi in medicinskimi izdelki d.o.o., Predilniška 14, Tržič, Slovenija	5363-I-310/11 07.02.2011	5363-I-1918/11 do preklica R05CA03 3837000094534 014923
022212	VAXIGRIP suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi cepivo proti gripi z delci virionov, inaktivirano (vaccinum influenzae inactivatum ex viroorum fragmentis praeparatum)	suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v sestavi cepiva	Sanofi Pasteur SA, 2, avenue Pont Pasteur, Lyon , Francija Sanofi Pasteur SA, 2, avenue Pont Pasteur, Lyon, Francija	5363-I-2723/10 14.12.2010	5363-I-1718/11 do preklica J07BB02 3837000018523 006483
022213	VENTOLIN 2 mg tablete salbutamol (salbutamolum)	tableta škatla s plastenko s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Glaxo Wellcome S.A., Aranda de Duero, Burgos, Španija; Aspen Bad Oldesloe GmbH, Bad Oldesloe , Nemčija GSK d.o.o., Knezov štradol 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2747/10 15.12.2010	5363-I-2223/11 do preklica R03CC02 3837000015386 077313
022214	Versatis 5 % zdravilni obliž lidokain (lidocainum)	zdravilni obliž škatla s 5 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-843/07 28.11.2007	5363-I-2102/11 28.11.2012 N01BB02 3837000108446 029637
022215	Versatis 5 % zdravilni obliž lidokain (lidocainum)	zdravilni obliž škatla z 10 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-844/07 28.11.2007	5363-I-2103/11 28.11.2012 N01BB02 3837000109733 029645
022216	Vertusal 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-1746/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122985 130869
022217	Vertusal 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-1747/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122992 130877

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022218	Vertusal 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-1745/11 23.9.2016 N06DA04 3837000122978 130885
022219	Victanyl 100 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Nordic A/S, Gentofte, , Danska Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-196/12 do preklica N02AB03 3837000119527 053791
022220	Victanyl 25 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Nordic A/S, Gentofte, , Danska Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-193/12 do preklica N02AB03 3837000119497 053805
022221	Victanyl 50 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Nordic A/S, Gentofte, , Danska Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-194/12 do preklica N02AB03 3837000119503 053830
022222	Victanyl 75 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Nordic A/S, Gentofte, , Danska Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-195/12 do preklica N02AB03 3837000119510 053856
022223	Videx EC 250 mg trde gastrorezistentne kapsule didanozin (didanosinum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba izdelovalca	Bristol-Myers Squibb, S.r.l., Contrada Fontana del Ceraso, Anagni-Frosinone , Italija Bristol-Myers Squibb spol. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-791/09 03.07.2009	5363-I-257/12 do preklica J05AF02 3837000088090 028428
022224	Videx EC 400 mg trde gastrorezistentne kapsule didanozin (didanosinum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba izdelovalca	Bristol-Myers Squibb, S.r.l., Contrada Fontana del Ceraso, Anagni-Frosinone , Italija Bristol-Myers Squibb spol. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-792/09 03.07.2009	5363-I-258/12 do preklica J05AF02 3837000088106 028436
022225	Vilbitin 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Clonmel Healthcare Ltd., Tipperary, Irska; Doppel Farmaceutici S.r.l., Rozzano, Italija; Eurogenerics N.V., Brussels, Belgija; Lamp S. Prospero S.p.A., Italija; PharmaCoDane ApS, Herlev, Danska in Stada Arz. AG, Bad Vilbel , Nemčija Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH, Otto-Hahn-Strasse 46, 63303 Dreieich, Nemčija		5363-I-1676/11 7.9.2016 C10AA05 3837000122510 130176

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022226	Vilbitin 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Clonmel Healthcare Ltd., Tipperary, Irska; Doppel Farmaceutici S.r.l., Rozzano, Italija; Eurogenerics N.V., Brussels, Belgija; Lamp S. Prospero S.p.A., Italija; PharmaCoDane ApS, Herlev, Danska in Stada Arz. AG, Bad Vilbel , Nemčija Pharma Resources Dr. Schlutrig GmbH, Otto-Hahn-Strasse 46, 63303 Dreieich, Nemčija		5363-I-1677/11 7.9.2016 C10AA05 3837000122534 130184
022227	Vilbitin 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Clonmel Healthcare Ltd., Tipperary, Irska; Doppel Farmaceutici S.r.l., Rozzano, Italija; Eurogenerics N.V., Brussels, Belgija; Lamp S. Prospero S.p.A., Italija; PharmaCoDane ApS, Herlev, Danska in Stada Arz. AG, Bad Vilbel , Nemčija Pharma Resources Dr. Schlutrig GmbH, Otto-Hahn-Strasse 46, 63303 Dreieich, Nemčija		5363-I-1678/11 7.9.2016 C10AA05 3837000122541 130192
022228	Vinorelbin Ebewe 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje vinorelbin (vinorelbinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 vialami 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-459/12 do preklica L01CA04 3837000114119 044750
022229	Vinorelbin Ebewe 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje vinorelbin (vinorelbinum)	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-457/12 do preklica L01CA04 3837000104202 007030
022230	Vinorelbin Ebewe 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje vinorelbin (vinorelbinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 vialami s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	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-461/12 do preklica L01CA04 3837000114133 044776
022231	Vinorelbin Ebewe 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje vinorelbin (vinorelbinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 vialami z 1 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-460/12 do preklica L01CA04 3837000114126 044741
022232	Vinorelbin Ebewe 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje vinorelbin (vinorelbinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 vialami z 1 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-458/12 do preklica L01CA04 3837000114102 044725
022233	Vinorelbin Ebewe 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje vinorelbin (vinorelbinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo z 1 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-456/12 do preklica L01CA04 3837000104196 006980

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022234	Visanne 2 mg tablete dienogest (dienogestum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Bayer Weimar GmbH & Co. KG, Weimar , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-324/10 18.02.2010	5363-I-1001/12 18.2.2015 G03D 3837000049145 098841
022235	VITALIPID N ADULT koncentrat za raztopino za infundiranje retinol (vitamin A) (retinolum (vitaminum A)) fitomenadion (phytomenadionum) ergokalciferol (ergokalciferolum) tokoferol (vitamin E) (tokoferolum (vitaminum E))	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 ampulami z 10 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi AB, Rapskatan 7, Uppsala , Švedska Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija		5363-I-90/12 do preklica B05XC 3837000084245 007064
022236	VITALIPID N INFANT koncentrat za raztopino za infundiranje za otroke retinol (vitamin A) (retinolum (vitaminum A)) fitomenadion (phytomenadionum) ergokalciferol (ergokalciferolum) tokoferol (vitamin E) (tokoferolum (vitaminum E))	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 ampulami z 10 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi AB, Rapskatan 7, Uppsala , Švedska Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija		5363-I-91/12 do preklica B05XC 3837000084252 007129
022237	Voltaflex Glukozamin 625 mg filmsko obložene tablete glukozamin (glucosaminum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-866/10 04.05.2010	5363-I-1838/11 do preklica M01AX05 3837000109627 028940
022238	Voltaflex Glukozamin 625 mg filmsko obložene tablete glukozamin (glucosaminum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-865/10 04.05.2010	5363-I-1837/11 do preklica M01AX05 3837000115772 046973
022239	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. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z.o.o. , Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-839/11 04.05.2011	5363-I-892/12 do preklica M01AB05 3837000012897 094889
022240	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. sprememba imena izdelovalca	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Teva Operations Poland Sp. z.o.o. , Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-840/11 04.05.2011	5363-I-893/12 do preklica M01AB05 3837000013030 035149
022241	Voltaren Dolo 12,5 mg filmsko obložene tablete diklofenak (diclofenacum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-291/09 20.03.2009	5363-I-2288/11 16.1.2014 M01AB05 3837000119541 053902

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022242	Voltaren Dolo 12,5 mg filmsko obložene tablete diklofenak (diclofenacum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-290/09 20.03.2009	5363-I-2287/11 16.1.2014 M01AB05 3837000119534 053899
022243	Voltaren Emulgel 11,6 mg/g gel diklofenak (diclofenacum)	gel škatla z aluminijasto laminatno tubo s 100 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-458/10 15.03.2010	5363-I-2150/11 do preklica M02AA15 3837000119787 055620
022244	Voltaren Emulgel 11,6 mg/g gel diklofenak (diclofenacum)	gel škatla z aluminijasto tubo s 100 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-457/10 15.03.2010	5363-I-2149/11 do preklica M02AA15 3837000119756 055590
022245	Voltaren Emulgel 11,6 mg/g gel diklofenak (diclofenacum)	gel škatla z aluminijasto laminatno tubo s 50 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-456/10 15.03.2010	5363-I-2148/11 do preklica M02AA15 3837000113310 042480
022246	Voltaren Emulgel 11,6 mg/g gel diklofenak (diclofenacum)	gel škatla z aluminijasto laminatno tubo s 150 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-460/10 15.03.2010	5363-I-2151/11 do preklica M02AA15 3837000049947 102024
022247	Voltaren Emulgel 11,6 mg/g gel diklofenak (diclofenacum)	gel škatla z aluminijasto tubo s 50 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-455/10 15.03.2010	5363-I-2147/11 do preklica M02AA15 3837000026405 055212
022248	Voltaren Emulgel 11,6 mg/g gel, tlačni vsebnik diklofenak (diclofenacum)	gel škatla s tlačnim vsebnikom s 75 ml gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Novartis Consumer Health GmbH, Zielstattstrasse 40, München, Nemčija	5363-I-459/10 15.03.2010	5363-I-2152/11 do preklica M02AA15 3837000113167 042510
022249	Volulyte 60 mg/ml raztopina za infundiranje hidroksietilškrob (amylum hydroxyethylatum) natrijev acetat (sodium acetatum) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesii chloridum hexahydricum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 vrečo (Freeflex) s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Nemčija; Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija; Fresenius Kabi France, Louviers Cedex , Francija Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1537/08 17.09.2008	5363-I-142/12 17.9.2013 B05AA07 3837000115574 046990

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022250	Volulyte 60 mg/ml raztopina za infundiranje hidroksietilškrob (amylum hydroxyethylatum) natrijev acetat (sodium acetatum) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum)	raztopina za infundiranje škatla z 20 vrečami (Freeflex) s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Nemčija; Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija; Fresenius Kabi France, Louviers Cedex , Francija Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1538/08 17.09.2008	5363-I-143/12 17.9.2013 B05AA07 3837000115680 047040
022251	WELLBUTRIN XR 150 mg tablete s prirejenim sproščanjem bupropion (bupropionum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatla s plastenko s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Aspen Bad Oldesloe GmbH, Bad Oldesloe , Nemčija GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-216/12 do preklica N06AX12 3837000106121 018643
022252	WELLBUTRIN XR 300 mg tablete s prirejenim sproščanjem bupropion (bupropionum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatla s plastenko s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Aspen Bad Oldesloe GmbH, Bad Oldesloe , Nemčija GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-217/12 do preklica N06AX12 3837000106138 018660
022253	Werrca 3 mg/0,03 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. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska Ivowen Limited 3, Anglesea Street, Clonmel, Co. Tipperary, Irska		5363-I-930/12 15.5.2017 G03AA12 3837000128017 142478
022254	Werrca 3 mg/0,03 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatla z 126 tabletami (6 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska Ivowen Limited 3, Anglesea Street, Clonmel, Co. Tipperary, Irska		5363-I-932/12 15.5.2017 G03AA12 3837000128031 142495
022255	Werrca 3 mg/0,03 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatla z 273 tabletami (13 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska Ivowen Limited 3, Anglesea Street, Clonmel, Co. Tipperary, Irska		5363-I-933/12 15.5.2017 G03AA12 3837000128048 142507
022256	Werrca 3 mg/0,03 mg filmsko obložene tablete drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatla z 63 tabletami (3 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Plc., Gyömrői út 19-21, Budimpešta , Madžarska Ivowen Limited 3, Anglesea Street, Clonmel, Co. Tipperary, Irska		5363-I-931/12 15.5.2017 G03AA12 3837000128024 142481
022257	Wilate 1000 i.e./1000 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje kombinacija von Willebrandovega faktorja in koagulacijskega faktorja VIII (von Willebrandi factor et coagulationis factor compositi)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom, 1 vialo z 10 ml vehikla, 1 pakiranjem z medicinskimi pripomočki (1 brizga za enkratno uporabo, 1 pretočni set, 1 infuzijski set) in 2 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 Produktionsges.m.b.H., Oberlaaerstrasse 235, Dunaj , Avstrija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija		5363-I-709/12 11.4.2017 B02BD06 3837000132717 141610

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022258	Wilate 500 i.e./500 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje kombinacija von Willebrandovega faktorja in koagulacijskega faktorja VIII (von Willebrandi factor et coagulationis factor compositi)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom, 1 vialo s 5 ml vehikla, 1 pakiranjem z medicinskimi pripomočki (1 brizga za enkratno uporabo, 1 pretočni set, 1 infuzijski set) in 2 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 Produktionsges.m.b.H., Oberlaaerstrasse 235, Dunaj , Avstrija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building 26, Manchester, Velika Britanija		5363-I-708/12 11.4.2017 B02BD06 3837000132700 141623
022259	XALACOM 0,05 mg/5 mg v 1 ml kapljice za oko, raztopina timolol (timololum) latanoprost (latanoprostum)	kapljice za oko, raztopina škatla s kapalno plastenko z 2,5 ml raztopine	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-197/12 do preklica S01ED51 3837000087741 070076
022260	Xantrazol 20 mg gastrozestizentne tablete omeprazol (omeprazolium)	gastrozestizentna tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Corden Pharma GmbH, Plankstadt , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-693/12 3.4.2017 A02BC01 3837000132588 141640
022261	Xantrazol 20 mg gastrozestizentne tablete omeprazol (omeprazolium)	gastrozestizentna tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Corden Pharma GmbH, Plankstadt , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija		5363-I-692/12 3.4.2017 A02BC01 3837000132571 141637
022262	XENETIX 300 mg/ml raztopina za injiciranje jobitridol (jobitridolum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo z 200 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo pakiranje	Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex , Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija		5363-I-437/12 do preklica V08AB11 3837000131468 138625
022263	XENETIX 300 mg/ml raztopina za injiciranje jobitridol (jobitridolum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo pakiranje	Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex , Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija		5363-I-438/12 do preklica V08AB11 3837000131475 138639
022264	XENETIX 350 mg/ml raztopina za injiciranje jobitridol (jobitridolum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo pakiranje	Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex , Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija		5363-I-440/12 do preklica V08AB11 3837000131499 138656
022265	XENETIX 350 mg/ml raztopina za injiciranje jobitridol (jobitridolum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo z 200 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo pakiranje	Guerbet, BP 57400, Roissy CdG Cedex , Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija		5363-I-439/12 do preklica V08AB11 3837000131482 138642

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022266	Xomolix 2,5 mg/ml raztopina za injiciranje droperidol (droperidolum)	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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	DelPharm Tours, La Baraudiere , Francija Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija	5363-I-1494/08 16.09.2008	5363-I-2170/11 8.5.2013 N05AD08 3837000113716 042811
022267	Xorucin 10 mg prašek za raztopino za injiciranje doksorubicin (doxorubicinum)	prašek za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. 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-2112/10 21.10.2010	5363-I-1758/11 28.7.2015 L01DB01 3837000055436 109967
022268	Xorucin 50 mg prašek za raztopino za injiciranje doksorubicin (doxorubicinum)	prašek za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo (volumen 30 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	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-1760/11 28.7.2015 L01DB01 3837000123142 132195
022269	Xorucin 50 mg prašek za raztopino za injiciranje doksorubicin (doxorubicinum)	prašek za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo (volumen 50 ml) s praškom	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-2113/10 21.10.2010	5363-I-1759/11 28.7.2015 L01DB01 3837000055443 109975
022270	Xylocaine 10 mg/razpršek pršilo, raztopina lidokain (lidocainum)	pršilo, raztopina škatla s stekleničko s 50 ml raztopine (500 razprškov) in plastično pršilno šobo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Sodertälje , Švedska; AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-1654/10 25.08.2010	5363-I-1834/11 do preklica N01BB02 3837000081053 089753
022271	Xylocaine 20 mg/g gel lidokain (lidocainum)	gel škatla z 10 tubami s 30 g gela in aplikatorjem v pretisnih omotih	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	AstraZeneca AB, Södertälje, Švedska; Recipharm Karlskoga AB, Karlskoga, Švedska in AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-185/11 25.01.2011	5363-I-1833/11 do preklica N01BB02 3837000088908 089680
022272	Xylocaine 20 mg/ml raztopina za injiciranje lidokain (lidocainum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 vialami z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Recipharm Monts, Usine de Monts, Rue de Montbazon, Monts , Francija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-327/10 23.02.2010	5363-I-1835/11 do preklica N01BB02 3837000081060 089656
022273	XYLONOR 10 mg/0,1 mg na razpršek oralno pršilo, raztopina lidokain (lidocainum) cetrimid (cetrimidum)	oralno pršilo, raztopina 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. sprememba imena zdravila	Septodont, 58, rue du Pont de Creteil, Saint Maur des Fosses Cedex , Francija Sanolabor, d.d., Leskoškova 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1237/11 19.07.2011	5363-I-979/12 do preklica N01BB52 3837000012132 089818

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022274	Xyzal 0,5 mg/ml peroralna raztopina levocetirizin (levocetirizinum)	peroralna raztopina škatla s steklenico z 200 ml raztopine in graduirano brizgo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Aesica Pharmaceuticals S.r.l., Via Praglia 15, Pianezza (TO) , Italija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1561/10 10.08.2010	5363-I-750/12 do preklica R06AE09 3837000102567 076562
022275	YANTIL 100 mg filmsko obložene tablete tapentadol (tapentadolum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija		5363-I-2094/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062106 117374
022276	YANTIL 50 mg filmsko obložene tablete tapentadol (tapentadolum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija		5363-I-2092/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062083 117382
022277	YANTIL 75 mg filmsko obložene tablete tapentadol (tapentadolum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2696/10 10.12.2010	5363-I-2093/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062090 117390
022278	YANTIL SR 100 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2699/10 10.12.2010	5363-I-2096/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062120 117404
022279	YANTIL SR 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2700/10 10.12.2010	5363-I-2097/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062137 117412
022280	YANTIL SR 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2701/10 10.12.2010	5363-I-2098/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062144 117420
022281	YANTIL SR 250 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2702/10 10.12.2010	5363-I-2099/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062151 117250

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022282	YANTIL SR 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tapentadol (tapentadolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (60 x 1 tableta v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija	5363-I-2698/10 10.12.2010	5363-I-2095/11 10.12.2015 N02AX06 3837000062113 117439
022283	Yarina 0,03 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 Bayer Schering Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija		5363-I-73/12 do preklica G03AA12 3837000086751 019194
022284	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. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Bayer Pharma AG, Berlin, Nemčija in Bayer Weimar GmbH und Co. KG, Weimar , Nemčija Bayer Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-1091/11 21.06.2011	5363-I-992/12 21.6.2016 G03AA12 3837000101140 001481
022285	Yasnal 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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-1708/11 do preklica N06DA02 3837000087277 080101
022286	Yasnal 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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-1707/11 do preklica N06DA02 3837000087260 080225
022287	Ybersigax 150 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	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	Genepharm S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini , Grčija Galax, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija		5363-I-1656/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122329 130230
022288	Ybersigax 150 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	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	Genepharm S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini , Grčija Galax, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija		5363-I-1658/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122343 130257
022289	Ybersigax 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	Genepharm S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini , Grčija Galax, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija		5363-I-1654/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122305 130214
022290	Ybersigax 150 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	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	Genepharm S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini , Grčija Galax, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija		5363-I-1659/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122350 130265

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022291	Ybersigax 150 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Genepharm S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini , Grčija		5363-I-1657/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122336 130249
			novo dovoljenje za promet	Galex, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija		
022292	Ybersigax 150 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Genepharm S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini , Grčija		5363-I-1655/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122312 130222
			novo dovoljenje za promet	Galex, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija		
022293	Ybersigax 150 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Genepharm S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini , Grčija		5363-I-1653/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122299 130206
			novo dovoljenje za promet	Galex, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija		
022294	Ybersigax 300 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Genepharm S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini , Grčija		5363-I-1660/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122367 130273
			novo dovoljenje za promet	Galex, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija		
022295	Ybersigax 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.	Genepharm S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini , Grčija		5363-I-1661/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122374 130281
			novo dovoljenje za promet	Galex, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija		
022296	Ybersigax 300 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Genepharm S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini , Grčija		5363-I-1662/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122381 130290
			novo dovoljenje za promet	Galex, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija		
022297	Ybersigax 300 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Genepharm S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini , Grčija		5363-I-1663/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122398 130303
			novo dovoljenje za promet	Galex, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija		
022298	Ybersigax 300 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Genepharm S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini , Grčija		5363-I-1664/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122404 130311
			novo dovoljenje za promet	Galex, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija		
022299	Ybersigax 300 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Genepharm S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini , Grčija		5363-I-1665/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122411 130320
			novo dovoljenje za promet	Galex, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, 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
022300	Ybersigax 300 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Genepharm S.A., 18 Km Marathon Avenue, Pallini , Grčija		5363-I-1666/11 9.9.2016 C09CA04 3837000122428 130338
			novo dovoljenje za promet	Galex, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija		
022301	Zabcare 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva		5363-I-1067/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128215 142524
			novo dovoljenje za promet	Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		
022302	Zabcare 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVDC-Al ali OPA/Al/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva		5363-I-1070/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133295 142555
			novo dovoljenje za promet	Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		
022303	Zabcare 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/PVDC-Al ali OPA/Al/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva		5363-I-1071/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133301 142569
			novo dovoljenje za promet	Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		
022304	Zabcare 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva		5363-I-1066/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128208 142510
			novo dovoljenje za promet	Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		
022305	Zabcare 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva		5363-I-1068/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128222 142538
			novo dovoljenje za promet	Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		
022306	Zabcare 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/PVDC-Al ali OPA/Al/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva		5363-I-1069/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133288 142541
			novo dovoljenje za promet	Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		
022307	Zabcare 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva		5363-I-1061/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128185 142586
			novo dovoljenje za promet	Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		
022308	Zabcare 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva		5363-I-1062/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128192 142590
			novo dovoljenje za promet	Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022309	Zabcare 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/ACLAR-Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva	5363-I-1060/12 3.5.2017 G04BD08 3837000128178 142572	
			ново dovoljenje za promet	Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		
022310	Zabcare 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/PVDC-Al ali OPA/Al/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva	5363-I-1063/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133257 142601	
			ново dovoljenje za promet	Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		
022311	Zabcare 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v PVC/PVDC-Al ali OPA/Al/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva	5363-I-1064/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133264 142615	
			ново dovoljenje za promet	Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		
022312	Zabcare 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v PVC/PVDC-Al ali OPA/Al/PVC/Al pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sanitas AB, Veiveriu g. 134B, Kaunas , Litva	5363-I-1065/12 3.5.2017 G04BD08 3837000133271 142629	
			ново dovoljenje za promet	Helm AG, Nordkanalstrasse 28, Hamburg, Nemčija		
022313	Zaditen 0,25 mg/ml kapljice za oko, raztopina ketotifen (ketotifenum)	kapljice za oko, raztopina škatla s kapalno plastenko s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija	5363-I-285/09 02.03.2009	5363-I-1229/12 do preklica S01GX08 3837000024753 056049
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	Laboratoires THEA, 12 rue Louis Bleriot, Clermont-Ferrand Cedex 2, Francija		
022314	Zaditen SDU 0,25 mg/ml kapljice za oko, raztopina v enoodmernih vsebnikih ketotifen (ketotifenum)	kapljice za oko, raztopina škatla z 20 enoodmernimi kapalnimi plastenkami z 0,4 ml raztopine (4 x 5 plastenk v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija	5363-I-286/09 02.03.2009	5363-I-1230/12 do preklica S01GX08 3837000024760 056057
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	Laboratoires THEA, 12 rue Louis Bleriot, Clermont-Ferrand Cedex 2, Francija		
022315	Zaldiar 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadololum) paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatla s 40 tabletami (4 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-743/11 07.04.2011	5363-I-1781/11 do preklica N02AX52 3837000046625 094145
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija		
022316	Zaldiar 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadololum) paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-742/11 07.04.2011	5363-I-1780/11 do preklica N02AX52 3837000094084 077895
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija		
022317	Zaldiar 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadololum) paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-744/11 07.04.2011	5363-I-1782/11 do preklica N02AX52 3837000046632 094110
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022318	Zaldiar 37,5 mg/325 mg šumeče tablete tramadol (tramadololum) paracetamol (paracetamololum)	šumeča tableta škatla s 40 tabletami (10 x 4 tablete v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-2069/08 18.12.2008	5363-I-1779/11 18.12.2013 N02AX52 3837000118704 053422
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija		
022319	Zaldiar 37,5 mg/325 mg šumeče tablete tramadol (tramadololum) paracetamol (paracetamololum)	šumeča tableta škatla z 20 tabletami (5 x 4 tablete v dvojnem traku)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-2068/08 18.12.2008	5363-I-1778/11 18.12.2013 N02AX52 3837000118698 053449
			sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija		
022320	Zaldiar retard 75 mg/650 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadololum) 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.	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen , Nemčija	5363-I-697/11 29.03.2011	5363-I-1680/11 29.3.2016 N02AX52 3837000067194 123978
			sprememba izdelovalca	Labopharm Europe Ltd., Unit 5, The Seapoint Building, 44/45 Clontarf Road, Dublin 3, Irska		
022321	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.	Laboratorios LICONSA, S.A., Azuqueca de Henares, Španija in PharmaSwiss d.o.o., Ljubljana , Slovenija	5363-I-1336/11 21.07.2011	5363-I-2420/11 22.10.2015 C09CA07 3837000059106 114065
			sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holešovice, Češka Republika		
022322	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.	Laboratorios LICONSA, S.A., Azuqueca de Henares, Španija in PharmaSwiss d.o.o., Ljubljana , Slovenija	5363-I-1335/11 21.07.2011	5363-I-2419/11 22.10.2015 C09CA07 3837000059090 114057
			sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holešovice, Češka Republika		
022323	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.	Laboratorios LICONSA, S.A., Azuqueca de Henares, Španija in PharmaSwiss d.o.o., Ljubljana , Slovenija	5363-I-1338/11 21.07.2011	5363-I-2422/11 22.10.2015 C09CA07 3837000059120 114081
			sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holešovice, Češka Republika		
022324	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.	Laboratorios LICONSA, S.A., Azuqueca de Henares, Španija in PharmaSwiss d.o.o., Ljubljana , Slovenija	5363-I-1337/11 21.07.2011	5363-I-2421/11 22.10.2015 C09CA07 3837000059113 114073
			sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holešovice, Češka Republika		
022325	Zenaro 5 mg filmsko obložene tablete levocetirizin (levocetirizinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	ZENTIVA k.s., Praga 10, Dolní Mecholupy , Češka Republika		5363-I-2393/11 28.12.2016 R06AE09 3837000126518 134767
			novo dovoljenje 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
022326	ZIBOR 2.500 i.e. anti-Xa/0,2 ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bemiparin (bemiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 2 napolnjenima injekcijskima brizgama z 0,2 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L. , Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-2000/11 do preklica B01AB12 3837000101287 041602
022327	ZIBOR 2.500 i.e. anti-Xa/0,2 ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bemiparin (bemiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,2 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L. , Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-2001/11 do preklica B01AB12 3837000101294 041610
022328	ZIBOR 2.500 i.e. anti-Xa/0,2 ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bemiparin (bemiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla s 30 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,2 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L. , Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-2002/11 do preklica B01AB12 3837000101300 041629
022329	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bemiparin (bemiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,2 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L. , Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1021/08 16.06.2008	5363-I-2007/11 do preklica B01AB12 3837000110296 031500
022330	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bemiparin (bemiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla s 30 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,2 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L. , Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1022/08 16.06.2008	5363-I-2008/11 do preklica B01AB12 3837000110302 031518
022331	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bemiparin (bemiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 2 napolnjenima injekcijskima brizgama z 0,3 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L. , Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1023/08 16.06.2008	5363-I-2009/11 do preklica B01AB12 3837000110319 031534
022332	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bemiparin (bemiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla s 30 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,3 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L. , Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1025/08 16.06.2008	5363-I-2011/11 do preklica B01AB12 3837000110333 031569

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022333	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bemiparin (bemiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,3 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L. , Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1024/08 16.06.2008	5363-I-2010/11 do preklica B01AB12 3837000110326 031542
022334	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bemiparin (bemiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 2 napolnjenima injekcijskima brizgama z 0,4 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L. , Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1026/08 16.06.2008	5363-I-2012/11 do preklica B01AB12 3837000110340 031577
022335	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bemiparin (bemiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,4 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L. , Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1027/08 16.06.2008	5363-I-2013/11 do preklica B01AB12 3837000110357 031585
022336	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bemiparin (bemiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla s 30 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,4 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L. , Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1028/08 16.06.2008	5363-I-2014/11 do preklica B01AB12 3837000110364 031593
022337	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bemiparin (bemiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 2 napolnjenima injekcijskima brizgama z 0,2 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L. , Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-1020/08 16.06.2008	5363-I-2006/11 do preklica B01AB12 3837000110289 031496
022338	ZIBOR 3.500 i.e. anti-Xa/0,2 ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bemiparin (bemiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 2 napolnjenima injekcijskima brizgama z 0,2 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L. , Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-2003/11 do preklica B01AB12 3837000101256 041637
022339	ZIBOR 3.500 i.e. anti-Xa/0,2 ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bemiparin (bemiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla s 30 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,2 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L. , Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-2005/11 do preklica B01AB12 3837000101270 041653

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022340	ZIBOR 3.500 i.e. anti-Xa/0,2 ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bemiparin (bemiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,2 ml raztopine in injekcijsko iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ROVI, S.A., Španija in ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L. , Španija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg		5363-I-2004/11 do preklica B01AB12 3837000101263 041645
022341	Zoladex 10,8 mg implantat v napolnjeni injekcijski brizgi goserelin (goserelinum)	implantat škatla z vrečko z napolnjeno injekcijsko brizgo in zaščitnim tulcem ter sušilnim sredstvom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-463/10 15.03.2010	5363-I-2236/11 do preklica L02AE03 3837000083729 006432
022342	Zoladex 3,6 mg implantat v napolnjeni injekcijski brizgi goserelin (goserelinum)	implantat škatla z vrečko z napolnjeno injekcijsko brizgo in zaščitnim tulcem ter sušilnim sredstvom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-462/10 15.03.2010	5363-I-2235/11 do preklica L02AE03 3837000075762 007226
022343	Zolmitriptan Actavis 2,5 mg orodisperzibilne tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	orodisperzibilna tableta škatla z 2 tabletama (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis Ltd., Zejtun ZTN3000, Malta in Genericon Pharma GmbH, Graz , Avstrija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija		5363-I-1815/11 25.11.2015 N02CC03 3837000123647 136061
022344	Zolmitriptan Sandoz 2,5 mg filmsko obložene tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija		5363-I-742/12 29.3.2017 N02CC03 3837000127386 140429
022345	Zolmitriptan Sandoz 2,5 mg filmsko obložene tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija		5363-I-743/12 29.3.2017 N02CC03 3837000127393 140432
022346	Zolmitriptan Sandoz 2,5 mg orodisperzibilne tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	orodisperzibilna tableta škatla s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija		5363-I-747/12 29.3.2017 N02CC03 3837000127430 140450

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022347	Zolmitriptan Sandoz 2,5 mg orodisperzibilne tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	orodisperzibilna tableta škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija		5363-I-746/12 29.3.2017 N02CC03 3837000127423 140446
022348	Zolmitriptan Sandoz 5 mg filmsko obložene tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija		5363-I-744/12 29.3.2017 N02CC03 3837000127409 140463
022349	Zolmitriptan Sandoz 5 mg filmsko obložene tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija		5363-I-745/12 29.3.2017 N02CC03 3837000127416 140477
022350	Zolmitriptan Sandoz 5 mg orodisperzibilne tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	orodisperzibilna tableta škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija		5363-I-748/12 29.3.2017 N02CC03 3837000127447 140480
022351	Zolmitriptan Sandoz 5 mg orodisperzibilne tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	orodisperzibilna tableta škatla s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Targu-Mures , Romunija Sandoz farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija		5363-I-749/12 29.3.2017 N02CC03 3837000127454 140494
022352	Zolpidem Vitabalans 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. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-688/12 29.3.2017 N05CF02 3837000127102 140510
022353	Zolpidem Vitabalans 10 mg filmsko obložene tablete zolpidem (zolpidemum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		5363-I-687/12 29.3.2017 N05CF02 3837000127096 140509

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022354	Zolpidem Vitabalans 10 mg filmsko obložene tablete zolpidem (zolpidemum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska		5363-I-689/12 29.3.2017 N05CF02 3837000127119 140523
			novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		
022355	Zolpidem Vitabalans 10 mg filmsko obložene tablete zolpidem (zolpidemum)	filmsko obložena tableta škatla z 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna , Finska		5363-I-690/12 29.3.2017 N05CF02 3837000127126 140537
			novo dovoljenje za promet	Vitabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska		
022356	Zolrix 10 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska		5363-I-1167/12 do preklica N05AH03 3837000107074 018880
			podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
022357	Zolrix 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.	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska		5363-I-1166/12 do preklica N05AH03 3837000107067 018872
			podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
022358	Zolrix 10 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska		5363-I-1157/12 do preklica N05AH03 3837000106978 018864
			podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
022359	Zolrix 10 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska		5363-I-1156/12 do preklica N05AH03 3837000106961 018856
			podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
022360	Zolrix 15 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska		5363-I-1169/12 do preklica N05AH03 3837000107098 018961
			podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
022361	Zolrix 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.	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska		5363-I-1168/12 do preklica N05AH03 3837000107081 018953
			podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		
022362	Zolrix 15 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska		5363-I-1158/12 do preklica N05AH03 3837000106985 018899
			podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, 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
022363	Zolrix 15 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1159/12 do preklica N05AH03 3837000106992 018945
022364	Zolrix 2,5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1150/12 do preklica N05AH03 3837000106909 018970
022365	Zolrix 2,5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1151/12 do preklica N05AH03 3837000106916 018988
022366	Zolrix 20 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1171/12 do preklica N05AH03 3837000107111 019178
022367	Zolrix 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1170/12 do preklica N05AH03 3837000107104 019160
022368	Zolrix 20 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1161/12 do preklica N05AH03 3837000107012 019089
022369	Zolrix 20 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1160/12 do preklica N05AH03 3837000107005 019020
022370	Zolrix 5 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1163/12 do preklica N05AH03 3837000107036 019640
022371	Zolrix 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1162/12 do preklica N05AH03 3837000107128 019500

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022372	Zolrix 5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1153/12 do preklica N05AH03 3837000106930 019470
022373	Zolrix 5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1152/12 do preklica N05AH03 3837000106923 019330
022374	Zolrix 7,5 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1165/12 do preklica N05AH03 3837000107050 019950
022375	Zolrix 7,5 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna 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., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1164/12 do preklica N05AH03 3837000107043 019810
022376	Zolrix 7,5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1154/12 do preklica N05AH03 3837000106947 019771
022377	Zolrix 7,5 mg tablete olanzapin (olanzapinum)	tableta škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Krka, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava , Poljska KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1155/12 do preklica N05AH03 3837000106954 019780
022378	ZOMIG 2,5 mg filmsko obložene tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-287/09 02.03.2009	5363-I-1859/11 do preklica N02CC03 3837000077674 087084
022379	ZOMIG 2,5 mg filmsko obložene tablete zolmitriptan (zolmitriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire , Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 2 Kingdom Street, London, Velika Britanija	5363-I-288/09 02.03.2009	5363-I-1860/11 do preklica N02CC03 3837000077681 087106
022380	ZYBAN 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem bupropion (bupropionum)	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. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome, S.A., Aranda de Duero,Burgos , Španija GSK d.o.o., Knezov štrdan 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-296/12 do preklica N07BA02 3837000087130 040053

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
022381	ZYBAN 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem bupropion (bupropionum)	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. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome, S.A., Aranda de Duero,Burgos , Španija GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija		5363-I-297/12 do preklica N07BA02 3837000087147 040061
022382	Zydrop 15 mg/g kapljice za oko, raztopina v enoodmernem vsebniku azitromicin (azithromycinum)	kapljice za oko, raztopina škatla s 6 enoodmernimi vsebniki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratoires THEA, 12 rue Lois Bleriot, Clermont - Ferrand Cedex 2; Laboratoire UNITHER, ZI de la Guerie, Coutances , Francija Laboratoires THEA, 12 rue Louis Bleriot, Clermont-Ferrand Cedex 2, Francija		5363-I-1025/12 25.4.2017 S01AA26 3837000133127 142632
022383	Zyrtec 1 mg/ml peroralna raztopina cetirizin (cetirizinum)	peroralna raztopina škatla s steklenico s 60 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Aesica Pharmaceuticals S.r.l., Via Praglia 15, Pianezza (TO) , Italija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1034/12 do preklica R06AE07 3837000086300 010642
022384	Zyrtec 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Aesica Pharmaceuticals S.r.l., Via Praglia 15, Pianezza (TO) , Italija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1033/12 do preklica R06AE07 3837000086287 010669